

Effectiviteit van de Doorbraakmethode op de implementatie van richtlijnen voor de behandeling van depressie in de eerstelijns en de gespecialiseerde zorg.

Gepubliceerd: 18-04-2007 Laatste bijgewerkt: 10-05-2024

Deze study beoogt robuuste kennis te genereren over de effectiviteit en kosten van het tweede Doorbraakproject Depressie en om deze kennis beschikbaar en bruikbaar te maken voor andere implementatie programma's. In het onderzoek worden de...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30615

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effectiviteit van het Doorbraakproject Depressie.

Aandoening

- Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG

Synoniemen aandoening

depressie, down, stemmingsstoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Trimbos-instituut

Overige ondersteuning: ZonMw,RVVZ

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: depressie, implementatie, onderzoek, richtlijnen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Primaire uitkomsten worden gemeten op het niveau van de hulpverlener, de organisatie en patiënten.

De primaire uitkomstmaat op het niveau van de hulpverlener is:

- een vermindering van het voorschrijven van antidepressiva met niet-ernstige depressie (terugdringen van overbehandeling)

De primaire uitkomstmaat op het niveau van de organisatie is:

- het verminderen van de wachttijd tot de start van gespecialiseerde zorg voor patiënten met ernstige depressie (terugdringen van onderbehandeling)

De primaire uitkomsten op patiëntniveau zijn:

- het verminderen van depressieve symptomen en een verbetering van het functioneren

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire uitkomsten worden gemeten op het niveau van de hulpverlener, de organisatie en patiënten.

De secundaire uitkomstmaat op het niveau van de hulpverlener is:

- tevredenheid met de samenwerking, geven van patiëntenvoorlichting

De secundaire uitkomstmaat op het niveau van de organisatie is:

- het in gebruik zijn van een monitoring systeem

De secundaire uitkomsten op patiëntniveau zijn:

- zorggebruik, tevredenheid met de zorg

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Depressie is een groeiend probleem in termen van lijdensdruk en zorggebruik. Twee richtlijnen voor depressie bevatten aanbevelingen over effectieve zorg in de Nederlandse GGZ. Er is een kloof tussen zorg volgens richtlijnen en de dagelijkse praktijk. Eén van de problemen is het voorschrijven van antidepressiva aan een grote groep patiënten, ongerelateerd aan de ernst van de symptomen. De Doorbraakmethode is een veelbelovende aanpak om richtlijnen te implementeren, maar is tot nu toe niet geëvalueerd in de Nederlandse GGZ. Uit een eerste Doorbraak Depressie pilotproject, onlangs uitgevoerd door het Trimbos-instituut en het CBO, zijn enkele geleerde lessen af te leiden.

Een tweede grootschaliger Doorbraakproject Depressie start in december 2006. Deze studie is een evaluatie van de Doorbraakmethode in de GGZ. Resultaten zijn bestemd voor implementatiedeskundigen en onderzoekers in de GGZ en daarbuiten, alsook voor beleidsmakers en financiers van Doorbraakprojecten. De resultaten zullen vanaf 2008 verspreid worden tijdens een conferentie en door publicaties, onder andere in het kader van een promotie.

Doel van het onderzoek

Deze study beoogt robuuste kennis te genereren over de effectiviteit en kosten van het tweede Doorbraakproject Depressie en om deze kennis beschikbaar en bruikbaar te maken voor andere implementatie programma's.

In het onderzoek worden de volgende vragen beantwoord:

1. Leidt het Doorbraakproject Depressie tot betere implementatie van richtlijnen met betere uitkomsten voor patiënten vergeleken met care as usual?
2. Leidt implementatie van richtlijnen met de Doorbraakmethode tot efficiëntere zorg vergeleken met care as usual?
3. wat zijn de implementie activiteiten en ervaringen van de Doorbraakteams en welke belemmerende en bevorderende factoren voor succesvolle implementatie

kunnen worden geïdentificeerd?

Onderzoeksopzet

de onderzoeksopzet is een quasi-experimentele trial, bestaande uit een systematische meting van patiëntenuitkomsten (depressie symptomen en functioneren) en verleende zorg door hulpverleners (voorschrijven van antidepressiva, monitoring) uit het Doorbraakproject Depressie. Uitkomsten worden vergeleken met care as usual door een controlegroep van hulpverleners uit de NESDA cohort study (ZonMw/GeestKracht consortium Depression). Het design van de economische evaluatie is een kosten-effectiviteitsanalyse. Directe en indirecte kosten binnen en buiten de gezondheidszorg worden meegenomen en tevens de implementatiekosten. Aanvullende informatie over het implementatieproces wordt met overwegend kwalitatieve methoden verzameld tijdens de procesevaluatie.

Inschatting van belasting en risico

De extra belasting van patiënten die deelname aan het onderzoek met zich meebrengt, is beperkt en bestaat uit een interview van één uur en een thuis in te vullen vragenlijst bij de voormeting en één vragenlijst bij de nameting, 1 jaar na de eerste meting.

De belasting van hulpverleners is beperkt tot het invullen van enkele vragenlijsten gedurende het onderzoek en tot het meedoen aan een groeps of individueel interview.

Contactpersonen

Publiek

Trimbos-instituut

Postbus 725
3500 AS Utrecht
Nederland

Wetenschappelijk

Trimbos-instituut

Postbus 725
3500 AS Utrecht
Nederland

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)

down of depressief gevoel (volgens beoordeling huisarts)

leeftijd 18-65 jaar

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

al in behandeling voor depressieve klachten, onvoldoende vaardigheid van de nederlandse taal, jonger dan 18 jaar en ouder dan 65.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-10-2006
Aantal proefpersonen:	600
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	18-04-2007
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen Geestelijke Gezondheidszorg (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	ID
ISRCTN	ISRCTN99634826
CCMO	NL14942.097.06