

Intentie tot vaccinatie en vaccinatiegedrag van ouders met betrekking tot hepatitis B vaccinatie van hun kind

Gepubliceerd: 28-04-2011 Laatste bijgewerkt: 29-04-2024

Het vaststellen van de overeenkomst tussen hypothetische preferenties voor vaccinatie en daadwerkelijk vaccinatiegedrag. Daarnaast zullen we onderzoeken welke achtergrondkenmerken samenhangen met de overeenkomst (of het verschil) tussen intentie tot...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Virale infectieziekten
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON35992

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Bereidheid van ouders om hun kind te vaccineren tegen hepatitis B

Aandoening

- Virale infectieziekten

Synoniemen aandoening

niet van toepassing

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: RIVM

Overige ondersteuning: geld van Ministerie van VWS aan RIVM

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Discrete Keuze Experiment, externe validiteit, hepatitis B, vaccinatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De overeenstemming tussen hypothetische voorkeuren (zoals uitgesproken in het vragenlijstonderzoek) en daadwerkelijk vaccinatiegedrag.

Secundaire uitkomstmaten

De achtergrondkenmerken die samenhangen met overeenkomsten of verschillen tussen hypothetische voorkeuren voor vaccinatie en daadwerkelijk vaccinatiegedrag.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In oktober 2011 wordt het Rijksvaccinatieprogramma uitgebreid met het hepatitis B vaccin. In plaats van het thans gebruikelijke 5-voudige DKTP-Hib vaccin wordt voortaan het 6-voudige DKTP-Hib-Hepatitis B vaccin aangeboden op de leeftijd van 2,3,4 en 11 maanden. In aanloop naar deze uitbreiding van het RVP bereid het RIVM op dit moment de communicatie rondom deze uitbreiding voor, zowel in de richting van professionals als in de richting van ouders. Om inzicht te krijgen in de voorkeuren van ouders rondom hepatitis B vaccinatie is in maart een vragenlijst verstuurd naar een steekproef van 2000 ouders van pasgeboren kinderen (rond de 2 weken oud op het moment van steekproeftrekking). Deze vragenlijst bevat een zogenaamd Discrete Choice Experiment, een vragenlijsttechniek waarbij naar preferenties van respondenten voor bepaalde scenario's wordt gevraagd. In dit geval moesten ouders vier keer een keuze maken tussen twee scenario's (beschrijvingen) van een denkbeeldige hepatitis B vaccinatie voor hun kind. De scenario's verschillen van elkaar in kwantitatieve zin. Met dit Discrete Choice Experiment kunnen de preferenties van ouders voor bepaalde aspecten van vaccinatie gekwantificeerd worden. In de literatuur wordt het Discrete Choice Experiment een krachtig onderzoeksmiddel genoemd om preferenties te achterhalen maar er wordt ook aangegeven dat de externe

validiteit (de overeenkomst tussen hypothetische voorkeuren en daadwerkelijk gedrag) nog beter onderzocht moet worden. Dit onderzoek wil daaraan een bijdrage leveren door het onderzoeken van de overeenkomst tussen stated preferences (hypothetische voorkeuren) en vaccinatiegedrag (gebleken voorkeuren).

Doel van het onderzoek

Het vaststellen van de overeenkomst tussen hypothetische preferenties voor vaccinatie en daadwerkelijk vaccinatiegedrag. Daarnaast zullen we onderzoeken welke achtergrondkenmerken samenhangen met de overeenkomst (of het verschil) tussen intentie tot vaccinatie en vaccinatiegedrag.

Onderzoeksopzet

Circa 400 ouders van pasgeboren kinderen die een vragenlijst hebben ingevuld en aan hebben gegeven dat ze bereid zijn mee te werken aan vervolgonderzoek krijgen een aanbod tot vaccinatie (per brief) circa 1-3 weken voordat hun kind 2 maanden oud wordt en de eerste reguliere vaccinatie binnen het Rijksvaccinatieprogramma plaats zal vinden. Ouders wordt gevraagd om een antwoordkaartje terug te sturen met informed consent (indien het vaccinatieaanbod wordt geaccepteerd) of het antwoord dat ze niet meedoen aan het vaccinatieaanbod. Ouders die informed consent geven geven ook toestemming voor het opvragen van de vaccinatiestatus van hun kind in de Praeventis database (landelijke vaccinatie database).

Inschatting van belasting en risico

Er is geen additionele belasting of risico voor deelnemers aan deze studie, noch voor de ouders (regulier bezoek aan consultatieburo) noch voor de kinderen (geen ander bijwerkingenprofiel van 6-voudig vaccin in vergelijking met 5-voudig vaccin)

Contactpersonen

Publiek

RIVM

Postbus 1
3720 BA Bilthoven
NL

Wetenschappelijk

RIVM

Postbus 1
3720 BA Bilthoven
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 van kinderen die geboren zijn tussen 8 en 20 maart 2011 die een vragenlijst over hepatitis B vaccinatie hebben geretourneerd en aan hebben gegeven dat ze bereid zijn om mee te werken aan vervolgonderzoek.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen exclusiecriteria.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-05-2011

Aantal proefpersonen: 400

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 28-04-2011

Soort: Eerste indiening

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

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register

CCMO

ID

NL36516.041.11