

Triple P na de couveuse: effectiviteit van opvoedingsondersteuning bij gezinnen waarin een peuter of kleuter opgroeit met emotionele en/of gedragsproblemen (Titel gebruikt in correspondentie met proefpersonen: Opvoeden na de couveuse)

Gepubliceerd: 18-11-2008 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Doel is het onderzoeken van de effectiviteit van het opvoedingsondersteuningsprogramma Triple P (Positief Pedagogisch Programma; niveau 3) vergeleken bij een controle groep in termen van de door de ouder(s) en leerkrachten gepercipieerde emotionele...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON35293

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Triple P na de couveuse

Aandoening

- Overige aandoening
- Neonatale en perinatale aandoeningen

Synoniemen aandoening

emotionele problemen; gedragsproblemen

Aandoening

opvoedingsproblemen; emotionele en/of gedragsproblemen kind

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Utrecht

Overige ondersteuning: ZonMw

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Gedragsproblemen, Neonatale_intensive_care, Opvoeding, Vroegtijdige_Interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Door ouders gepercipieerde emotionele- en/of gedragsproblemen tot uitdrukking komend op de schaal Totale problemen van de CBCL.

Secundaire uitkomstmaten

Door ouders gepercipieerde aanwezigheid van Internaliserende en Externaliserende problemen en disruptief gedrag (ECBI), beleving van ouders van de opvoedsituatie (NOSI), attitude van ouders betreffende de opvoeding (CRPR), de door ouders gepercipieerde kwetsbaarheid van hun kind (VCS), door leerkracht/ leidster gepercipieerde aanwezigheid van Internaliserende en Externaliserende problemen (TRF), kenmerken van de daadwerkelijke ouder-kind interactie (DPICS-III) en aantal ouders dat na interventie behoefte heeft aan (intensievere) begeleiding.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Ex-couveuse kinderen vertonen op de peuter- en kleuterleeftijd meer emotionele- en/of gedragsproblemen dan op tijd geboren kinderen zonder medische complicaties. Het krijgen van een kind dat op een neonatale intensive care unit (NICU) moet worden opgenomen is een extra belasting voor de opvoedingssituatie niet alleen in de acute fase maar ook in de jaren daarna. De overgrote meerderheid van interventies bij ex-couveuse kinderen en hun ouders zijn tot nu toe voornamelijk uitgevoerd tijdens de NICU opname of in het eerste jaar na ontslag, en zijn voornamelijk gericht op het direct stimuleren van de motorische en/of cognitieve ontwikkeling van het kind. De effecten van sommige vroegkinderlijke interventies (voor het tweede levensjaar) op het gedrag van het kind zijn op korte termijn positief, maar op de lagere schoolleeftijd verdwenen. Voor zover bekend zijn tot op heden nog geen studies verricht naar interventies gericht op opvoedingsondersteuning voor ouders van ex-couveuse kinderen in de peuter- of kleuterleeftijd, terwijl juist dan de emotionele- en/of gedragsproblemen meer aan het licht lijken te komen.

Doel van het onderzoek

Doel is het onderzoeken van de effectiviteit van het opvoedingsondersteuningsprogramma Triple P (Positief Pedagogisch Programma; niveau 3) vergeleken bij een controle groep in termen van de door de ouder(s) en leerkrachten gepercipieerde emotionele- en/of gedragsproblemen bij hun ex-couveuse kind, de beleving van de opvoeding door de ouder(s), en de manier waarop ouders en kinderen interacteren met elkaar.

Onderzoeksopzet

Na screening wordt een multi-center open gerandomiseerde trial uitgevoerd.

Data wordt verzameld aan de hand van een ontwikkelingstest voor het kind, gestructureerde gedragsobservaties van de ouder-kind interactie, vragenlijsten voor ouders en een vragenlijst voor de leerkracht/peuterleidster/oppas. De gebruikte ontwikkelingstest is afhankelijk van de leeftijd van het kind de BSID-II of de WPPSI-III. Voor de systematische gedragsobservatie wordt gebruik gemaakt van de DPICS-R. Vragenlijsten voor de ouders zijn de CBCL, ECBI, NOSI, NOSIK, CRPR, VCS, CSQ en de FBQ. De leerkracht vult de TRF in.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Een theoretisch en empirisch onderbouwd opvoedingsondersteuningsprogramma, Triple P (niveau 3) versus een controle groep. De interventie is gericht op het bevorderen van de

competenties en het zelfvertrouwen van ouders in de opvoeding van hun kinderen, en beoogt vooral een competenter opvoedingsgedrag bij het omgaan met emotionele- en/of gedragsproblemen van het kind, minder gebruik van dwingende en negatieve disciplinevormen, een betere communicatie over opvoedingskwesties tussen ouders onderling en tussen ouders en kind, en minder opvoedingsstress bij de ouders. De interventie duurt vier keer 30 minuten.

Inschatting van belasting en risico

Het kind komt vier keer met een van de ouders naar het behandelend centrum. In de eerste meting zal een ontwikkelingstest van 45 minuten worden afgenomen. Op alle vier de meetmomenten wordt aan het kind en de ouder een spelopdracht gegeven die door de onderzoekers geobserveerd wordt en vastgelegd wordt op video.

Ouders die meedoen aan het onderzoek volgen opvoedingsondersteuning van vier keer 30 minuten. Daarnaast komen ze naar het behandelend centrum om samen met hun kind een spelopdracht te volgen. Tot slot vullen de ouders op vijf momenten een aantal vragenlijsten in.

Belasting per meetmoment:

Screening:

ouders: vragenlijsten, 40 min (thuis)

Week 1:

kind: ontwikkelingstest, 45 min (poli)

kind en ouder: spelopdracht, 30 min (poli)

ouders: vragenlijsten, 55 in (thuis)

leerkracht: vragenlijst, 20 min (thuis)

Week 2-5

ouders: Triple P interventie, 4 keer 30 min

Week 6:

kind en ouder: spelopdracht, 30 min (poli)

ouders: vragenlijsten, 10 min (thuis)

Maand 6 en 12:

kind en ouder: spelopdracht, 30 min (poli)

ouders: vragenlijsten, 1 uur, 15 min (thuis)

leerkracht: vragenlijst, 20 min (thuis)

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Utrecht

Postbus 85090
3508 AB Utrecht
NL

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Utrecht

Postbus 85090
3508 AB Utrecht
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)
Kinderen (2-11 jaar)
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Ouders en hun ex-couveuse kinderen in de leeftijd van 2 tot 5 jaar.
Criteria mbt kinderen zijn (1) zwangerschapsduur < 32 weken en/of geboortegewicht < 1500 gram, of (2) kinderen geboren na een zwangerschapsduur van 37-42 weken met perinatale asfyxie.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Ouders van kinderen met motorsiche en/of verstandelijke beperkingen.
Ouders die de Nederlandse taal niet voldoende machtig zijn.
Ouders van kinderen die voldoen aan de criteria maar al zijn doorverwezen voor hulpverlening met betrekking tot de emotionele en/of gedragsproblemen van hun kind.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	18-05-2009
Aantal proefpersonen:	972
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	18-11-2008
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	24-03-2009
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	23-03-2010

Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 27727
Bron: NTR
Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL24922.041.08
OMON	NL-OMON27727