



TIRZA project

Achtergrond

In het kader van het onderzoeksproject Toezicht Infectiepreventie en Regionale Zorgnetwerken ABR (TIRZA) wil de IGJ de vorderingen van de zorgnetwerken met betrekking tot ABR en het voorkómen van verspreiding van BRMO in kaart brengen en stimuleren. Daarbij toetst de inspectie bij zorgaanbieders in verschillende sectoren binnen één regionaal netwerk of aan vigerende en relevante richtlijnen wordt voldaan én of er acties op dit gebied worden ondernomen in regionaal verband.

Voor dit sub-project wordt vanuit het patiëntperspectief getoetst hoe de informatievoorziening verloopt tijdens de route die door de patiënt door verschillende zorginstellingen ('door de keten') wordt afgelegd. Het doel hiervan is om bij de patiënt te onderzoeken of hij/zij door alle instellingen voldoende is geïnformeerd over zijn/haar BRMO dragerschap en over de consequenties van het BRMO dragerschap voor de patiënt en zijn/haar omgeving. Daarnaast zal de informatieoverdracht tussen de betrokken zorgverleners rond deze patiënten getoetst worden. Ook zal geïnventariseerd worden welke informatie door de zorgverleners met de patiënt is gedeeld. Met de kennis die we hiermee ophalen kunnen de mogelijke risico's voor transmissie van BRMO's in de keten in kaart gebracht worden.

De kennisvraag

- 1) Hoe zijn patiënten in hun route langs een aantal zorginstellingen/zorgverleners geïnformeerd over;
 - zijn/haar BRMO-dragerschapstatus,
 - de consequenties van BRMO-dragerschap voor de patiënt zelf en zijn/haar omgeving,
 - de voorzorgsmaatregelen ter voorkóming van besmetting en verspreiding van BRMO.
- 2) Hoe zijn zorgverleners geïnformeerd over de BRMO-dragerschapstatus van de patiënt en was deze informatie voldoende om de juiste maatregelen te kunnen nemen?
- 3) Hoe hebben de zorgverleners de patiënt geïnformeerd? Welke informatie is wel/niet gedeeld? Wat is de rol van de patiënt hierin?

De onderzoekspopulatie

- patiënten die BRMO-drager zijn en een of meer overdrachtmomenten hebben ondergaan terwijl zij BRMO-drager waren, uit de regio Limburg aansluitend op overige TIRZA activiteiten
- Zorgverleners betrokken bij de desbetreffende patiënten

Werkwijze

Het zorgnetwerk bemiddelt in het identificeren van patiënten die voldoen aan de selectiecriteria en benadert hen of ze bereid zijn om deel te nemen. Patiënten worden door het RIVM uitgenodigd en geïnformeerd over het project. Ook wordt voor aanvang mondeling toestemming gevraagd voor deelname en schriftelijk toestemming gevraagd voor het benaderen van de bij de patiënt betrokken zorgverleners.

De onderzoeker van het RIVM doet face-to-face interviews met patiënten. Op basis van de informatie van de patiënt worden betrokken zorgverleners geïdentificeerd. Bij het benaderen van de betrokken zorgverleners wordt ook weer mondeling toestemming gevraagd voor deelname. De onderzoeker van het RIVM interviewt de zorgverleners telefonisch. De interviews worden opgenomen en de belangrijkste punten worden uit de interviews gehaald om casusbeschrijvingen te maken.

Het eindproduct is een korte kwalitatieve rapportage met casusbeschrijvingen per patiënt, waarbij de patiëntdata zijn geanonimiseerd en de data over de zorgverleners per sector geaggregeerd zijn. Het is dus geen wetenschappelijk onderzoek, maar meer een verkennende globale situatieschets over de informatievoorziening uit het oogpunt van de patiënt.



Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
*Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport*

AVG

Alle gegevens zullen zorgvuldig en anoniem behandeld worden. De gegevens worden opgeslagen op een beveiligde RIVM schijf volgens de algemeen geldende RIVM AVG regels.

Contactgegevens

Sabiena Feenstra-Gols (projectleider)

E: sabiena.feenstra@rivm.nl

Marieke de Cock (onderzoeker)

E: marieke.de.cock@rivm.nl