

Het ontwikkelen en toetsen van een interventie bij jongeren die als gevolg van overmatig alcoholgebruik op de spoedeisende hulp worden behandeld

Gepubliceerd: 16-08-2007 Laatste bijgewerkt: 11-05-2024

Het doel van dit project is het ontwikkelen en toetsen van een interventie bij jongeren die als gevolg van overmatig alcoholgebruik de spoedeisende hulp van een ziekenhuis bezoeken.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON33748

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Jongeren en alcohol op SEH

Aandoening

- Overige aandoening
- Letsel door fysische agentia

Synoniemen aandoening

dronkenschap en risicovol gedrag

Aandoening

alcoholgebruik en risicovol gedrag

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: IVO

Overige ondersteuning: ZONMW

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: alcohol, interventie, jeugdigen, spoedeisendehulp

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Afname alcoholgebruik

Afname risicovol gedrag ná alcohol gebruik

Is een eenmalig motivationeel interview effectief, vergeleken met geen interventie

Secundaire uitkomstmaten

Wat zijn de kosten van de interventie?

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Ondanks de beschikbare gegevens over de invloed van alcohol op ongevallen zijn er tot nu toe in Nederland geen interventies beschikbaar die zich richten op overmatige drinkers die zich met letsel op de spoedeisende hulp melden. De resultaten van effectieve interventies bij (overmatig) alcohol gebruik in het buitenland bieden mogelijkheden voor soortgelijke initiatieven in Nederland. In dit voorstel wordt een project voor het ontwikkelen en toetsen van een interventie bij jongeren op de spoedeisende hulp beschreven.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit project is het ontwikkelen en toetsen van een interventie bij jongeren die als gevolg van overmatig alcoholgebruik de spoedeisende hulp van een ziekenhuis bezoeken.

Onderzoeksopzet

Signalering van mogelijke deelnemers gebeurt door verpleegkundigen van de SEH, die de onderzoeker attendeert op geschikte patienten. Deze onderzoeker is elk weekend op de SEH aanwezig. Random zullen patiënten worden toegewezen aan de experimentele groep of aan de controle groep. Deelnemers in zowel experimentele als controle groep krijgen van de een vragenlijst (attitude t.a.v. alcohol en risicovol gedrag) en worden gevraagd mee te werken aan een blaastest. De experimentele groep krijgt een motivationeel gesprek 7-10 dagen na bezoek aan de SEH. Vervolgens krijgen alle deelnemers na een half jaar nogmaals de vragenlijst thuisgestuurd.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Motivationeel interview van anderhalf uur, uitgevoerd door getrainde preventiemedewerkers van Parnassia.

Inschatting van belasting en risico

Belasting: eenmalig anderhalf uur motivationeel interview

Ingeschat risico: er zijn geen risico's verbonden aan deelname

Contactpersonen

Publiek

IVO

Heemraadssingel 194
3021 DM Rotterdam
Nederland

Wetenschappelijk

IVO

Heemraadssingel 194
3021 DM Rotterdam
Nederland

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Adolescenten (12-15 jaar)

Adolescenten (16-17 jaar)

Volwassenen (18-64 jaar)

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Leeftijd 12-29

Minimale alcoholconsumptie 6 glazen voorafgaand aan bezoek spoedeisende hulp

Voldoende beheersing van de Nederlandse taal

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen toestemming

Onvermogen Nederlands te spreken/verstaan

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Onderzoeksmodel: Parallel

Toewijzing: Gerandomiseerd

Blinding: Open / niet geblindeerd

Doel: Preventie

Deelname

Nederland

Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	05-10-2007
Aantal proefpersonen:	100
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	16-08-2007
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	05-03-2009
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL14999.078.06