

rationele rehabilitatie bij therapieresistente patiënten met PTSS

Gepubliceerd: 19-09-2006 Laatste bijgewerkt: 19-03-2025

Reduceren van de ptss klachten, het psychische lijden, verbeteren van de kwaliteit van leven, wegnemen van de hulpvraag

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Delirium (incl. verwarring)
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON30112

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

PTSS-RR

Aandoening

- Delirium (incl. verwarring)

Synoniemen aandoening

slachtoffer, trauma

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Groningen (Groningen)

Overige ondersteuning: eigen budget GGZ Groningen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: cognitieve gedragstherapie, gerandomiseerde gecontroleerde studie, ptss, therapie resistent

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- ptss klachten
- psychisch lijden
- kwaliteit van leven

Secundaire uitkomstmaten

- autonomie beleving
- (tevredenheid over) sociaal functioneren
- hulpvraag

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Chronische PTSS-klachten kunnen bijzonder invaliderend zijn voor het psychisch en sociaal functioneren van de patiënt (Aarts & Visser, 1999; van Minnen & Verbraak, 2001). Wanneer reguliere evidence based behandeling niet tot de voor de patiënt gewenste resultaten leidt, is een behandeling met Rationele Rehabilitatie mogelijk geïndiceerd omdat deze therapie bewezen effectief is bij chronisch psychische problematiek.

Doel van het onderzoek

Reduceren van de ptss klachten, het psychische lijden, verbeteren van de kwaliteit van leven, wegnemen van de hulpvraag

Onderzoeksopzet

open, gerandomiseerd wachtlijst gecontroleerd design

Onderzoeksproduct en/of interventie

rationele rehabilitatie, een kortdurende cognitieve gedragstherapie

Inschatting van belasting en risico

proefpersonen vullen maximaal gedurende 4 uur (verdeeld over 4 sessies van 30 minuten) vragenlijsten in.

Contactpersonen

Publiek

GGZ Groningen (Groningen)

Postbus 86
9700 AB Groningen
Nederland

Wetenschappelijk

GGZ Groningen (Groningen)

Postbus 86
9700 AB Groningen
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)

ptss volgens dsm-IV, reeds ontvangen evidence based psychologische interventie,
persisterende ptss klachten

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

lopende ptss gerelateerde behandeling, IQ < 70, onvrijwillige behandeling, psychiatrische comorbiditeit volgens dsm-IV as 1

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-09-2007
Aantal proefpersonen:	50
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	19-09-2006
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen Geestelijke Gezondheidszorg (Utrecht)

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 28395

Bron: Nationaal Trial Register

Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL13920.097.06
OMON	NL-OMON28395