

Informatiebrief – KIWO-studie cliënten

KIWO-studie: KLIM-hybride implementatie-monitoring en Wetenschappelijke Onderbouwing

Beste cliënt,

Je ontvangt deze uitnodiging omdat je kraamzorg hebt ontvangen van een kraamzorgorganisatie die gebruik maakt van een nieuwe manier van werken in de kraamzorg. Wij vragen je om mee te doen aan een onderzoek. Meedoen is vrijwillig. Om mee te doen is wel jouw toestemming nodig.

In deze informatiebrief lees je om wat voor onderzoek het gaat, wat het voor jou betekent, en wat de voordelen en nadelen zijn. Als je vragen hebt, kun je contact opnemen met de onderzoeker. De contactgegevens staan onderaan deze brief. Je kunt ook overleggen met je partner, familie of vrienden. Wil je de informatie doorlezen en beslissen of je wilt meedoen? Als je wilt meedoen, kun je je aanmelden via de QR-code op de flyer of mailen naar het onderzoeksteam.

1. Wat is het doel van het onderzoek?

In dit onderzoek bekijken we hoe de nieuwe indicatiemethodiek voor de kraamzorg (KLIM) in de praktijk wordt gebruikt. Een indicatiemethodiek helpt om te bepalen hoeveel zorg iemand krijgt. We willen weten wat goed gaat en wat beter kan met deze nieuwe manier van indiceren. Hiervoor gaan we informatie verzamelen bij ouders die zorg hebben ontvangen volgens deze nieuwe methodiek.

2. Wat is de achtergrond van het onderzoek?

De Kraamzorg Landelijke Indicatiemethodiek (KLIM) is een nieuwe manier om te bepalen hoeveel kraamzorg een gezin krijgt. Daarbij wordt gebruikgemaakt van persoonlijke (fysieke) kraamzorg (bij gezinnen thuis of in een kraamzorgcentrum/kraamhotel) en digitale kraamzorg. De kraamzorgsector werkt aan het invoeren van deze nieuwe manier van werken in zeven regio's in Nederland en wil deze methodiek in de toekomst in het hele land gebruiken. Dit is onderdeel van een grotere verandering in de kraamzorg om ervoor te zorgen dat alle gezinnen kraamzorg krijgen die goed past bij hun situatie. We weten nog niet goed wat deze nieuwe manier van werken betekent voor de kwaliteit van de kraamzorg. Daarom doet het UMCG hier onderzoek naar. In dit onderzoek bekijken we hoe de KLIM in de praktijk werkt en wat we daarvan kunnen leren. Met deze kennis willen we helpen om de KLIM te verbeteren en kraamzorgorganisaties te ondersteunen om deze nieuwe indicatiemethodiek ook op meer plekken in Nederland te gebruiken. Door de nieuwe indicatiemethodiek klaar te maken voor de toekomst werkt het UMCG mee aan de grotere verandering in de kraamzorg.

3. Hoe verloopt het onderzoek?

Meedoen aan dit onderzoek betekent dat je deelneemt aan een groepsbijeenkomst over jouw ervaringen met de kraamzorg. Deelname aan het groepsgesprek (dit noemen we ook wel een focusgroep bijeenkomst) duurt ongeveer 90 minuten. We willen graag beter begrijpen welke ervaringen ouders hebben met kraamzorg en wat zij belangrijk vinden, ook als het gaat om digitale kraamzorg. De bijeenkomst is met een groep van ongeveer zes ouders.

Er zijn geen risico's verbonden aan deelname. Het praten over ervaringen met de kraamzorg kan wel soms herinneringen oproepen aan de kraamperiode die vervelend kunnen zijn. We verwachten dat dit maar weinig voorkomt. Tijdens de bijeenkomst zorgen we voor een fijne en veilige sfeer, waarin iedereen zich gehoord voelt en elkaars mening wordt gerespecteerd. De bijeenkomst vindt in november 2026 online plaats.

Als je wilt meedoen, kun je dit aangeven op het aanmeldformulier via de QR-code op de flyer of je kunt mailen naar f.j.lambermon@umcg.nl. Je hoeft op dat moment nog niet te beslissen of je echt meedoet. Die keuze maak je pas later, wanneer het onderzoeksteam contact met je opneemt.

4. Wie voert het onderzoek uit?

Het onderzoek wordt uitgevoerd door onderzoekers van de onderzoeksgroep Verloskundige Wetenschap (Afdeling Eerstelijns- en Langdurige Zorg) van het Universitair Medisch Centrum Groningen (UMCG). Een speciale commissie van het UMCG (nWMO Toetsingscommissie) heeft het onderzoek beoordeeld of het onderzoek voldoet aan de regels en wetten die in Nederland gelden.

5. Wat zijn de voordelen en nadelen van meedoen aan het onderzoek?

Meedoen aan onderzoek kan voordelen en nadelen hebben.

Voordelen kunnen zijn:	Nadelen kunnen zijn:
• Je helpt mee om de kraamzorg te verbeteren. • Als je meedoet aan een groepsgesprek, kun je andere ouders ontmoeten die in dezelfde levensfase zitten.	• Deelname kost tijd. • Sommige vragen of gesprekken kunnen herinneringen oproepen aan de kraamperiode die vervelend kunnen zijn.

6. Wil je niet meedoen of wil je stoppen met meedoen aan het onderzoek?

Je kiest zelf of je meedoet aan het onderzoek. Meedoen is vrijwillig. Wil je niet meedoen? Dat is geen probleem. Je hoeft niet te zeggen waarom. Doe je mee en heb je toestemming gegeven, maar wil je later stoppen? Dat mag altijd. Ook tijdens een groepsgesprek kun je stoppen. Geef dit dan aan bij de onderzoeker. De gegevens die tot dat moment zijn verzameld, worden gebruikt voor het onderzoek.

7. Wat doen we met jouw gegevens?

Voor dit onderzoek verzamelen we gegevens. Deze gegevens zijn zo opgeslagen en verwerkt dat ze niet laten zien wie jij bent. Ook in verslagen en publicaties over het onderzoek is niet te zien wie heeft meegedaan. Als je meedoet aan een groepsgesprek, bewaren we je naam en contactgegevens veilig binnen het UMCG. Alleen het onderzoeksteam kan deze gegevens bekijken.

Volgens de wet moeten onderzoeksgegevens 15 jaar worden bewaard. Daarna worden ze vernietigd. Meer informatie over je privacy rechten staan in het privacy statement van het UMCG. Deze kun je vinden op: <http://uwprivacy.umcg.nl>.

8. Mogen jouw gegevens ook voor ander onderzoek worden gebruikt?

Soms doen andere onderzoekers ook onderzoek naar ervaringen van ouders met kraamzorg. De informatie uit de groepsgesprekken kunnen hierbij helpen. Daarom kunnen wij, alleen met schriftelijke toestemming van de hoofdonderzoeker, gegevens uit dit onderzoek beschikbaar stellen aan andere onderzoekers. We delen alleen gegevens waarin niet te herkennen is wie jij bent. Je naam en contactgegevens delen we nooit.

9. Krijg je een vergoeding als je meedoet aan het onderzoek?

Als je meedoet aan een groepsgesprek krijg je een VVV-bon ter waarde van 20 euro.

10. Heb je vragen of klachten over het onderzoek?

Voor vragen over het onderzoek kun je contact opnemen met onderzoeker en projectleider dr. Fleur Lambermon, werkzaam bij het UMCG Eerstelijns geneeskunde en Langdurige Zorg (ELZ), vakgroep Verloskundige Wetenschap. Dit kan per telefoon (06 5442 6761) of mail (f.j.lambermon@umcg.nl).

Als je een klacht hebt, kun je hierover contact opnemen met dr. Esther Feijen-de Jong, hoofdonderzoeker van het onderzoek (e.i.feijen-de.jong@umcg.nl).

Wil je liever contact opnemen met de klachtenfunctionaris van het UMCG? Dan kan dit door te mailen naar klachtenfunctionaris@umcg.nl.

Heb je vragen of klachten over de verwerking van jouw persoonsgegevens? Dan kan je contact opnemen met de Functionaris voor de Gegevensbescherming van het UMCG. Dit kan per telefoon (050-361 61 61) of mail (privacy@umcg.nl).