

Prevalentie van misbruik en partnergeweld van vrouwen in de chirurgische kliniek

Gepubliceerd: 20-09-2010 Laatste bijgewerkt: 02-05-2024

Ons primaire doel is om te bepalen welk percentage van de vrouwen die de polikliniek van de traumachirurgie/orthopedie bezoekt in verband met een traumatisch letsel, in de afgelopen 12 maanden in aanraking is geweest met partnergeweld (fysiek,...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON34990

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

PRAISE

Aandoening

- Overige aandoening
- Bot- en gewrichtsaandoeningen

Synoniemen aandoening

huiselijk geweld, misbruik door partner, partnergeweld

Aandoening

elk type traumatisch letsel b.v. contusies, distorsies, fracturen, (brand)wonden

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Orthopaedic Trauma Association (OTA)

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: chirurgie, huiselijk geweld, misbruik, partnergeweld

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Onze primaire vragenlijst is een compilatie van 2 gevalideerde vragenlijsten die zijn ontworpen om snel vast te kunnen stellen of er sprake is van partnergeweld op de spoed eisende hulp, de huisartsenpraktijk en gynecologische klinieken. Wij verwachten dat deze setting vergelijkbaar is met een polikliniek van de traumachirurgie / orthopedie. De twee vragenlijsten, de 'Partner Violence Screen' (PVS) en 'Woman Abuse Screening Tool' (WAST), zijn aangemerkt voor hun psychometrische kwaliteiten, betrouwbaarheid en specificiteit in het identificeren van partnergeweld. De primaire uitkomstparameter is het deel van de vrouwen die de polikliniek traumachirurgie / orthopedie bezoeken na een doorgemaakt traumatisch letsel die in de laatste 12 maanden in aanraking zijn gekomen met partnergeweld. Dit zal worden uitgedrukt als het percentage van het totaal aantal vrouwen dat de vragenlijst heeft ingevuld.

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire onderzoeksdoelen zijn het in kaart brengen van eerder ervaringen en inzichten in het praten over partnergeweld met medewerkers in de gezondheidszorg. Hiervoor zal de vragenlijst ook vragen bevatten over de leeftijd, inkomen, onderwijs, ras/ethniciteit, burgerlijke staat, sexuele

geaardheid en de duur van de relatie. Daarbij zullen ook vragen worden gesteld over inzichten en eerdere ervaringen met het melden van partnergeweld. Daarnaast zal ook de karakteristieken van het letsel worden gevraagd, zoals 1) type letsel, 2) ontstaanswijze van het letsel, 3) de lokatie(s) van het letsel en 4) de datum van het ontstaan van het letsel.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Partnergeweld wordt beschreven als het persoonlijk toebrengen van fysiek, psychologisch of seksueel letsel aan een ander binnen een intieme relatie. Gezondheidsrisico's, posttraumatische stress stoornissen, depressie en oplopende zorgkosten kunnen de lange termijn gevolgen zijn van partnergeweld. mishandelde vrouwen veel meer gebruik van gezondheidszorgvoorzieningen dan niet-mishandelde vrouwen.

In 1992 bleek uit een landelijk grootschalig survey-onderzoek in Nederland dat 21% van de ondervraagde vrouwen ooit fysiek partnergeweld had meegemaakt. Bij de helft van deze vrouwen ging het om ernstig fysiek geweld in de huidige relatie. Letsels geassocieerd met partnergeweld vereisen vaak een consult van een traumachirurg of orthopeed. Momenteel zijn er geen data aanwezig over de prevalentie van partnergeweld, en de onderrapportage daarvan, bij patienten die de polikliniek van de traumachirurgie of orthopedie bezoeken. Om eventuele beleidsveranderingen te kunnen rechtvaardigen met betrekking tot de identificatie van slachtoffers van partnergeweld en het bieden van een hulptraject is het belangrijk er onderzoek wordt gedaan naar de prevalentie van (de onderrapportage) van partnergeweld bij vrouwen die de polikliniek traumachirurgie / orthopedie bezoeken vanwege een traumatisch letsel.

Doel van het onderzoek

Ons primaire doel is om te bepalen welk percentage van de vrouwen die de polikliniek van de traumachirurgie/orthopedie bezoekt in verband met een traumatisch letsel, in de afgelopen 12 maanden in aanraking is geweest met partnergeweld (fysiek, seksueel of emotioneel misbruik)

Secundaire doelen zijn om te bepalen

* welk percentage van de vrouwen die de polikliniek van de traumachirurgie/orthopedie bezoekt in verband met een traumatisch letsel, dit

letsel ook het directe resultaat was van partnergeweld in de huidige relatie.

* wat patienten hun eerdere ervaringen, kennis en perceptie is van hoe medewerkers in de gezondheidszorg te benaderen zijn met betrekking tot partnergeweld.

* welk percentage van de vrouwen die de polikliniek van de traumachirurgie/orthopedie bezoekt in verband met een traumatisch letsel, ooit in hun leven ervaringen hebben met een periode(s) van partnergeweld in hun leven.

Onderzoeksopzet

Een cross-sectionele multicenter studie zal worden opgezet, waarin 2700 vrouwen zullen deelnemen die de polikliniek van de traumachirurgie/orthopedie bezoekt na het doormaken van traumatisch letsel. Deze vrouwen zullen worden gevraagd om een gevalideerde vragenlijst in te vullen met vragen die betrekking hebben op de verschillende vormen van partnergeweld, karakteristieken van het opgelopen letsel en eerdere ervaringen en inzichten die patiënte heeft over het bespreken van partnergeweld. De vragenlijst zal anoniem worden ingevuld.

Inschatting van belasting en risico

Als uit deze studie blijkt dat de prevalentie van partnergeweld bij vrouwen die de polikliniek van de traumachirurgie / orthopedie hoger is dan de huidige inzichten zijn van de traumachirurgen / orthopeden, dan zal deze studie pleiten voor een continue educatie van medische professionals om beter casus van partnergeweld te kunnen identificeren en daardoor de betere zorg aan te kunnen bieden.

Dit is met name van belang omdat medewerkers in de gezondheidszorg die geschoold in het screenen en zorgverlening aan slachtoffers van partnergeweld, beter in staat zijn deze gevallen te herkennen. Daarnaast kan deze studie een betere, meer open communicatie bewerkstelligen tussen traumachirurgen / orthopeden en hun patienten.

Schade voor het individu zal tot een minimum beperkt worden door de privacy van de deelnemster te respecteren en haar duidelijk te maken dat deelname aan dit onderzoek geen invloed heeft op de zorg die zij ontvangt.

Het voordeel van deelname aan deze studie voor het individu betreft de informatie die patienten zullen ontvangen over hoe om te gaan met partnergeweld en de contactgegevens van zorginstanties in de buurt.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- 1) Patiënte komt op the polikliniek van de traumachirurgie / orthopedie voor haar eigen afspraak
- 2) Patiënte is 18 jaar of ouder
- 3) Patiënte is in staat om nederlands of engels te schrijven, lezen en begrijpen
- 4) Patiënte wordt gezien op de polikliniek van de traumachirurgie / orthopedie voor de behandeling van een traumatisch letsel
- 5) Patiënte is in de mogelijkheid om zich te scheiden mensen die mee zijn gekomen naar de

polikliniek van de traumachirurgie / orthopedie en is in staat om de vragenlijst in absolute privacy in te vullen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- 1) Patiënte is te ziek of heeft te veel letsels om mee te kunnen doen aan de studie
- 2) Patiënte is niet in staat om de studie informatie te begrijpen vanwege taalbarrières of cognitieve limitaties

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-03-2010

Aantal proefpersonen: 600

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

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	NL31510.018.10