

De evaluatie van een groepstherapie voor patiënten met depressieve klachten na een beroerte - een pilot studie

Gepubliceerd: 07-07-2006 Laatste bijgewerkt: 14-05-2024

Het doel van het onderzoek is om het effect van de cursus *Omgaan met depressieve klachten na een beroerte* op depressieve klachten en kwaliteit van leven te onderzoeken door middel van een wachtlijstcontrolestudie.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON29896

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Evaluatie van groepstherapie bij depressieve klachten na een beroerte

Aandoening

- Centraal zenuwstelsel vaataandoeningen
- Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG

Synoniemen aandoening

Depressieve klachten

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: iRv, Kenniscentrum voor Revalidatie en Handicap

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: beroerte, cognitieve gedragstherapie, depressieve klachten, groepstherapie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De onderzoeksvariabelen zijn stemming, depressieve symptomen en gezondheidsgelateerde kwaliteit van leven.

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Depressie komt vaak voor na een beroerte en heeft verstrekkende gevolgen voor de revalidatie, kwaliteit van leven en participatie in de maatschappij. De huidige studie is het vervolg op een pilotstudy door Praamstra et al. (2005), waarin de cursus *Omgaan met depressieve klachten na een beroerte* individueel werd aangeboden en is geëvalueerd. Hieruit bleek dat de cursus enig positief effect had op stemming. Voor de huidige studie is de cursus uitgebreid en wordt in groepsverband gegeven.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is om het effect van de cursus *Omgaan met depressieve klachten na een beroerte* op depressieve klachten en kwaliteit van leven te onderzoeken door middel van een wachtlijstcontrolestudie.

Onderzoeksopzet

Het onderzoek is een quasi-experimentele wachtlijstcontrolestudie. De eerste 6 personen die als gevolg van een beroerte depressieve klachten hebben, zullen de experimentele groep vormen, de volgende 6 de wachtlijstcontrolegroep. De voormeting en nameting bestaan uit enkele vragenlijsten. Tussendoor krijgt de experimentele groep 12 weken de cursus. Tijdens de cursus houden beide groepen 3 x per week hun stemming bij. Twee maanden na de cursus wordt een korte telefonische follow-upmeting uitgevoerd. De deelnemers uit de controlegroep

zullen hierna de gelegenheid krijgen de cursus alsnog te volgen.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De cursus >Omgaan met depressieve klachten na een beroerte> is een speciaal voor CVA-patiënten aangepaste versie van de cursus >Omgaan met depressie> door Cuijpers (1995). De cursus is nu uitgebreid, waardoor er meer aandacht is voor het thema ontspanning. De cursus wordt in groepsverband gegeven door de GZ-psycholoog en de fysiotherapeut.

Inschatting van belasting en risico

De cursus is, ook in zijn uitgebreide versie, korter en minder belastbaar voor deelnemers dan de originele cursus. De deelnemers zijn bij voorkeur in dagbehandeling, zodat ze niet speciaal naar het revalidatiecentrum hoeven komen voor de metingen en de interventie.

Contactpersonen

Publiek

iRv, Kenniscentrum voor Revalidatie en Handicap

Postbus 192
6430 AD Hoensbroek
Nederland

Wetenschappelijk

iRv, Kenniscentrum voor Revalidatie en Handicap

Postbus 192
6430 AD Hoensbroek
Nederland

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- * Hij/zij in de periode april 2006 - juli 2006 in revalidatiedagbehandeling is bij het HRC in verband met een CVA;
- * hij/zij door de GZ-psycholoog van afdeling 5 op basis van klinisch oordeel, ondersteund met resultaten van neuropsychologische tests, cognitief voldoende geschikt wordt geacht deel te nemen aan het onderzoek; een score hoger dan 15 op de Mini Mental State Examination;
- * hij/zij van minimaal één emotionele klacht op de Signaleringslijst voor Zorgverleners (CLCE-24) aangeeft dat deze klacht als hinderlijk wordt ervaren, en dit wordt ondersteund door het klinisch oordeel van de revalidatiearts of GZ-psycholoog;
- * hij/zij de leeftijd van 18 jaar heeft bereikt.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- * hij/zij onvoldoende taalbegrip (als gevolg van afasie) heeft of de Nederlandse taal niet voldoende beheerst om de testinstructies en de behandeling te kunnen begrijpen (op basis van klinisch oordeel GZ-psycholoog);
- * hij/zij op basis van klinisch oordeel van revalidatiearts onvoldoende fysiek uithoudingsvermogen heeft om de behandeling en de vragenlijsten te ondergaan;
- * hij/zij ernstige visus en/of gehoorsproblemen heeft, waardoor schriftelijke of mondelinge informatie niet voldoende verwerkt kan worden;
- * hij/zij op basis van klinisch oordeel van GZ-psycholoog weinig of geen inzicht in de psychische klachten heeft;
- * hij/zij andere neurologische aandoeningen dan een CVA heeft;
- * hij/zij lijdt of heeft geleden aan een ernstige psychiatrische stoornis waarvoor hij korter dan 5 jaar geleden langer dan een half jaar onder behandeling is geweest van een psychiater;
- * hij/zij geen toestemming geeft voor deelname aan het onderzoek.

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	2
Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Doel: Preventie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	10-04-2006
Aantal proefpersonen:	12
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC SRL/iRv: St Revalidatie Limburg/iRv Kenniscentrum voor Revalidatie en Handicap (Hoensbroek)

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

CCMO

ID

NL11491.022.06