

CBT and Misophonia

Gepubliceerd: 30-05-2017 Laatste bijgewerkt: 19-03-2025

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

Samenvatting

ID

NL-OMON29419

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

CBT and Misophonia

Aandoening

Misophonia

Ondersteuning

Primaire sponsor: None

Overige ondersteuning: None

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

AMisoS-R (Schröder et al., submitted)

Clinical Global Impression Scale (CGI, Guy, 1976)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In the AMC the diagnostic criteria for misophonia were established (Schröder et al., 2013) as well as a group therapy with promising results (Schroder et al 2017). In this RCT we evaluate whether CBT is 1) effective in treating misophonia, 2) leads to an improvement in quality of life and 3) in overall functioning.

Onderzoeksopzet

T0 = intake

T1 = baseline

T2 = 16 wks after T1 (start treatment/waitinglist)

T3 = 16 wks after T2

T4 = FU1 26 wks after T2 or T3

T5 = FU2 52 wks after T2/T3

Onderzoeksproduct en/of interventie

cognitive therapy, attention training and applied relaxation techniques vs waitinglist

Contactpersonen

Publiek

PA.0.149, Academisch Medisch Centrum, Afdeling Psychiatrie

I.J. Jager
Meibergdreef 5

Amsterdam 1105 AZ
The Netherlands
020-89 13757

Wetenschappelijk

PA.0.149, Academisch Medisch Centrum, Afdeling Psychiatrie

I.J. Jager
Meibergdreef 5

Amsterdam 1105 AZ
The Netherlands
020-89 13757

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Patients with misophonia (criteria Schroder 2013)
- Written informed consent
- Age 18-70

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Presence of any of the following DSM-IV-TR conditions:
 - Major depression
 - Major anxiety disorder
 - Bipolar disorder
 - Autism spectrum disorders
 - Schizophrenia or any other psychotic disorder
 - Substance related disorder during the past 6 months
 - Any structural CNS disorder or stroke within the last year
- Currently taking benzodiazepines or stimulants

- Patients at risk for suicide

- Patients with language barriers and / or illiteracy

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Cross-over
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Actieve controle groep

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	04-04-2017
Aantal proefpersonen:	54
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	30-05-2017
Soort:	Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 43118

Bron: ToetsingOnline

Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL6304
NTR-old	NTR6479
CCMO	NL59434.018.16
OMON	NL-OMON43118

Resultaten

Samenvatting resultaten

-