

Treatment of challenging behaviour with medication; is there another way?

Gepubliceerd: 12-07-2019 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The hypothesis of this study is that treatment and diagnosis of challenging behavioural symptoms, (which are or have been reason for off-label psychotropic drug prescription), as provided by this integrative team, when optimising the use of off-...

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON23433

Bron

NTR

Verkorte titel

CHALIDIT-CRT

Aandoening

Mental health problems

Ondersteuning

Primaire sponsor: UMCG

Overige ondersteuning: ZonMw, Innovatiefonds Zorgverzekeraars

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Aberrant Behavior Checklist

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

This study investigates whether diagnosis and treatment of challenging behaviour, as provided by an integrative team of mental health care specialists and intellectual disability specialists, when optimising the use of off-label psychotropic drugs amongst individuals with a moderate to profound intellectual disability and challenging behaviour, leads to better results as measured with the Aberrant Behavior Checklist than care-as-usual.

Doel van het onderzoek

The hypothesis of this study is that treatment and diagnosis of challenging behavioural symptoms, (which are or have been reason for off-label psychotropic drug prescription), as provided by this integrative team, when optimising the use of off-label psychotropic drugs amongst individuals with a moderate to severe intellectual disability and challenging behaviour, leads to better results as measured with the Aberrant Behavior Checklist than care-as-usual.

Onderzoeksopzet

Baseline, 8, 16, 24, 32, 40 and 52 weeks

Onderzoeksproduct en/of interventie

Integrative care provided by a specialist mental health care team

Contactpersonen

Publiek

GGZ Drenthe
Gerda de Kuijper

0631623826

Wetenschappelijk

GGZ Drenthe
Gerda de Kuijper

0631623826

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Person with a moderate to profound intellectual disability (level of cognitive development < 6 years)
- Age > 12 years
- Off-label psychotropic drug use for more than one year
- Informed consent (IC) signed by participant and/or participant representative (depending on the competence of the participant)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- One of the following DSM diagnoses:
 - Dementia
 - Chronic psychotic disorder
 - Schizoaffective disorder
 - Bipolar disorder type I
- Significant life event in the past six months

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-09-2020

Aantal proefpersonen: 36
Type: Werkelijke startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Ja

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 12-07-2019
Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL7868
Ander register Medisch Ethische Toetsingscommissie UMC Groningen : 201900479	

Resultaten