

Veilig, Sterk & Verder: Een onderzoek naar de effectiviteit van een integrale behandeling van plegers en slachtoffers van fysieke kindermishandeling.

Gepubliceerd: 21-12-2011 Laatste bijgewerkt: 30-04-2024

Het onderzoeken van de effectiviteit van VSV en het identificeren van belangrijke determinanten van behandeluitkomsten.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON35504

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effectonderzoek VSV

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen
- Familiale aangelegenheden

Synoniemen aandoening

fysieke kindermishandeling

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: ZonMw

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: fysieke kindermishandeling, integrale behandeling, plegers, slachtoffer

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Voornaamste uitkomstmaten zijn: de aanwezigheid van traumasymptomen en gedragsproblemen bij het kind en de opvoedvaardigheid en het psychisch functioneren van de mishandelende ouder. Daarnaast wordt de kwaliteit van de ouder-kindrelatie in kaart gebracht, evenals de mate waarin fysieke kindermishandeling (nog) plaatsvindt (recidiverisico).

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Met het huidige onderzoek wordt de effectiviteit van een relatief nieuwe integrale behandeling voor fysieke kindermishandeling geëvalueerd. De interventie genaamd Veilig, Sterk & Verder (VSV) benadert fysieke kindermishandeling als een probleem in de gezinsinteractie. Vanuit deze benadering worden zowel plegers als slachtoffers van fysieke kindermishandeling behandeld. Gedurende de behandeling van het kind wordt aandacht besteed aan het verminderen van traumasymptomen en gedragsproblemen. Bij de behandeling van de mishandelende ouder staan het versterken van opvoedvaardigheden en het psychisch functioneren centraal. Ook de niet-mishandelende ouder wordt bij de behandeling betrokken. De bedoeling is dat door deze systeemaanpak de kwaliteit van de ouder-kindrelatie wordt verbeterd, zodat er een veilige gezinssituatie ontstaat waarin niet opnieuw fysieke kindermishandeling plaatsvindt. Het doel van deze studie is om het effect van de behandeling op de bovengenoemde uitkomsten te evalueren. Ten tweede wordt bekeken wat specifieke determinanten zijn van de behandeluitkomsten.

Doel van het onderzoek

Het onderzoeken van de effectiviteit van VSV en het identificeren van belangrijke determinanten van behandeluitkomsten.

Onderzoeksopzet

De voortgang van cliënten (zowel kinderen als ouders) wordt gemeten voor (bij intake), gedurende en na uitvoering van de behandeling (6 en 12 maanden).

Inschatting van belasting en risico

In het kader van het onderzoek worden vragenlijsten en interviews afgenomen en worden observaties uitgevoerd. Deze activiteiten zullen grotendeels aansluitend op de behandelsessies plaatsvinden, om het gemak voor deelnemers te vergroten en hen de gelegenheid te geven om vragen te stellen. De onderzoekers zullen zich inspannen om deelname aan het onderzoek, in het bijzonder voor de kinderen, zo soepel mogelijk te laten verlopen. Er zijn voor zover bekend geen specifieke risico's verbonden aan deelname aan het onderzoek. Het onderzoek zal een significante bijdrage leveren aan de klinische praktijk en de wetenschap op het gebied van kindermishandeling. Met de resultaten van het onderzoek zal het VSV-programma verbeterd kunnen worden en wordt de empirische onderbouwing van integrale behandeling voor gezinnen waar fysieke kindermishandeling plaatsvindt versterkt en uitgebreid.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Heemraadssingel 194
3021 DM Rotterdam
NL

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Heemraadssingel 194
3021 DM Rotterdam
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Adolescenten (12-15 jaar)

Adolescenten (16-17 jaar)

Volwassenen (18-64 jaar)

Kinderen (2-11 jaar)

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Voor het onderzoek worden kinderen en ouders geïnccludeerd, die aan de inclusiecriteria voor de behandeling voldoen, namelijk:

- Een ondertoezichtstelling (OTS-maatregel), benodigd voor het dwang- of drangkader van VSV en om de veiligheid binnen het gezin te waarborgen.
- Toestemming van de ouders voor het opvragen van medische gegevens van hun kinderen.
- Voldoende financiële middelen en tijd om aan de behandeling deel te nemen.*

* Het inclusie criterium *voldoende financiële middelen en tijd* heeft betrekking op de investering die cliënten moeten doen bij deelname aan de behandeling. Er moet vooraf een oplossing worden gezocht voor de financiering van reiskosten naar beide instellingen. Tevens moet er toestemming zijn van de werkgever en school om zondig wekelijks afwezig te zijn, soms op wisselende tijden. Om in te gaan op uw opmerking over de behandeling als reguliere zorg, moet worden opgemerkt dat dit juist is en dat de behandeling wordt vergoed volgens de AWBZ-regeling (Algemene Wet Bijzondere Ziektekosten) mits verwijzing heeft plaatsgevonden door Bureau Jeugdzorg naar het Kinder en Jeugd Traumacentrum en door een arts naar De Waag, Centrum voor Ambulante Forensische Psychiatrie.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

De volgende exclusiecriteria zijn van toepassing op deelname aan de behandeling en hiermee ook op deelname aan het onderzoek:

- Gezinsvoogd niet beschikbaar voor deelname aan (onderdelen van de) behandeling.
- Zwakbegaafdheid (IQ < 80) bij ouders of kinderen.

- Onvoldoende beheersing van de Nederlandse taal waarbij het structureel inschakelen van een tolk niet haalbaar is.
- Geen motivatie om het gedrag te veranderen.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-12-2011

Aantal proefpersonen: 15

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 21-12-2011

Soort: Eerste indiening

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	NL38213.078.11