

RECALL

Gepubliceerd: 03-04-2025 Laatste bijgewerkt: 22-05-2025

In dit onderzoek willen we inventariseren of met deze interventie de doelgroep goed wordt bereikt, hoe patiënten en zorgpersoneel de interventie ervaren en of deze effect heeft op het alcohol-en zorggebruik en deelname aan het arbeidsproces.

Ethische beoordeling	Niet beschikbaar
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Psychiatrische stoornissen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON57520

Bron

Onderzoeksportaal

Verkorte titel

RECALL

Aandoening

- Psychiatrische stoornissen NEG

Synoniemen aandoening

alcoholproblematiek

Betreft onderzoek met

Mensen, Gegevens

Ondersteuning

Primaire sponsor: Leids Universitair Medisch Centrum

Overige ondersteuning: ZonMW subsidie

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Psychosociale interventie

Toelichting

N.a.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Effectiviteit van de implementatie:
• Het aantal en percentage patiënten met een alcoholgerelateerd SEH-bezoek dat is aangemeld voor een telefonisch nazorggesprek.
• Redenen waarom patiënten niet zijn benaderd of geen toestemming geven voor een telefonisch nazorggesprek.
• Verschillen in patiëntkenmerken en kenmerken van hun SEH-bezoek tussen patiënten die wel en patiënten die niet zijn aangemeld voor een telefonisch nazorggesprek.
• Het aantal en percentage aangemelde patiënten dat door de gespecialiseerd verpleegkundige wordt bereikt voor een telefonisch nazorggesprek.
• Het aantal en percentage patiënten dat o.b.v. het nazorggesprek een indicatie heeft voor danwel behoefte heeft aan verdere behandeling of begeleiding.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Op de Spoedeisende Hulp (SEH) komen regelmatig patiënten met een alcoholgerelateerd probleem.

In dit project worden patiënten met een alcoholgerelateerd SEH-bezoek na ontslag opgebeld door een gespecialiseerd verpleegkundige, die met de patiënt nagaat welke vervolgzorg gewenst is.

Met deze interventie verwachten we de doelgroep goed te bereiken en patiënten begeleiding op maat te bieden, met als doel reductie in zorggebruik, arbeidsverzuim en sociale problematiek.

Doel van het onderzoek

In dit onderzoek willen we inventariseren of met deze interventie de doelgroep goed wordt bereikt, hoe patiënten en zorgpersoneel de interventie ervaren en of deze effect heeft op het alcohol-en zorggebruik en deelname aan het arbeidsproces.

Onderzoeksopzet

Aan patiënten die de SEH bezoeken met een alcoholgerelateerd probleem wordt door de arts of verpleegkundige een telefonisch nazorggesprek met een gespecialiseerd verpleegkundige van Brijder Verslavingszorg aangeboden. Tijdens dit nazorggesprek inventariseert de verpleegkundige welke sociale en fysieke problemen er spelen, in welke mate de patiënt alcohol gebruikt en of er al begeleiding is. Waar nodig geeft zij uitleg en voorlichting. In

samenspraak met patiënt wordt bekeken of er behoefte is aan verdere begeleiding of behandeling en wordt patiënt doorverwezen naar de betreffende instantie. Patiënten die de SEH bezochten met een alcoholgerelateerd probleem zullen in de SEH-registratie worden geïdentificeerd. Als patiënten niet zijn aangemeld voor een nazorggesprek, zal een aandachtsfunctionaris nagaan waarom dat niet is gebeurd. Karakteristieken van aangemelde en niet-aangemelde patiënten worden vergeleken. Ervaringen van patiënten en personeel m.b.t. het project zullen worden geïnventariseerd in interviews. Het effect van de interventie op het alcohol-en zorggebruik en deelname aan het arbeidsproces worden geëvalueerd na zes en twaalf maanden d.m.v. follow-up gesprekken met patiënten en door gebruik te maken van het Extramural LUMC Academic Network (ELAN).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Telefonisch nazorggesprek

Inschatting van belasting en risico

Het nazorggesprek is een service die patiënten wordt aangeboden. Het wordt daarom niet gezien als een belasting voor de patient. Van patiënten die toestemming geven voor de follow-up gesprekken, waarmee uitkomsten worden verzameld, wordt een tijdsinvestering van 2x 5 minuten gevraagd. De vragen die hierin worden gesteld zijn weinig belastend voor de patient. Van patiënten en personeel die deel willen nemen aan een interview om hun ervaringen ten aanzien van het project te delen wordt een tijdsinvestering van ongeveer een uur verwacht. De risico's die verbonden zijn aan deelname zijn verwaarloosbaar.

Contactpersonen

Wetenschappelijk

Haaglanden Medisch Centrum (HMC)
M van Loon
Lijnbaan 32
Den Haag 2512VA
Netherlands
0889797900

Publiek

Haaglanden Medisch Centrum (HMC)
M van Loon
Lijnbaan 32
Den Haag 2512VA
Netherlands

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)

volwassen patienten >18 jaar, alcohol-gerelateerd SEH-bezoek, Nederlands of Engels sprekend, toestemming voor telefoongesprek, telefonisch te bereiken.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- geen telefoon hebben of het telefoonnummer is niet bekend,
- niet Nederlands of Engels sprekend,
- ernstige cognitieve of auditieve stoornissen hebben, waardoor een telefoongesprek niet mogelijk is,
- reeds in behandeling zijn bij de verslavingszorg, of voor wie dat via de Crisisdienst of de consultatieve dienst van de psychiatrie van HMC wordt georganiseerd na het SEH bezoek,
- vanwege de medische situatie geen toestemming kunnen geven voor een telefonisch nazorggesprek,
- om andere redenen niet in staat zijn om toestemming te geven voor een telefonisch nazorggesprek,
- in een acute psychiatrische crisis verkerend, zoals agressie, suïcidaliteit of delirium tremens

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	N.V.T.
Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen interventie
Doel:	Anders

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-05-2025
Aantal proefpersonen:	112
Duur:	12 maanden (per patient)
Type:	Verwachte startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Soort:	N.v.t.
--------	--------

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Toelichting

N.a.

Ethische beoordeling

Niet beschikbaar	
Datum:	30-04-2025
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	Validatie nWMO registratie door CCMO

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
Onderzoeksportaal	NL-009817