

versie 11 februari 2021

## Q&A Retrospectief onderzoek herstelzorg COVID-19

Vragen en antwoorden over het retrospectieve deel van het onderzoek voor de tijdelijke aanspraak paramedische herstelzorg COVID-19

Voor alle cliënten die vanaf 1 januari in behandeling zijn gekomen gelden de regels voor de herstelzorg zoals deze zijn opgenomen in de Q&A van het zorginstituut [Q&A Zorginstituut Nederland](#). Wij gaan er van uit dat u kennis heeft genomen van die inhoud. In dit document gaan we in op een aantal specifieke vragen die betrekking hebben op de ergotherapie.

Vragen, antwoorden en achtergrondinformatie over het **retrospectieve** onderzoek: "Evaluatie ergotherapie herstelzorg COVID-19" is te vinden op onze website <https://info.ergotherapie.nl/Overzichtcoronadocumenten>

Informatie over het **prospectieve** onderzoek is eveneens te vinden op onze website <https://info.ergotherapie.nl/Overzichtcoronadocumenten>

Voor **vragen en antwoorden** over het prospectieve deel van het onderzoek adviseren wij om de website van het onderzoeksteam te raadplegen: [COVID - Paramedisch Onderzoek](#)

Als dat niet toereikend is kunt u uw vraag stellen aan: [covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl](mailto:covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl) Ovv : 'Ergotherapie COVID-19 evaluatie'.

	Vraag	Antwoord
1.	Mijn COVID-19 client is na 1 februari naar mij verwezen maar heeft al fysiotherapie gehad vanaf december. Aan wel onderzoek doet hij mee?	Aan het retrospectieve onderzoek, hij is namelijk vóór 1 februari gestart met de herstelzorg.
2.	Voor het retrospectieve onderzoek geldt dat er schriftelijke toestemming moet zijn ipv mondeling. Sommige behandeltrajecten zijn al afgerond. Kunnen we de trajecten waarbij geen schriftelijke toestemming is, wel onder COVID-19 herstelzorg declareren?	Ja dat kan. Mondelinge toestemming moet dan wel gedocumenteerd staan in het dossier van de cliënt. Het advies is wel om zoveel als mogelijk is, alsnog schriftelijke toestemming te vragen aan de cliënt. Hiervoor kun je gebruik maken van het toestemmingsformulier op de website.
3.	Kan ik de behandeltrajecten waarbij de set meetinstrumenten voor het onderzoek niet volledig is afgenomen, onder COVID-herstelzorg declareren?	Voor het retrospectieve onderzoek mag dat voor de al afgeronde of nog lopende trajecten. Het verkrijgen van een volledige set uitkomstwaarden is niet altijd mogelijk geweest voor deze behandeltrajecten.

		Alle data is gewenst: Het is belangrijk om ook niet-complete meetsets aan te leveren aan de onderzoekers van het Radboud UMC: <a href="mailto:covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl">covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl</a>
4.	Kan ik één registratieformulier opvragen en dit vervolgens voor alle cliënten gebruiken?	Ja dat kan. Belangrijk om het formulier wel steeds uniek op te slaan zodat de gegevens van elke client afzonderlijk te herleiden zijn. Stuur in per unieke client in en altijd als reply op de de ontvangen mail van het RadboudUMC. Dat is de enige manier om de gegevens beveiligd te versturen.
5.	Op welk moment in het behandeltraject stuur ik het formulier op?	Zodra het behandeltraject is afgerond, dus nadat de COPM en PRO-Ergo (en eventueel de andere meetinstrumenten) als evaluatie en dus voor de tweede keer zijn afgenomen.
6.	Waar vraag ik een registratieformulier op? en	Bij <a href="mailto:covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl">covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl</a> Ovv : 'Ergotherapie COVID-19 evaluatie'
7.	En waar stuur ik het ingevulde formulier met meetgegevens naar toe?	Naar <a href="mailto:covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl">covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl</a> Ovv : 'Ergotherapie COVID-19 evaluatie'
8.	Stuur ik het registratieformulier ook in als ik geen meetgegevens heb?	Ja, daarmee weet de onderzoeker dat deze cliënt behandeld is binnen de herstellende zorg COVID-19. De cliëntkenmerken geven bovendien ook al belangrijke informatie voor het onderzoek. Noteer ook je praktijkgegevens duidelijk op het registratieformulier. Het is mogelijk dat de onderzoeker je op een later moment nog wil benaderen voor aanvullende informatie uit het dossier van de cliënt.
9.	Is er een mogelijkheid de meetinstrumenten digitaal in te vullen?	Nee, helaas dat is niet mogelijk voor het retrospectieve deel van het onderzoek. Voor het prospectieve deel is een veilige digitale omgeving ontwikkeld voor de invoer van de gegevens.
10	Hoe waarborgen jullie de privacy van de cliënt	Hier wordt uiterst zorgvuldig mee omgegaan. informatie vind je in de toelichting op het <a href="#">registratieformulier</a> .
11	Mijn cliënt twijfelt over deelname aan het onderzoek. Welke argumenten kan ik aandragen voor deelname?	Leg uit dat meedoen heel belangrijk is omdat het betekent dat dit onderzoek inzicht geeft in de effectiviteit van de ergotherapiebehandeling bij COVID-19. Niet meedoen aan het onderzoek betekent ook geen zorg krijgen.

		<p>Wat betreft het gebruik van de gegevens geldt dat de zorgverzekeraar géén inzage heeft in de onderzoeksgegevens. Dit is voorbehouden aan de onderzoekers van het RadboudUMC, waar jij als therapeut de gegevens beveiligd naar toe stuurt.</p>
12	<p>In de CoCo-P die wordt afgenomen bij (verdenking op) cognitieve problemen, wordt over hersenletsel gesproken. Er is meestal geen hersenletsel gediagnosticeerd na COVID-19. De term schrikt cliënten en mantelzorgers af.</p>	<p>Reden van gebruik van het begrip “hersenletsel” is dat dit meetinstrument is ontwikkeld voor mensen die een beroerte hebben doorgemaakt. Hij is echter ook heel geschikt gebleken voor de COVID-19 doelgroep. De originele vragenlijst mag echter niet zomaar aangepast worden. In het prospectieve onderzoek gaan mensen deze vragenlijst via een digitaal portaal invullen. Het begrip hersenletsel wordt daar vervangen door de tekst: “Als gevolg van COVID-19 kunnen er problemen in de denkfuncties ontstaan, zoals moeite met het onthouden of het concentreren”. Deze tekst kun je voor cliënten gebruiken bij het toelichten van de vragenlijst.</p>
13	<p>Vrijwel al mijn cliënten ervaren klachten van concentratie of geheugen. Neem ik de CoCo-P standaard af?</p>	<p>Dat is verstandig. In het prospectieve onderzoek wordt deze vragenlijst standaard afgenomen. Cliënten en hun mantelzorgers vullen deze vragenlijst dan zelf in via een digitaal portaal.</p>
14	<p>Moet ik de COPM én de PRO-ergo afnemen of volstaat 1 van beide?</p>	<p>Je neemt de COPM én de PRO-ergo af. Zij zijn allebei een primaire uitkomstmaat voor het onderzoek. De COPM vul je samen met de client in. De PRO-ergo vragenlijst vult de client zelf in. De twee lijsten zijn verschillend en meten allebei iets anders.</p>
15	<p>Moet ik verplicht de AMPS of PRPP afnemen?</p>	<p>De AMPS en de PRPP kunnen afgenomen worden als je geschoold bent in 1 van de meetinstrumenten. Afname van de AMPS of PRPP stellen wij zeer op prijs maar is niet verplicht voor het onderzoek.</p>
16	<p>Wat zijn de verschillen tussen het retrospectieve onderzoek en het prospectieve onderzoek</p>	<p>De werkwijze voor het aanleveren van de meetgegevens verschilt. In het retrospectieve deel doe je dat handmatig. In het prospectieve deel gebeurt dat digitaal via een app en website. De meetinstrumenten en het moment van meten is in beide onderzoeken gelijk. De client zal in het prospectieve onderzoek ook een aantal extra algemene vragenlijsten invullen, ongeacht bij welke discipline hij in behandeling is.</p>

Deze Q&A wordt actueel gehouden op basis van actuele informatie vanuit het zorginstituut, de onderzoeksgroep en vragen die aan ons worden gesteld via [en@ergotherapie.nl](mailto:en@ergotherapie.nl)