

Enquête onder senior arts-assistenten over het melden van kindermishandeling.

Gepubliceerd: 08-04-2025 Laatste bijgewerkt: 22-05-2025

Deze studie heeft tot doel te onderzoeken hoe senior arts-assistenten uit verschillende specialismen in Nederland het juridische kader voor het melden van mogelijke kindermishandeling begrijpen en toepassen. Bovendien willen we inzicht krijgen in de...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON57524

Bron

Onderzoeksportaal

Verkorte titel

Enquête onder senior arts-assistenten over het melden van kindermishandeling.

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

Kindermishandeling

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Eerste geldstroom (geld van Ministerie van OC&W aan universiteiten)

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Overige

Toelichting

N.a.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

<p>Als primaire eindpunten zullen associaties van de DDS en EPS (het beoordelen van een geval als redelijke verdenking) met mogelijke voorspellers (geslacht, leeftijd, training over kindermishandeling, caseload, bekendheid met de meldcode, specialisme) worden geanalyseerd.</p>

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Kindermishandeling blijft onopgemerkt, zelfs door zorgprofessionals. Om de herkenning van kindermishandeling te verbeteren en ervoor te zorgen dat zorgprofessionals de juiste acties ondernemen bij mogelijke kindermishandeling, is er een stapsgewijze richtlijn genaamd de 'Meldcode huiselijk geweld en kindermishandeling'. In Nederland zijn professionals verplicht deze meldcode te gebruiken, maar het is niet wettelijk verplicht om vermoedelijke gevallen van kindermishandeling te melden. Eerdere studies hebben veel barrières voor het melden van mogelijke kindermishandeling bevestigd. Een recente studie toonde aan dat medische professionals moeite hebben om de drempel voor melding consistent te interpreteren en dat niet het juridische kader, maar andere factoren cruciaal zijn in de besluitvorming wanneer kindermishandeling wordt vermoed. Daarom is het belangrijk om inzicht te krijgen in de kennis en drempels voor het melden van kindermishandeling door zorgprofessionals.

Doel van het onderzoek

Deze studie heeft tot doel te onderzoeken hoe senior arts-assistenten uit verschillende specialismen in Nederland het juridische kader voor het melden van mogelijke kindermishandeling begrijpen en toepassen. Bovendien willen we inzicht krijgen in de drempel om een mogelijk geval van kindermishandeling te melden bij het Centrum voor Veilig Thuis en eventuele barrières of facilitators die belangrijk zijn in dit proces.

Onderzoekopzet

Prospectieve vragenlijststudie.

Onderzoeksproduct en/of interventie

N.v.t.

Inschatting van belasting en risico

Het invullen van de enquête zal ongeveer 10-15 minuten duren. Behalve de tijdsinspanning zal er geen extra belasting of risico's zijn voor de deelnemers aan de studie. De enquête zal anoniem zijn, alleen wanneer deelnemers ervoor kiezen om deel te nemen aan de loterij, kunnen ze hun e-mailadres achterlaten (dit zal alleen voor dit doel worden gebruikt en niet in de dataset worden opgeslagen).

Contactpersonen

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
P.J. Puiman
Dr. Molewaterplein 40
Rotterdam 3015 GD
Netherlands
010-7040704

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
P.J. Puiman
Dr. Molewaterplein 40
Rotterdam 3015 GD
Netherlands
010-7040704

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

De proefpersonen zijn senior arts-assistenten uit verschillende specialismen (kindergeneeskunde, chirurgie, neurologie, spoedeisende geneeskunde, orthopedie en dermatologie).

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Junior arts-assistenten worden uitgesloten van deelname en analyse. Lege antwoorden op de enquête worden uitgesloten van de analyse.

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	N.V.T.
Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Enkelvoudig
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-06-2025
Aantal proefpersonen:	152

Duur: 1 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: Nee

Toelichting

N.a.

Ethische beoordeling

Niet beschikbaar

Datum: 01-05-2025

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-009854