

Intensive PE for treatment-refractory PTSD patients

Gepubliceerd: 13-06-2016 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The present study aims at the improvement of the treatment of adults with treatment-refractory PTSD with an open clinical study examining the effectiveness and feasibility of a brief intensive exposure treatment.

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON28690

Bron

NTR

Aandoening

Post-Traumatic Stress Disorder (PTSD)

Ondersteuning

Primaire sponsor: Behavioural Science Institute, Radboud University Nijmegen

Overige ondersteuning: Innovatiefonds Zorgverzekeraars

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

PTSD symptom severity:

- CAPS

- PSS-SR

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

The present study aims to examine the effectiveness and feasibility of an outpatient brief intensive exposure treatment for treatment-refractory complex PTSD patients. The new treatment program makes use of proven effective therapy techniques in processing the trauma and decreasing PTSD symptoms, whereas the delivery of the treatment is using a new format: 4 days (spread over two weeks).

Country of Recruitment: The Netherlands

Doel van het onderzoek

The present study aims at the improvement of the treatment of adults with treatment-refractory PTSD with an open clinical study examining the effectiveness and feasibility of a brief intensive exposure treatment.

Onderzoeksopzet

All measures:

- before treatment (baseline: A0);
- seven weeks after baseline (post treatment: A1);
- 18 weeks after baseline (follow up 1: A2);
- and 30 weeks after baseline (follow up 2: A3).

PSS-SR:

- time points as defined above;
- as well as in week 3,4,5 and 6 (before follow up appointments).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Brief intensive exposure treatment:

4 days (spread over two weeks), offered in three blocks of 90 minutes each day and four follow up appointments (90 minutes each).

Contactpersonen

Publiek

GGZ Nijmegen
Tarweweg 2

A. Minnen, van
Nijmegen 6534 AM
The Netherlands
024-3837820

Wetenschappelijk

GGZ Nijmegen
Tarweweg 2

A. Minnen, van
Nijmegen 6534 AM
The Netherlands
024-3837820

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- (1) Age $\geq$ 18 years.
- (2) History of multiple interpersonal traumas.
- (3) Meeting full DSM-IV diagnostic criteria of PTSD established through the Clinical-Administered PTSD Scale (CAPS).
- (4) Lack of treatment response during regular PTSD guideline treatment.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- (1) Suicide attempt within 8 weeks prior to study entry.

(2) Inability to speak and write Dutch.

(3) Severe intellectual impairment ($IQ \leq 70$)

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Onderzoeksmodel: Anders

Controle: N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 01-01-2012

Aantal proefpersonen: 75

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Niet van toepassing

Soort: Niet van toepassing

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	NL5576
NTR-old	NTR5931
Ander register	Innovatiefonds Zorgverzekeraars : 2335

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A