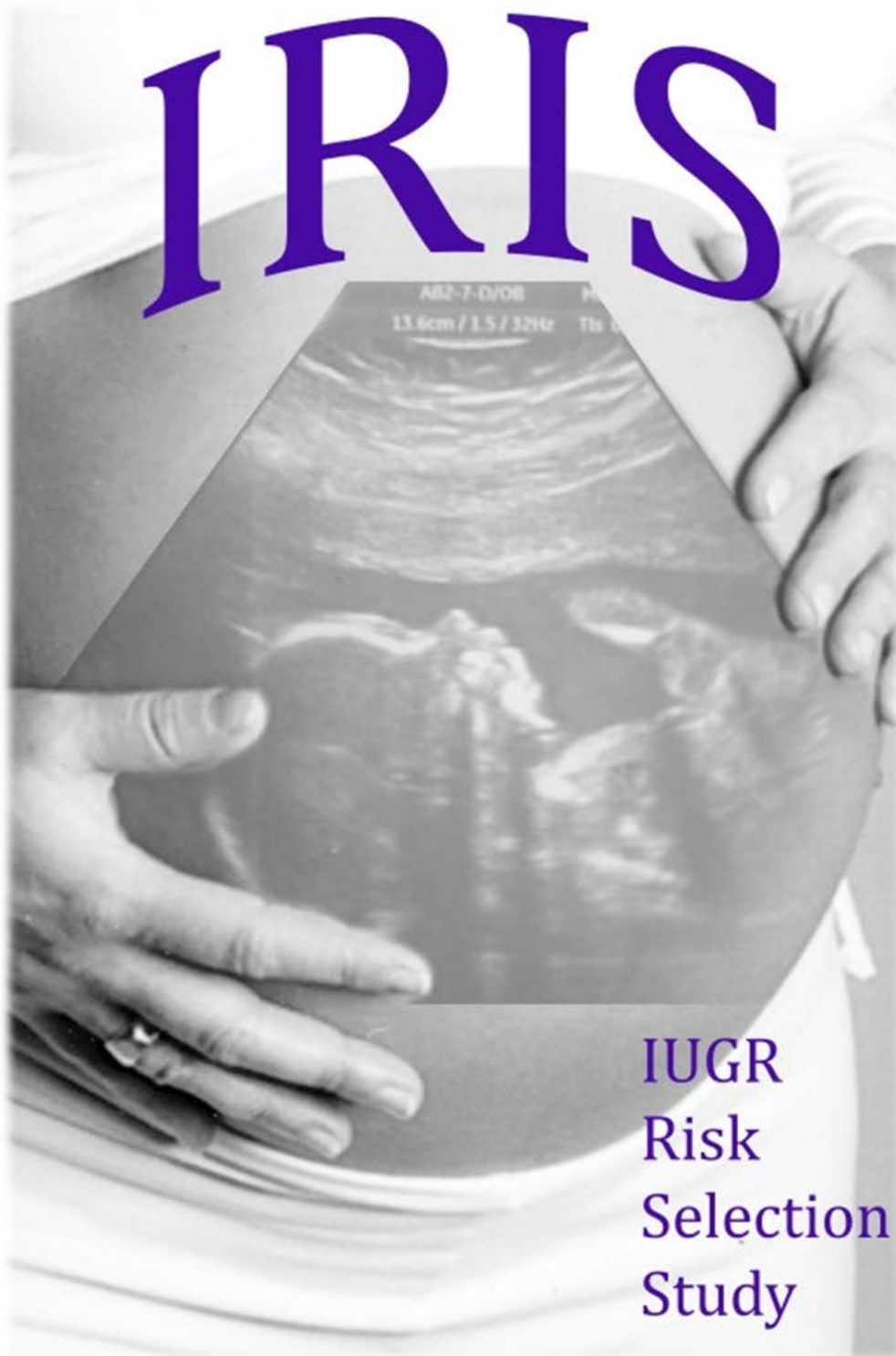


IRIS



IUGR
Risk
Selection
Study

Ook uw steentje bijdragen aan een multidisciplinair protocol op het gebied van foetale groeivertraging?

Dan zijn wij op zoek naar u!

IRIS
IUGR Risk Selection Study



emGO+
Institute for Health and Care Research



Waarom dit onderzoek?

In maart 2014 start de dataverzameling van de **IRIS studie**, een landelijk onderzoek naar het effect van routinematige derde trimester biometrie op perinatale uitkomsten bij vrouwen in de eerste lijn.

Voor de IRIS studie is een **multidisciplinair protocol** noodzakelijk voor de opsporing van en beleid bij foetale groeivertraging. Bestaande nationale richtlijnen geven onvoldoende houvast. Zo is bijvoorbeeld onduidelijk of er testbevindingen zijn waarbij de zwangere weer terug kan naar de eerste lijn. Ook behoeven een aantal andere zaken invulling, zoals hoe afwachtend beleid in de tweede lijn gedefinieerd wordt. Via een Delphi-onderzoek willen wij deze zaken concretiseren.

Hoe is het onderzoek opgezet?

In een Delphi-onderzoek wordt getracht consensus te bereiken onder panelleden, door middel van online vragenlijsten. Het panel zal bestaan uit vertegenwoordigers van betrokken **beroepsgroepen** (verloskundigen, obstetrici en echoscopisten), **opinieleiders** en **experts** op het gebied van onderzoek en beleid bij foetale biometrie en intra-uteriene groeivertraging.

Het panel zal online minimaal drie vragenlijsten invullen.

- De vragenlijst van de eerste ronde zal open vragen bevatten over zaken waarover nog geen consensus en/of landelijk protocol bestaat. Bij het samenstellen van deze vragenlijst maken we gebruik van richtlijnen en de resultaten van ons recent afgeronde vragenlijstsonderzoek.
- De vragenlijst van de tweede ronde zal een overzicht geven van de antwoorden uit de eerste ronde. Op basis daarvan zullen voorstellen worden gedaan. Deelnemers kunnen aangeven in hoeverre ze het met deze voorstellen eens zijn.
- De vragenlijst van de derde ronde zal een samenvatting geven van de antwoorden uit de vorige ronde. Zaken waarover nog geen consensus bestaat, zullen opnieuw worden voorgelegd.

We zijn op zoek naar in totaal 50 panelleden en streven daarbij naar een gelijkwaardige verdeling van de diverse beroepsgroepen. We zullen de definitieve panelleden selecteren nadat alle aanmeldingen binnen zijn.

Wat verwachten we van u en wat levert het u op?

Wanneer u deelneemt aan het Delphi-onderzoek, vragen wij u in de periode van september 2013 tot en met december 2013, een drietal **online vragenlijsten** in te vullen. Het invullen van de vragenlijsten zal per keer ongeveer 45 minuten duren. U kunt de vragenlijsten tussentijds onderbreken om op een later moment verder te gaan.

Door deelname aan de studie kunt u meebepalen hoe het multidisciplinaire protocol over de opsporing van en beleid bij foetale groeivertraging voor de IRIS studie eruit komt te zien. Accreditatie bij KNOV en NVOG wordt aangevraagd.

Eind september kunt u de eerste online vragenlijst verwachten. Het aantal vragenlijsten is naar verwachting drie, maar kan uitgebreid worden zolang er nog onvoldoende consensus is bereikt. **Het is belangrijk dat u alle vragenlijsten invult.** Voor het invullen van iedere vragenlijst heeft u steeds twee weken de tijd.

Hoe zit het met de privacy?

Als panellid neemt u **anoniem** deel aan het Delphi-onderzoek. Dit zorgt ervoor dat u uw mening in de loop van het proces kunt wijzigen en dat ieder panellid een gelijkwaardige invloed heeft. Om logistieke redenen zijn uw gegevens wel zichtbaar voor enkele onderzoekers.

Geïnteresseerd in deelname?

Geef u dan nu op voor het Delphi-onderzoek (vóór 8 september) via:

www.irisstudie.nl/aanmelden

Uiterlijk 15 september mailen wij u of u geselecteerd bent voor deelname aan het Delphi-onderzoek.

Kijk voor meer informatie op de website www.irisstudie.nl.

Wanneer u na het lezen van deze informatie nog vragen heeft, dan kunt u contact opnemen via info@irisstudie.nl of 020-4441746.

Projectmedewerkers:

Drs. V. Verfaillie, junioronderzoeker en verloskundige

Dr. A. de Jonge, projectleider en verloskundige

Dr. P. Jellema, projectcoördinator en epidemioloog

Prof.dr. A. Franx, promotor, perinatoloog en hoogleraar Verloskunde

De uitvoering van de IRIS studie is in handen van onderzoekers van de afdeling Midwifery Science van het EMGO+ Instituut van het VUmc en de AVAG, ondersteund door een landelijke, multidisciplinaire projectgroep. Het onderzoek wordt door ZonMw gefinancierd.