

Stevig Ouderschap: Het versterken van eigen kracht van ouders/verzorgers

Gepubliceerd: 06-03-2014 Laatste bijgewerkt: 24-04-2024

De doelstelling van dit onderzoek is vaststellen of SO effect heeft op het versterken van de eigen kracht elementen van ouders/ verzorgers met een verhoogd risico op opvoedingsproblematiek (op kinderleeftijd 12 en 18 maanden) (deel 1). Daarnaast...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON40542

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Stevig Ouderschap

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

niet van toepassing

Aandoening

niet van toepassing

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: ZonMw

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: eigen kracht, kinderen, opvoeding, sociaal netwerk

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Primaire uitkomsten betreffen eigen kracht van de ouders/verzorgers, gemeten door twee concepten (sociaal netwerk/sociale steun, empowerment/zelfredzaamheid).

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire uitkomsten betreffen o.a. opvoedcompetentie en de psychosociale ontwikkeling van het kind.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Volgens Jeugdgezondheidszorg (JGZ) professionals kampt 15% van de gezinnen met kinderen tot 12 jaar met opvoedproblemen (Peiling Jeugd en Gezondheid van het Sociaal en Cultureel Planbureau, 2005), waarbij er in 10 procent van de gezinnen sprake is van lichte problemen, bij 4 procent matige problemen en bij 1 procent wordt de problematiek ernstig genoemd. Ernstige opvoedproblemen kunnen bij het kind een breed scala aan negatieve korte en lange termijn effecten hebben op zowel lichamelijk, emotioneel als sociaal gebied. Stevig Ouderschap (SO) is een methodiek voor gezinnen met een pasgeboren kind, gericht op het verkleinen van het risico op opvoedingsproblemen. Dit hoofddoel van SO wordt gerealiseerd door het aanbieden van extra steun thuis bij gezinnen met opvoedingsproblemen, gericht op de volgende eigen kracht elementen van ouders/ verzorgers: 1) Het activeren/versterken van sociale netwerken rond ouders/verzorgers, 2) het bevorderen van opvoedcompetenties van ouders/verzorgers, 3) het weer grip krijgen op eigen leven. Vooralnog is alleen het effect van SO op de psychosociale ontwikkeling van het kind onderzocht. Of SO ook de eigen kracht van ouders/verzorgers versterkt is onbekend.

Doel van het onderzoek

De doelstelling van dit onderzoek is vaststellen of SO effect heeft op het versterken van de eigen kracht elementen van ouders/ verzorgers met een verhoogd risico op opvoedingsproblematiek (op kinderleeftijd 12 en 18 maanden) (deel 1). Daarnaast wordt onderzocht welke kenmerken van ouders/verzorgers, kind, verpleegkundige of organisatie van invloed zijn op: a) de effectiviteit van SO m.b.t. het versterken van de eigen kracht van ouders/ verzorger en b) de overdraagbaarheid en brede implementatie van SO (deel 2).

Onderzoeksopzet

De studie opzet voor deel 1 betreft voor-en nametingen met een interventiegroep (n=75) en een vergelijkingsgroep (n=75) in het werkgebied van CJG Rijnmond en Rivas Zorggroep. De studie opzet voor deel 2 omvat kwalitatief onderzoek, inclusief interviews met ouders en verpleegkundigen en focusgroeponderzoek.

Inschatting van belasting en risico

Belasting tijdens deel 1:

Ouders/verzorgers in zowel de interventiegroep als de vergelijkingsgroep zullen op een drietal momenten gevraagd worden vragenlijsten in te vullen: kinderleeftijd 1-3 maanden, kinderleeftijd 12 maanden, en kinderleeftijd 18 maanden. Items in de vragenlijsten betreffen voornamelijk kracht factoren van de ouders/verzorgers. Daarnaast zal ook worden gekeken naar de psychosociale ontwikkeling van het kind, en andere factoren van de ouders, kind, en verzorgers die van invloed kunnen zijn op de effectiviteit van SO en op de overdraagbaarheid en implementatie van SO (o.a. sociaal-demographische gegevens, zwangerschapsuitkomsten, persoonlijkheid, en verpleegkundige-ouder interactie).

Belasting tijdens deel 2:

Ouders/verzorgers en verpleegkundigen die een SO traject afronden worden gevraagd deel te nemen aan een semi-gestructureerd interview of focus groep gesprek(ken) over SO (NB. Het betreft hier ouders/verzorgers die niet in de interventiegroep zitten, maar al op een eerder moment gestart zijn met de interventie SO). In dit interview en focusgroep gesprek wordt o.a. ingegaan op de waardering door deelnemers, verbeterpunten, succes- en belemmerende factoren, en toepasbaarheid van SO door verpleegkundigen.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr. Molewaterplein 50
Rotterdam 3015 GE
NL

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr. Molewaterplein 50
Rotterdam 3015 GE
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)

Initiele selectie: ouders/verzorgers van nieuw geboren kinderen, woonachtig in de gebieden waar CJG Rijnmond en Rivas Zorggroep actief zijn, bereid zijnde tot deelname aan het onderzoek.; Interventie (alleen aangeboden aan subgroep van deelnemers): Alle ouders/verzorgers die geschikt zijn voor de interventie, namelijk die ouders/verzorgers met een verhoogd risico op opvoedingsproblematiek (voor details: zie C1. Onderzoeksdoelstelling); Interviews/focus groepen: Ouders/verzorgers die de SO interventie reeds ontvangen hebben. JGZ professionals die gewerkt hebben met de SO interventie.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

De ouders en kinderen moeten Nederlands kunnen lezen en begrijpen aangezien er in het onderzoek gebruik wordt gemaakt van vragenlijsten en consulten. De JGZ medewerkers

maken de keuze de kinderen niet te laten deelnemen aan het onderzoek.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Preventie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-04-2014
Aantal proefpersonen:	230
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	06-03-2014
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	NL47078.078.13