

Informatiebrief – KIWO-studie verloskundigen

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

Beste verloskundige,

Je ontvangt deze uitnodiging omdat je samenwerkt met een kraamzorgorganisatie die kraamzorg aanbiedt volgens de nieuwe indicatiemethodiek KLIM. Wij vragen je om mee te doen aan een onderzoek hierover. Meedoen is vrijwillig. Om mee te doen is wel jouw digitale 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 medewerkers van de kraamzorgorganisatie of je collega's. Wil je de informatie doorlezen en beslissen of je wilt meedoen? Als je wilt meedoen, kun je dit digitaal aangeven op het beginscherm van de vragenlijst.

1. Wat is het doel van het onderzoek?

Het doel van het onderzoek is het monitoren van de implementatie van de nieuwe indicatiemethodiek KLIM en het formuleren van aanbevelingen voor (een eventuele) landelijke opschaling. We verwachten dat dit bijdraagt aan het creëren van passende kraamzorg voor alle kraamgezinnen. Hiervoor gaan we informatie verzamelen bij alle samenwerkende verloskundigen van kraamzorgorganisaties die werken volgens de nieuwe indicatiemethodiek KLIM.

2. Wat is de achtergrond van het onderzoek?

De Kraamzorg Landelijke Indicatiemethodiek (KLIM) is een nieuwe indicatiemethodiek voor het indiceren van kraamzorg. Hierin wordt fysieke en digitale zorg gecombineerd, ontvangen cliënten zorg vanuit zorgpakketten en wordt de zorg afgestemd aan de hand van zorgdoelen. Momenteel wordt de KLIM in zeven regio's in Nederland geïmplementeerd en dit zal in de toekomst landelijk opgeschaald worden. Dit is onderdeel van een grotere transformatie die de sector momenteel doormaakt. Er is nog niet nauwkeurig in kaart gebracht wat deze nieuwe indicatiemethodiek doet met de kwaliteit van zorg. Het onderzoek van het UMCG monitort daarom de implementatie van de KLIM en formuleert aanbevelingen voor landelijke opschaling. Door aan te sluiten op de praktijk hopen we met het onderzoek bij te dragen aan de noodzakelijke transformatie van de kraamzorg.

3. Hoe verloopt het onderzoek?

Meedoen aan dit onderzoek betekent dat je een online vragenlijst invult. Ook kun je ervoor kiezen om mee te doen aan een groepsgesprek over jouw ervaringen met de nieuwe indicatiemethodiek KLIM. Dit hoeft niet, je kunt ook alleen de vragenlijst invullen.

Vragenlijst

Het invullen van de vragenlijst duurt ongeveer 15 minuten. We stellen vragen over jouw ervaringen met het werken volgens de KLIM. Daarnaast vragen we enkele algemene gegevens, zoals je leeftijd en in welke regio je werkzaam bent.

Er zijn geen risico's verbonden aan deelname. Je antwoorden zijn niet goed of fout. Het gaat om jouw persoonlijke ervaring. Je kunt de online vragenlijst invullen op een moment dat jou uitkomt.

Aan het begin van de online vragenlijst kun je aangeven of je mee wilt doen aan het onderzoek. Als je mee wilt doen, geef je digitaal toestemming. Daarna begint de online vragenlijst.

Focusgroep bijeenkomst

Deelname aan een focusgroep bijeenkomst duurt ongeveer 90-120 minuten. We willen graag beter begrijpen welke ervaringen verloskundigen en kraamverzorgenden hebben met de nieuwe indicatiemethodiek en wat zij belangrijk vinden in deze nieuwe manier van werken. Bijvoorbeeld, het indelen in zorgpakketten, het werken met zorgdoelen en de mogelijkheid tot digitale kraamzorg.

Er zijn geen risico's verbonden aan deelname. De bijeenkomst is met een groep van ongeveer acht verloskundigen en kraamverzorgenden in totaal. 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 september of oktober 2026 online plaats.

Aan het einde van de online vragenlijst over de KLIM wordt gevraagd of je benaderd wilt worden voor deelname aan een focusgroep bijeenkomst. Als je dit wilt, kun je hiervoor digitaal toestemming geven en je e-mailadres invullen. Je hoeft op dat moment nog niet te beslissen op je daadwerkelijk meedoet. Dit doe je pas wanneer het onderzoeksteam je benadert.

4. Wie voert het onderzoek uit?

Het onderzoek wordt uitgevoerd door onderzoekers van de vakgroep Verloskundige Wetenschap (Afdeling Eerstelijns- en Langdurige Zorg) van het Universitair Medisch Centrum Groningen (UMCG). De nWMO Toetsingscommissie van het UMCG heeft het onderzoek beoordeeld op het voldoen aan de huidige wetgeving in Nederland en aanvullende regelgeving van het UMCG.

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 draagt bij aan de toekomst van kraamzorg en helpt mee om deze te verbeteren. • Als je meedoet aan een groepsgebesprek, kun je van elkaar leren in het werken volgens de nieuwe indicatiemethodiek KLIM.	• Deelname kost tijd.

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

Je kiest zelf of je meedoet aan het onderzoek. Deelname is vrijwillig. Wil je niet meedoen? Dat is geen probleem. Je hoeft niet te zeggen waarom je niet mee wilt doen. Doe je wel mee en geef je toestemming? Dan kun je altijd die keuze veranderen en er mee stoppen. Dit mag je ook doen tijdens het invullen van de vragenlijst of het meedoen aan de focusgroep bijeenkomst. Geef dit dan door aan de onderzoeker. De onderzoeksgegevens die tot dat moment zijn verzameld, worden nog wel gebruikt in het onderzoek. Deze gegevens zijn niet tot jou te herleiden.

7. Wat doen we met jouw gegevens?

Voor dit onderzoek worden gegevens verzameld, gebruikt en bewaard waaraan je niet direct wordt herkend. Ook in rapporten en publicaties over het onderzoek zijn de gegevens niet tot jou te herleiden. Als je deelneemt aan de focusgroep beschermen we je privacy door je contactgegevens veilig te bewaren in het UMCG. Alleen het onderzoeksteam heeft toegang tot jouw contactgegevens.

De onderzoeker moet op grond van de wet- en regelgeving de verzamelde gegevens 15 jaar bewaren. Daarna worden de gegevens 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?

Mogelijk doen andere onderzoekers ook onderzoek naar ervaringen van verloskundigen met kraamzorg. De informatie uit de vragenlijst en de focusgroep bijeenkomsten kunnen hierbij helpen. Daarom kunnen wij, met jouw toestemming, gegevens uit dit onderzoek beschikbaar stellen aan andere onderzoekers. We delen alleen gegevens waaraan je niet direct herleid kan worden. Je naam en contactgegevens delen we nooit. Aan het eind van de vragenlijst kun je aangeven of je hiervoor toestemming geeft.

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

Voor het invullen van de vragenlijst ontvang je geen vergoeding. Als je meedoet aan een focusgroep bijeenkomst ontvang 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).