

Nationale pijnconsensus in ziekenhuizen bij volwassen patiëntengroepen.

UITNODIGING VOOR DEELNAME

Geachte zorgprofessional,

U ontvangt deze brief om u te informeren en uit te nodigen om deel te nemen aan een onderzoek naar nationale pijnconsensus in ziekenhuizen bij volwassen patiëntengroepen. In deze brief leggen wij u uit wat het onderzoek precies inhoudt. Leest u deze brief rustig door voordat u besluit wel of niet mee te doen aan het onderzoek.

Doel van het onderzoek

Het doel van deze studie is om een mate van nationale consensus te bereiken onder zorgprofessionals, over de indicatie voor structurele pijnmeting in ziekenhuizen.

Met dit onderzoek willen wij inzichtelijk maken bij welke klinisch opgenomen volwassen patiënten het van belang is om structureel pijn te meten in ziekenhuizen, inclusief duur en frequentie en bij welke patiënten dit niet standaard nodig is.

Waarom is dit onderzoek van belang?

Sinds het VMS-programma (2008-2012) is er in toenemende mate aandacht gekomen voor pijnmeting bij alle patiënten in het ziekenhuis. De opdracht uit dit programma was 'meet pijn minimaal drie keer per dag'. In opvolgende gepubliceerde richtlijnen is deze uitspraak deels overgenomen of verder genuanceerd. Zo stelt de huidige versie van de 'Richtlijn postoperatieve pijn' geen frequentie meer voor en staat bij de richtlijnen 'Pijnmeting bij patiënten met kanker' en 'Pijn bij COPD of hartfalen' 'meet pijn regelmatig' met een verschillende frequentie per setting. Een wetenschappelijke onderbouwing voor de duur en frequentie lijkt echter nog te ontbreken, waardoor men zich in de praktijk afvraagt of structurele pijnmeting wel nodig is bij alle groepen patiënten en wanneer men kan afwijken van de 'meet pijn minimaal drie keer per dag'-norm.

Wie organiseert en financiert dit onderzoek?

Het onderzoek wordt uitgevoerd door een student van de Master Evidence Based Practice in Healthcare ter Universiteit van Amsterdam (locatie AMC-UMC), onder begeleiding van twee pijnexperts uit het VUMC en Radboudumc.

Wie kan er meedoen?

U kunt deelnemen aan het onderzoek als u 18 jaar of ouder bent, BIG-geregistreerd (of geregistreerd volgens het kwaliteitsregister NVAM) en minimaal 2 jaar werkervaring heeft in het ziekenhuis. Verder is het van belang dat u patiënten behandelt die (mogelijk) pijn ervaren. U participeert vrijwillig aan het onderzoek en bent bereid om uw kennis en ervaring omtrent het meten van pijn bij patiënten te delen.

Waarom ben ik gevraagd voor dit onderzoek?

U werkt als zorgprofessional in een Nederlandse ziekenhuis. Uw mening over het structureel meten van pijn bij bepaalde patiëntengroepen is van belang voor ons onderzoek. Met uw inbreng en die van andere zorgprofessionals is het mogelijk om (een mate van) consensus te bereiken vanuit het perspectief van de professional. Op deze manier kan onderzocht worden in hoeverre pijn structureel gemeten moet worden bij welke klinisch opgenomen (volwassen) patiënten.

Ben ik verplicht om deel te nemen?

Uw participatie is geheel op vrijwillige basis. U kunt zich terugtrekken wanneer u wilt en zonder opgaaf van redenen.

Wat meedoen voor u inhoudt

In april 2021 tot juli 2021* zullen drie zogeheten 'Delphi rondes' plaatsvinden. U wordt gevraagd om een digitale vragenlijst in te vullen om vast te stellen bij welke patiëntengroepen pijn gemeten moet worden, hoe vaak en hoelang. *U heeft 2 weken de tijd om de vragenlijst in te vullen.* Iedere Delphi-ronde zal per keer maximaal 20 minuten van uw tijd in beslag nemen.

- Ronde 1: Bij de eerste ronde wordt u gevraagd te scoren, in hoeverre bepaalde patiënten karakteristieken van belang zijn ter indicatie, om pijnmeting te starten of te stoppen. Dit gebeurt met behulp van een Visuele Analoge schaal (VAS schaal) van 0 tot 100 punten. U heeft de mogelijkheid om meer karakteristieken in te vullen die van belang zijn ter indicatie van pijnmeting. U wordt ook gevraagd om een lange lijst van patiëntengroepen en soorten pijn te noteren die volgens u van belang zijn ter indicatie van pijnmeting.
- Ronde 2: In de tweede ronde wordt u gevraagd om op een Likert schaal (1= helemaal oneens naar 5=helemaal mee eens) aan te geven, in hoeverre u het mee eens bent met de stellingen gegenereerd uit ronde 1 van de vragenlijst. U wordt gevraagd te scoren in hoeverre patiënten karakteristieken, patiëntengroepen en potentiële en actuele soorten pijn van belang zijn ter indicatie van pijnmeting. Ook wordt gevraagd om per patiëntengroep aan te geven hoelang en hoe vaak de pijnmeting moet worden uitgevoerd in uren of dagen.
- Ronde 3: In de derde ronde worden alle stellingen meegenomen die geen consensus hebben behaald in de tweede ronde. U krijgt feedback van zowel uw scores en scores van andere zorgprofessionals. U krijgt de keuze om mee te gaan met de mening van de groep of niet. Op deze manier wordt gekeken in hoeverre consensus behaald kan worden. Indien geen consensus is behaald voor een aantal stellingen, zullen deze worden meegenomen in de volgende rondes, tot maximaal zes rondes.

* of langer indien er meer rondes noodzakelijk zijn

Wanneer wordt dit onderzoek uitgevoerd?

De studie wordt uitgevoerd in de periode van april 2021 tot juni 2021. Voor elke ronde wordt twee weken ingepland voor het invullen van de vragenlijst en twee weken voor het analyseren van data. Indien er geen consensus is bereikt na drie rondes vragenlijst, wordt de studie verlengd met maximaal zes rondes, totdat (mogelijk) consensus is.

Wat zijn de mogelijke nadelen en risico's bij participatie

Wij zien geen mogelijke nadelen en risico's door deelname aan dit onderzoek. Participatie geschiedt op geheel vrijwillige basis en onderzoeksdeelnemers kunnen zich op ieder moment terugtrekken zonder opgaaf van redenen.

Wat gebeurt er met uw gegevens?

Uw participatie wordt vertrouwelijk behandeld. U wordt gevraagd aan het begin van de studie om uw e-mailadres op te geven via de website en u ontvangt een unieke link voor deelname aan het onderzoek. Voor dit onderzoek hebben wij enkele gegevens van u nodig zoals geslacht, leeftijd en

functie. Uw gegevens worden anoniem behandeld. Persoonlijke informatie wordt gereguleerd volgens de AVG-wetgeving en verwijderd uit de database aan het eind van het onderzoek. Verder wordt de verzamelde data elektronisch opgeslagen in versleutelde bestanden en wordt niet met derden gedeeld. De data worden voor maximaal 15 jaar bewaard.

Wat zal er met de onderzoeksresultaten gebeuren?

Wanneer het totale onderzoek is afgerond wordt hierover een wetenschappelijk artikel gepresenteerd. Op basis van de resultaten zal verder worden bepaald wat er nodig is voor (mogelijke) aanpassing van bestaande richtlijnen voor pijnmeting in ziekenhuizen. De verwachte einddatum van het onderzoek is september 2021.

Voor meer informatie verwijzen wij u naar Bijlage A: Gebruik en bewaren van gegevens.

Vragen of opmerkingen?

Bij vragen of opmerkingen kunt u contact opnemen met de onderzoeker(s). Dit kan per e-mail. De contactgegevens vindt u onderaan deze brief.

Hartelijk dank voor uw aandacht.

Namens het onderzoeksteam,

Soraya Baroud

Senior verpleegkundige en klinisch epidemioloog in opleiding

E-mail: sbaroud@delphistudie.nl

Bijlage A: Gebruik en bewaren van gegevens

Vertrouwelijkheid van uw gegevens

Uw persoonlijke gegevens worden vertrouwelijk en anoniem verwerkt volgens de AVG-wetgeving. Om uw privacy te beschermen krijgen uw gegevens een code, die enkel voor de onderzoeker(s) toegankelijk is. Persoonlijke informatie zoals naam of e-mail worden daarbij weggelaten en verwijderd aan het eind van het onderzoek. Verder wordt uw gegevens niet gedeeld met derden. Alle verzamelde data zullen elektronisch opgeslagen worden in versleutelde bestanden. Uw gegevens kunnen niet herleid worden in rapporten of wetenschappelijke publicaties.

Toegang tot uw gegevens voor controle

Om te kunnen controleren of het onderzoek goed en betrouwbaar is uitgevoerd kunnen een beperkte aantal personen toegang krijgen tot uw gegevens met en zonder code. Dit gebeurt alleen indien nodig en in samenspraak met de onderzoeker(s).

Bewaren en gebruik van uw gegevens

Uw persoonsgegevens zullen niet worden gedeeld met derden en zal aan het eind van het onderzoek (september 2021) worden vernietigd. De anonieme onderzoeksgegevens worden maximaal 15 jaar bewaard in het Universiteit van Amsterdam, volgens institutionele regelgeving.

Intrekken toestemming persoonsgegevens

U kunt op elke moment uw toestemming voor gebruik van uw persoonsgegevens intrekken. De onderzoeksgegevens die zijn verzameld tot het moment dat u uw toestemming intrekt worden nog wel gebruikt in het onderzoek.

Meer informatie over uw rechten bij verwerking van uw gegevens

Voor algemene informatie over uw rechten bij verwerking van uw persoonsgegevens kunt u de website van de Autoriteit Persoonsgegevens raadplegen.

Bij vragen of klachten over de verwerking van uw persoonsgegevens raden we u aan om contact op te nemen met verantwoordelijke voor de verwerking van uw persoonsgegevens. Voor dit onderzoek zijn dat: Soraya Baroud, Dr. Peter Vink en Dr. Rianne van Boekel

Bijlage B: Toestemmingsformulier 'nationale pijnconsensus in ziekenhuizen bij volwassen patiëntengroepen'

Het toestemmingsformulier wordt via de website ingevuld bij aanmelding.

- Ik heb de informatiebrief gelezen. Ook kon ik vragen stellen. Mijn vragen zijn voldoende beantwoord. Ik had genoeg tijd om te beslissen of ik meedoe.
- Ik weet dat meedoen vrijwillig is. Ook weet ik dat ik op ieder moment kan beslissen om toch niet mee te doen of te stoppen met het onderzoek. Daarvoor hoef ik geen reden te geven.
- Ik weet dat voor de controle van het onderzoek sommige mensen al mijn gegevens kunnen inzien. Die mensen staan vermeld in deze informatiebrief.
- Ik geef toestemming voor het verzamelen en gebruiken van gegevens voor de beantwoording van de onderzoeksvraag in dit onderzoek.
- Ik wil meedoen aan dit onderzoek.