

FLY-Kids haalbaarheidsonderzoek

Gepubliceerd: 26-02-2025 Laatste bijgewerkt: 07-06-2025

Deze haalbaarheidsstudie evalueert nu het gebruik tijdens reguliere JGZ-bezoeken, met feedback van ouders en professionals, evenals gebruikersdata uit de digitale tool.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON57491

Bron

Onderzoeksportaal

Verkorte titel

FLY-Kids: pilot en haalbaarheidsstudie voor een digitale versie van FLY-Kids

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

Voeding, schermtijd, beweging en slaap bij jonge kinderen < 4 jaar

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Vakministerie

Onderzoeksproduct en/of interventie

- Leefstijlinterventie

Toelichting

N.a.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

<p>De haalbaarheid van het gebruik van de digitale versie van FLY-Kids tijdens een bezoek aan de JGZ in verschillende subgroepen binnen de onderzoekspopulatie.</p>

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

FLY-Kids is een digitaal leefstijlsignaleringsinstrument voor kinderen van 1-3 jaar, ontwikkeld voor de jeugdgezondheidszorg. Ouders vullen vooraf 10 leefstijlgerelateerde vragen in, wat een overzicht biedt ter ondersteuning van het gesprek met de JGZ-professional. Daarnaast geeft de tool adviezen om de leefstijl van het kind te verbeteren. Voor verdere implementatie is digitalisering essentieel. Eerder onderzoek bracht de behoeften van gebruikers in kaart, wat leidde tot de eerste digitale versie van FLY-Kids.

Doel van het onderzoek

Deze haalbaarheidsstudie evalueert nu het gebruik tijdens reguliere JGZ-bezoeken, met feedback van ouders en professionals, evenals gebruikersdata uit de digitale tool.

Onderzoeksopzet

Er wordt een training op locatie aangeboden voor JGZ-professionals over het gebruik van FLY-Kids.

Na het geven van toestemming vullen ouders FLY-Kids digitaal in voorafgaand aan hun reguliere jeugdgezondheidszorgbezoek. Vervolgens ontvangen zij een dashboard met feedback en algemene informatie over leefstijl. Tijdens het bezoek worden lengte en gewicht van het kind gemeten als onderdeel van de standaardzorg. Het FLY-Kids-dashboard dient als gespreksondersteuning voor ouders en JGZ-professionals om de leefstijl van het kind te bespreken. Daarnaast ontvangen ouders gerichte adviezen. Om het gebruik van de digitale versie van FLY-Kids te evalueren, vullen ouders en JGZ-professionals een vragenlijst in—ouders direct na het bezoek en professionals aan het einde van de onderzoeksperiode. Daarnaast worden gegevens uit het digitale patiëntendossier verzameld, waaronder gebruiksgegevens van FLY-Kids en demografische informatie zoals de leeftijd en het geslacht van het kind, het opleidingsniveau van de ouders, de primaire taal thuis, het geboorteland en

het aantal kinderen in het gezin.

Onderzoeksproduct en/of interventie

NA

Inschatting van belasting en risico

De belasting van dit onderzoek is minimaal. De enige verwachte belasting is de tijd die nodig is om de vragenlijsten (FLY-Kids en evaluatie) in te vullen. Er worden geen risico's verwacht.

Contactpersonen

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
K.M.F. Joosten
dr. Molewaterplein 40
Rotterdam 3015 GJ
Netherlands
010-7037029

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
K.M.F. Joosten
dr. Molewaterplein 40
Rotterdam 3015 GJ
Netherlands
010-7037029

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Baby's en peuters (28 dagen - 23 maanden)

Pasgeborenen

Kinderen (2-11 jaar)

Volwassenen (18-64 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Ouders: ouders met een kind van 1, 2 of 3 jaar oud die een reguliere JGZ afspraak heeft en kan elektronisch informed consent geven. JGZ-professionals: werkt met kinderen van 0-4 jaar en heeft met FLY-Kids gewerkt

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Beide groepen: geen informed consent

Onderzoekopzet

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 gestart

(Verwachte) startdatum: 19-03-2025
Aantal proefpersonen: 300
Duur: 1 maanden (per patient)
Type: Werkelijke 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: 21-03-2025

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: CCMO

Positief advies

Datum: 07-08-2024

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC-Erasmus MC

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

Onderzoeksportaal

ID

NL-009531