

Wij hebben uw hulp nodig!

Validatiestudie naar een observatie-instrument voor cognitie in het dagelijks leven (CDL)

Achtergrond en doel

We hebben een observatie-instrument ontwikkeld voor het meten van cognitie in het dagelijks leven. Dat willen we nu gaan valideren en uittesten in de klinische praktijk. We vragen u om ons daarbij te helpen door het instrument bij 5-10 van uw patiënten/cliënten af te nemen.

Wat betekent dit voor de zorgverlener?

- Stap 1:** U includeert 5-10 patiënten a.d.h.v. de in- en exclusiecriteria (zie onder).
- Stap 2:** U vult een korte vragenlijst in over de patiënt (o.a. letselgegevens en Barthel Index) en neemt de MoCA af. Dit duurt ongeveer 20 minuten.
- Stap 3:** U en een collega observeren de patiënt gedurende een week tijdens de gebruikelijke zorg. Na een week vult u beide de CDL in (zie bijlage). Het invullen van de CDL duurt 20 minuten.
- Stap 4:** U of een collega vult de CDL een week later nog een keer in.

Wat betekent dit voor de patiënt?

- De patiënt leest de informatiebrief en kan eventuele vragen stellen aan de onderzoekers via mail of per telefoon. Hij/zij tekent vervolgens de toestemmingsverklaring.
- De patiënt legt de MoCA af. Dit duurt ongeveer 10 minuten.
- De patiënt vult op zijn/haar eigen tempo een aantal zelfrapportagevragenlijsten in (o.a. demografische gegevens, HADS en FSS). Dit duurt ongeveer 15 minuten.
- De patiënt hoeft verder niets te doen. Voor de CDL is het de bedoeling dat de patiënt zijn/haar dagelijkse activiteiten zoals altijd uitvoert zonder aanpassingen te maken of instructies te volgen.

In-/exclusiecriteria patiënten

- Volwassen (18+)
- Wilsbekwaam (zoals beoordeeld door betrokken zorgverlener)
- Verblijvend in revalidatiecentrum (MSR/GRZ) of woonvorm
- Niet-aangeboren hersenletsel (alle vormen)
- Geen neurodegeneratieve ziekte zoals de ziekte van Alzheimer of Parkinson

Vragen?

Dr. Fleur Domensino

fleur.domensino@maastrichtuniversity.nl

