

Uniforme signalering van spraak-, taalproblemen bij kinderen van 1-4 jaar door de Nederlandse Jeugdgezondheidszorg.

Gepubliceerd: 31-12-2013 Laatste bijgewerkt: 22-04-2024

Het doel van huidig onderzoek is het normeren en valideren van een signaleringsinstrument voor de signalering van spraak-, taalproblemen bij kinderen in de leeftijd van 1 tot 6 jaar.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON40267

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Signalering van spraak-, taalproblemen bij jonge kinderen

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

leren praten, spraak-, taalontwikkeling

Aandoening

Spraak-, taalontwikkeling, communicatieve ontwikkeling

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Hanzehogeschool Groningen

Overige ondersteuning: ZonMw, SIMEA

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: preventie, signalering, spraaktaalontwikkeling

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Spraak-, taalontwikkeling van kinderen van 1 tot 6 jaar.

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Professionals in de Nederlandse Jeugdgezondheidszorg en op scholen monitoren systematisch de spraak-, taalontwikkeling van kinderen. Zij doen dat met het vanWiechenontwikkelings-onderzoek op consultatie-bureaus en via observaties in de klas. De psychometrische eigenschappen van dit ontwikkelingsonderzoek en de observatieschema's zijn niet bekend of onvoldoende. Dit project wordt gefinancierd door ZonMw en SIMEA.

Doel van het onderzoek

Het doel van huidig onderzoek is het normeren en valideren van een signaleringsinstrument voor de signalering van spraak-, taalproblemen bij kinderen in de leeftijd van 1 tot 6 jaar.

Onderzoeksopzet

We voeren een observatiestudie uit (Diagnostische trial) om het nieuwe signaleringsinstrument (ELS-NL: Early Language Screening) te normeren en te valideren.

Inschatting van belasting en risico

Normeringsstudie: 2000 ouders / verzorgers krijgen telefonisch een vragenlijst over de taalontwikkeling van hun kind / pupil. Dit duurt ongeveer 10 minuten.

Validatiestudie: Een gewogen steekproef van de 2000 ouders wordt geïncorporeerd in de validatiestudie. Dit betreft een huisbezoek. De ouders krijgen een oudervragenlijst en bij de kinderen worden taaltest (taalbegrip, taalproductie, interactie) afgenomen. De taaltest bestaat uit uitlokkingsstaken die gedeeltelijk gebaseerd zijn op imitatie. De testafname vindt thuis plaats en zijn verspreid over een dagdeel. De taaltest duurt in totaal ongeveer 45 minuten. De taaltests (Schlichting Test voor Taalproductie: onderdeel woordontwikkeling en zinsontwikkeling, Schlichting Test voor Taalbegrip, Taalstandaard, Children's Checklist Communication 2) zijn tests en vragenlijsten die standaard gebruikt worden in de logopedische praktijk. De tests zijn speciaal ontwikkeld voor kinderen en zijn niet stressvol voor het kind. Als een kind niet wil participeren dan wordt de testafname gestopt. Ouders / verzorgers kunnen zich te allen tijde terugtrekken uit het onderzoek. Dit heeft geen enkele consequentie voor het kind of voor de ouders / verzorgers.

De belasting is minimaal (in totaal 45 minuten spelenderwijs aangeboden taken voor het kind) en er is geen risico.

Contactpersonen

Publiek

Hanzehogeschool Groningen

Eyssoniusplein 18
Groningen 9714 CE
NL

Wetenschappelijk

Hanzehogeschool Groningen

Eyssoniusplein 18
Groningen 9714 CE
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Kinderen (2-11 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Standaardisatie (n=2000):

Ouders / verzorgers van kinderen van 1 tot 6 jaar: één ouder per kind.

Validatie (n=500):

Kinderen van 1 tot 6 jaar met één van hun ouders / verzorgers.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Het kind heeft een:

Het kind kan niet meewerken binnen de testsituatie door een:

- auditieve beperking: doof
- visuele beperking: blind
- gediagnostiseerde neurologische stoornis
- gediagnostiseerde psychische stoornis

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Preventie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	06-07-2014
Aantal proefpersonen:	2000
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	31-12-2013
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	01-07-2014
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)

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	NL45253.042.13