

Effecten van het signaleringsplan

Gepubliceerd: 13-06-2007 Laatste bijgewerkt: 08-05-2024

Het primaire doel van het onderzoek is om het aantal separaties en de gemiddelde duur van de separaties met ten minste 30% te verminderen in vergelijking met een controle groep. Het doel van het signaleringsplan is het omschrijven van signalen die...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Psychiatrische stoornissen NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON31144

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Signaleringsplan

Aandoening

- Psychiatrische stoornissen NEG

Synoniemen aandoening

persoonlijkheidstoornis, psychose

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Westelijk Noord-Brabant (Halsteren)

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: psychiatrie, separaties, signaleringsplan, verminderen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaten van het onderzoek zijn het aantal separaties en de gemiddelde duur van de separaties.

Secundaire uitkomstmaten

De secundaire uitkomstmaten zijn het aantal agressie incidenten en aantal psychische crisissen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

GGZ Westelijk Noord-Brabant heeft van GGZ Nederland subsidie ontvangen voor het project *Een ernstig zieke laat je niet alleen', gericht op het terugbrengen van het aantal en de gemiddelde duur van separaties.

Op het gebruik van de separeercel in Nederland is veel kritiek vanuit het buitenland. In steeds meer Europese landen is separatie afgeschaft of tenminste zeer sterk teruggedrongen. Men ziet het herstellen van het contact met de patiënt als sleutelbegrip en kijkt dan ook vreemd aan tegen eenzame opsluiting in de separeercel. Ondanks dat in de onze omringende landen veel minder separatie wordt toegepast, bestaat er weinig onderzoek naar effectieve interventies om het aantal separaties terug te dringen. Daarom heeft het onderzoek een grote praktische relevantie. Ten eerste omdat het gebruik en de gemiddelde duur van dwangmaatregelen in de Nederlandse psychiatrie veel hoger ligt dan in de omringende landen. Ten tweede worden dwanginterventies door alle betrokkenen als ingrijpend ervaren. Ten derde omdat in Nederland weinig kennis bestaat over effectieve alternatieven op dit gebied. Ten vierde is het van belang dat op een wetenschappelijke manier wordt gezocht naar alternatieve en minder ingrijpende interventies om crisis situaties in de psychiatrie te bestrijden. Tenslotte is het effect van het signaleringsplan op het verminderen van separaties in de algemene psychiatrie nog niet onderzocht.

Doel van het onderzoek

Het primaire doel van het onderzoek is om het aantal separaties en de gemiddelde duur van de separaties met ten minste 30% te verminderen in vergelijking met een controle groep. Het doel van het signaleringsplan is het

omschrijven van signalen die kunnen wijzen op een aankomende crisis en wat dan te doen.

Onderzoeksopzet

Het effect van het signaleringsplan zal door middel van een *randomized controlled trial* (RCT), onderzocht worden. Ten eerste zullen op de vier deelnemende afdelingen patiënten geworven worden om deel te nemen aan het onderzoek. De potentiële deelnemers worden over het onderzoek mondeling en schriftelijk geïnformeerd door de behandelend psychiater. Patiënten zullen geïnformeerd worden over de mogelijkheid om informatie in te winnen over het onderzoek bij een onafhankelijke arts. Ze zullen enkele dagen tot een week bedenktijd krijgen. Individuen die aan geven deel te willen nemen vullen een informed consent in. Definitieve deelname van de patiënt wordt per meting met een bedrag van 10 Euro beloond. Pas nadat ze een *informed consent* formulier hebben getekend, worden ze betrokken bij het onderzoek en worden de vragenlijsten afgenomen die bij de nulmeting horen. Vervolgens worden ze ad random toegewezen naar de experimentele en de controle groep. Patiënten in de experimentele groep krijgen het signaleringsplan. Voor zowel de experimentele als de controle groep worden de primaire en secundaire effectmaten geregistreerd. Daarnaast zal explorierend onderzocht worden wat het werkzame mechanisme wat ten grondslag ligt aan een eventuele effect van het signaleringsplan.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Een signaleringsplan wordt samen met de patiënt, de familie en de persoonlijke begeleider opgesteld. Het signaleringsplan omschrijft signalen die kunnen wijzen op een aankomende crisis en wat dan te doen. Bij signalen van een dreigende crisis, worden minder ingrijpende voor de patiënt maatregelen genomen, die verdere escalatie kunnen voorkomen. Hiermee kan het aantal (en de duur) van separaties worden teruggebracht. Het opstellen van een signaleringsplan duurt ongeveer een week.

Inschatting van belasting en risico

Voor het afnemen van diverse zelfbeoordelingvragenlijsten zullen drie metingen plaatsvinden. De tijdbelasting per proefpersoon per meting wordt op 40 minuten ingeschat.

Contactpersonen

Publiek

GGZ Westelijk Noord-Brabant (Halsteren)

Hoofdlaan 8
4661 AA Halsteren
Nederland

Wetenschappelijk

GGZ Westelijk Noord-Brabant (Halsteren)

Hoofdlaan 8
4661 AA Halsteren
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)

Bereidheid om mee te doen aan het onderzoek.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

wilsonbekwaamheid van de proefpersonen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Doel: Preventie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-07-2007
Aantal proefpersonen:	210
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	13-06-2007
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

CCMO

ID

NL17027.078.07