

Herkenning en behandeling van depressie bij patiënten die met een lichamelijke ziekte zijn opgenomen in het algemeen ziekenhuis.

Gepubliceerd: 27-02-2007 Laatste bijgewerkt: 14-05-2024

Doel van het onderzoek is het ontwikkelen van een stapsgewijze screening voor de detectie van depressie bij mensen die met een somatische ziekte zijn opgenomen in het ziekenhuis. In de groep mensen bij wie een depressie wordt vastgesteld, evalueren...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON29959

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Depressie bij patiënten met een lichamelijke ziekte

Aandoening

- Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG

Synoniemen aandoening

Depressieve gevoelens, somberheid

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Sint Radboud

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Algemeen ziekenhuis, Cognitieve gedragstherapie, Depressieve stoornis, Somatische aandoening

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Depressieve klachten

Secundaire uitkomstmaten

Lichamelijke klachten

Functionele belemmeringen

Kosteneffectiviteit

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

De prevalentie van depressie bij patiënten die met een somatische ziekte zijn opgenomen in het ziekenhuis varieert tussen de 5 en de 40%, afhankelijk van de onderzoekspopulatie en methode van onderzoek. Vaak blijft deze depressie onopgemerkt bij het medisch personeel, met als gevolg onderbehandeling. Een depressie brengt een enorme ziektelast met zich mee en verder zijn negatieve gevolgen te verwachten op het lichamelijk functioneren, kwaliteit van leven, medische consumptie en terugkeer op de arbeidsmarkt.

Doel van het onderzoek

Doel van het onderzoek is het ontwikkelen van een stapsgewijze screening voor de detectie van depressie bij mensen die met een somatische ziekte zijn opgenomen in het ziekenhuis. In de groep mensen bij wie een depressie wordt vastgesteld, evalueren wij het effect van een individuele kortdurende cognitief gedragstherapeutische interventie m.b.t. het effect op de depressieve symptomen, lichamelijke klachten, functionele belemmeringen en kosten.

Onderzoeksopzet

Patiënten op de afdeling interne geneeskunde worden m.b.v. zelfinvulvragenlijsten gescreend op depressieve klachten. Bij patiënten die

positief scoren op deze screeningslijsten, alsmede een random, gestratificeerde steekproef bij mensen die negatief scoren, wordt een semi-gestructureerd psychiatrisch diagnostisch interview afgenomen. Patiënten die voldoen aan de criteria van een depressie volgens de DSM-IV, worden geïncludeerd in een gerandomiseerd onderzoek met twee onderzoeksgroepen: één groep krijgt cognitieve gedragstherapie en één groep *normale* medische zorg (treatment as usual). Alle patiënten geïncludeerd in deze trial worden zowel voor als na de interventie gemeten m.b.v. zelfinvulvragen en vervolgens drie keer tijdens follow-up (op 1, 3 en 6 maanden). Parallel hieraan worden deze metingen afgenomen bij een willekeurige, gestratificeerde groep, niet-depressieve patiënten voor een beloopstudie.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Depressieve patiënten krijgen een kortdurende gedragstherapeutische interventie aangeboden van +/- 8 sessies, uitgevoerd door in cognitieve gedragstherapie getrainde consultatieve verpleegkundigen van de afdeling Psychiatrie. .

Inschatting van belasting en risico

Alle patiënten (n=1400) die deelnemen vullen éénmalig een aantal screeningsvragenlijsten in (afname duur ca. 20 min). Circa de helft van deze groep wordt prospectief gevolgd, waarbij deze lijsten over een periode van ongeveer 9 maanden nog drie keer worden afgenomen gedurende 6 maanden.

Bij alle patiënten met depressieve klachten (n=140) en bij een groep patiënten zonder gerapporteerde depressieve klachten (n=190) volgt een gestructureerd psychiatrisch interview en een bloedafname voor de bepaling van de ontstekingsparameters. De helft van de depressieve patiënten krijgt aanvullende cognitieve gedragstherapie, de andere helft *normale medische zorg*.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Sint Radboud

Postbus 9101
6500 HB Nijmegen
Nederland

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Sint Radboud

Postbus 9101
6500 HB Nijmegen
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)

Patienten die worden opgenomen op de afdeling Interne Geneeskunde en worden gediagnostiseerd met een depressieve stoornis.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Ernstig lichamelijk disfunctioneren
Ernstig cognitief disfunctioneren
Gehoor- en of taalproblemen
Psychotische symptomen
Suicidaliteit
Kennis van de Nederlandse taal

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Enkelblind
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-07-2006
Aantal proefpersonen:	120
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

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

NL11655.091.06