

Effectiviteitsstudie Trapsgewijze Tinnitus Behandeling

Je bent bij ons in behandeling vanwege tinnitushinder. In deze informatiefolder lees je meer over het onderzoek dat wij doen naar onze Trapsgewijze Tinnitus Behandeling.

Door deel te nemen aan het onderzoek naar onze Trapsgewijze Tinnitus Behandeling en extra vragenlijsten in te vullen draag jij bij aan meer kennis over effectiviteit van de behandeling van tinnitus. En daar hebben toekomstige cliënten weer baat bij.

Wie voert het onderzoek uit?

Dit onderzoek is opgezet door Kentalis Audiologisch Centrum (AC) en wordt uitgevoerd door onderzoekers op het AC Arnhem, AC Sint-Michielsgestel en AC Eindhoven in samenwerking met het AC van het Radboud Universitair Medisch Centrum Nijmegen.

Wat is het doel en de achtergrond van het onderzoek?

Kentalis AC wil bijdragen aan zinnige en zuinige zorg. Door de effectiviteit van onze Trapsgewijze Tinnitus Behandeling te onderzoeken, willen wij komen tot een vorm van behandeling, die maximaal effectief is voor de cliënt.

Stappen

Trapsgewijze Tinnitus Behandeling bestaat uit twee stappen met een gestructureerde opzet en een afgebakende tijdsduur. Voor sommige cliënten volstaat de eerste stap en bij anderen is ook de tweede stap nodig. De eerste stap bestaat uit gehooronderzoek, counseling en begeleiding en elementen uit Tinnitus Retraining Therapie (TRT). De tweede stap kan onder meer bestaan uit cognitieve gedragstherapie (CGT) en/of aanpassing van technische hulpmiddelen.

Met ons onderzoek willen we onder meer de volgende vragen beantwoorden:

- Wat is het effect van onze behandeling en de afzonderlijke stappen daarin?
- Zijn er cliënten voor wie alleen stap 1 al volstaat?
- Wat is de toegevoegde waarde van cognitieve gedragstherapie? En van technische hulpmiddelen? Welke variaties in de behandeling zijn het meest effectief?

Wat houdt deelname aan het onderzoek in?

Deelname aan het onderzoek betekent dat je op verschillende momenten tijdens de behandeling een aantal vragenlijsten invult. Uit de antwoorden kunnen wij afleiden wat het effect van de behandeling is op de tinnitushinder.

Daarnaast verzamelen we ook audiologische gegevens waarvan we vermoeden dat die mede bepalend zijn voor het effect van de behandeling.

Goed om te weten

Het grootste aantal van de vragenlijsten moet ook ingevuld worden als je niet deelneemt aan het onderzoek, omdat die bepalend zijn voor de invulling van de behandeling.

Wanneer eindigt jouw deelname aan het onderzoek?

Wanneer je deelneemt aan het onderzoek, stopt dit:

- Als je zelf kiest om te stoppen.
- Zes maanden nadat alle behandelingen voorbij zijn.

Krijg je een vergoeding voor deelname aan het onderzoek?

De deelname aan het onderzoek kost je niets extra bovenop de normale behandelkosten. Deze worden vergoed vanuit de basisverzekering minus het eigen risico. Je wordt niet betaald voor het meedoen aan dit onderzoek.

Welke gegevens worden gebruikt ?

Voor dit onderzoek worden de volgende persoonsgegevens (identiteitsgegevens en onderzoeksgegevens) verzameld, gebruikt en bewaard: geboortedatum, geslacht, gehoorverlies, gebruik van hoortoestellen, inhoud van de behandeling op hoofdlijnen, scores op de vragenlijsten.

Resultaten

De vragenlijsten die je invult worden in samenwerking met het Radboud Universitair Medisch Centrum anoniem verwerkt ten behoeve van de effectiviteitsstudie.

Vanuit de behandeling hebben de betreffende behandelaren geen inzage in de beantwoording van de vragenlijsten van de effectiviteitsstudie. De behandelaren hebben alleen toegang tot je reguliere cliëntdossier van het audiologisch centrum.

Privacy

Voor algemene informatie over je rechten bij de verwerking van persoonsgegevens kun je ook kijken op www.kentalis.nl/privacy-statement of de website van de Autoriteit Persoonsgegevens. Je kunt tevens contact opnemen met de Functionaris voor de Gegevensbescherming van Kentalis via: privacy@kentalis.nl. Eventuele klachten over de manier waarop binnen dit onderzoeksproject met je gegevens wordt omgegaan, kun je via hetzelfde e-mailadres melden.

Heb je vragen met betrekking tot het onderzoek?

De verantwoordelijken van dit project zijn Janette van Dijkhuizen en Erwin Baas, beiden klinisch fysicus audioloog. Bij vragen kun je contact opnemen met Erwin Baas per e-mail E.Baas@kentalis.nl.