

Beste HAIO,

Door middel van deze brief willen wij u vragen deel te nemen aan een studie waarin onderzocht wordt hoe praktijkopleiders en HAIO's van elkaar (kunnen) leren door het observeren van elkaars consulten en het voeren van leergesprekken. Hoe komen daarbij zaken als wensen en voorkeuren van de patiënt, klinische ervaring en informatie uit bijvoorbeeld richtlijnen aan de orde?

Hiervoor willen we graag dat consulten gedurende een dag(deel) worden opgenomen. Aan de hand van fragmenten uit deze consulten willen we vervolgens een individueel interview afnemen met u en uw praktijkopleider. Ook vragen we u om drie leergesprekken op te nemen; hierover zal tevens een individueel interview volgen. De twee interviews zullen worden afgenomen op een plek die u goed uitkomt. De opnames en interviews zullen alleen ten behoeve van dit onderzoek gebruikt worden en zullen geen enkele verdere consequentie hebben voor u als HAIO.

We willen u vragen de onderstaande punten goed door te lezen en als u ermee akkoord bent het *informed consent* formulier te dateren en te ondertekenen.

1. Wat is het doel van dit het onderzoek?

Het doel van het onderzoek is om beter te begrijpen hoe en wanneer praktijkopleiders en HAIO's een afweging maken tussen het best beschikbare bewijs (bijvoorbeeld in de vorm van richtlijnen), de wensen en voorkeuren van de patiënt en de eigen klinische ervaring tijdens consulten in de huisartspraktijk. Dit zal worden onderzocht door in kaart te brengen hoe praktijkopleiders en HAIO's deze drie pijlers van Evidence Based Medicine (EBM) toepassen tijdens consulten.

Daarnaast willen we onderzoeken hoe praktijkopleiders en HAIO's zelf vinden dat ze EBM toepassen, hoe ze dit gebruik bij elkaar herkennen en op welke manier het afwegen van de drie pijlers van EBM (kan) worden aangeleerd in de praktijk.

2. Hoe wordt het onderzoek uitgevoerd?

Dit onderzoek wordt uitgevoerd door fragmenten van opgenomen consulten en leergesprekken van praktijkopleiders en HAIO's terug te kijken. Aan de hand van deze fragmenten zullen per koppel twee interviews van telkens maximaal een uur afgenomen worden. Vervolgens worden de interviews uitgeschreven en verder geanalyseerd. Dit onderzoek is een samenwerking tussen het UMC Utrecht in Nederland en de Universiteit Gent in België.



3. Wat wordt er van u verwacht?

Er wordt een aantal verschillende dingen van u verwacht.

1. Als start van de studie vult u een korte vragenlijst in met basisgegevens van uzelf;
2. U neemt, op een dag(deel) dat goed uitkomt, tien willekeurige consulten op. Tijdens het consult gedraagt u zich niet anders dan normaal. Wel wordt er van u verwacht dat u toestemming voor opname van het consult vraagt aan de patiënt. Ook neemt u, verspreid over een periode van een vier maanden, driemaal een leergesprek op (HAIO en praktijkopleider).
3. Deze opnames stuurt u in via een beveiligde verbinding naar een beveiligde webpagina;
4. Nadat de opnames zijn geanalyseerd door de onderzoekers, zullen twee interviews met u worden afgenomen: één individueel interview over de consulten en één individueel interview over de leergesprekken.

4. Welke risico's zijn er mogelijk?

Voor zover ons bekend zijn voor u geen risico's aan het onderzoek verbonden.

5. Wat zijn mogelijke voor- en nadelen van deelname aan dit onderzoek?

Nadeel van uw deelname aan dit onderzoek is dat het u tijd kost. Tevens moet u toestemming vragen aan de patiënten voor het opnemen van de consulten.

Voordeel van deelname is dat u tijdens de interviews meer inzicht kan krijgen in uw eigen consultvoering en die van uw praktijkopleider. Indien u wilt, kunt u de opnames tevens voor uw eigen opleiding gebruiken, mits u hiervoor tevens toestemming vraagt aan de patiënt. Tevens kan dit onderzoek voor de toekomst nuttige gegevens opleveren die de kwaliteit van de opleiding tot huisarts ten goede komen.

6. Wat gebeurt er als u niet wenst deel te nemen aan dit onderzoek?

U beslist zelf of u meedoet aan het onderzoek. Deelname is vrijwillig. Als u besluit niet mee te doen, dan hoeft u verder niets te doen. U hoeft niets te tekenen. U hoeft ook niet te zeggen waarom u niet wilt meedoen. Als u wel meedoet, dan kunt u zich altijd bedenken en toch stoppen. Dit kan ook nog tijdens het onderzoek. Op dat moment zal de aan u gekoppelde praktijkopleider ook niet meer deelnemen aan het onderzoek. Geen deelname of halverwege niet langer deelnemen aan het onderzoek heeft geen enkele consequentie.

7. Wordt u geïnformeerd als er tussentijds voor u relevante informatie over de studie bekend wordt?

Mocht er tijdens of na afloop van het onderzoek informatie naar voren komen die van invloed zou kunnen zijn op uw toestemming, dan stellen wij u hiervan tijdig op de hoogte.



8. Wat gebeurt er met uw gegevens?

Vragenlijsten en opnames consulten en leergesprekken

Omdat de opnames van consulten en leergesprekken waardevolle informatie bevatten voor gelijksoortig onderzoek, zullen de korte vragenlijsten met basisgegevens en de opnames van consulten en leergesprekken gedurende 15 jaar bewaard worden. Indien we deze opnames later daadwerkelijk willen analyseren vanuit een *andere* onderzoeksvraag dan beschreven in deze studie, dan zullen wij u daarvan op de hoogte stellen en bent u uiteraard vrij om dan alsnog geen toestemming te geven voor opslag of gebruik. De vragenlijsten en opnames zelf zullen in een beveiligde elektronische omgeving worden opgeslagen en zullen alleen toegankelijk zijn voor de uitvoerend onderzoekers die de beelden analyseren voor gebruik tijdens de interviews. Na 15 jaar zullen de vragenlijsten en de opnames worden vernietigd.

Opnames en transcripten interviews

Van de interviews worden tevens opnames gemaakt. Deze worden uitgeschreven en gecodeerd. De originele opnames van de interviews worden slechts gedurende de databewerking en – analyse bewaard en zullen daarna vernietigd worden. De gedigitaliseerde, geanonimiseerde transcripten worden tien jaar bewaard om controle van het onderzoek mogelijk te maken. Hierna zullen ze worden vernietigd.

Het onderzoeksteam dat inzicht zal hebben in de geanonimiseerde transcripten staat onderaan deze brief vermeld. Alleen de uitvoerend onderzoekers hebben toegang tot de codesleutel en de originele opnames van de interviews. Overige betrokken onderzoekers hebben alleen toegang tot de geanonimiseerde gegevens en resultaten.

Rapportage

De resultaten van het onderzoek zijn gebaseerd op de geaggregeerde data en worden anoniem gerapporteerd. Indien gebruik wordt gemaakt van citaten zal worden gezorgd dat deze niet tot individuen traceerbaar zijn.

9. Zijn er extra kosten/is er een vergoeding wanneer u besluit aan dit onderzoek mee te doen?

U krijgt als participant in dit onderzoek geen vergoeding voor deelname. Eventuele reiskosten voor interviews worden vergoed.

10. Heeft de ethische toetsingscommissie van medisch onderzoek dit onderzoek goedgekeurd?

Voor dit onderzoek is goedkeuring verkregen van de Ethische toetsingscommissie van de NVMO en van de commissie voor medische ethiek UZ Gent.

11. Wilt u verder nog iets weten?



U kunt voorafgaand aan de studie de tijd nemen om na te denken over uw deelname en samen te overleggen. Wanneer u vooraf, tijdens of na afloop van één van de onderdelen van de studie nog vragen heeft, dan beantwoorden wij die graag. Uw vragen kunt u stellen via de hoofdonderzoeker en HAO Lianne Welink (l.s.welink@umcutrecht.nl / +31613100090)

Bij voorbaat dank voor uw deelname,
Met vriendelijke groet,

Het onderzoeksteam 'Together for Evident Evidence':

Drs. Lianne Welink (hoofdonderzoeker)¹

Dr. Marie-Louise Bartelink (uitvoerend onderzoeker)¹

Dr. Esther de Groot (uitvoerend onderzoeker)¹

Dr. Peter Pype (uitvoerend onderzoeker)²

Prof. Dr. Roger Damoiseaux (promotor)¹

Prof. Dr. Myriam Deveugele (promotor)²

¹: Afdeling huisartsgeneeskunde, Julius Centrum, UMC Utrecht, Nederland

²: Afdeling huisartsgeneeskunde, Universiteit Gent, België

