

Video-feedback interventie voor opvoedingsondersteuning bij autisme

Gepubliceerd: 06-11-2007 Laatste bijgewerkt: 08-05-2024

De effectiviteit van de Video-feedback Interventie voor opvoedingsondersteuning bij Autism (VIPP-AUTI) wordt onderzocht op de sensitiviteit voor autisme van ouders van kinderen met een diagnose in het autisme spectrum (ASS), gebaseerd op de...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Ontwikkelingsstoornissen NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON31176

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

VIPP-AUTI

Aandoening

- Ontwikkelingsstoornissen NEG

Synoniemen aandoening

Autisme, Autism Spectrum Stoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Utrecht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Autism spectrum stoornissen, Opvoedingsondersteuning, Video interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaten zijn veranderingen van de organisatie van de gehechtheid van het kind en een verbetering van de ouder-kind interactie door een verhoogde sensitiviteit van ouders voor autisme.

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire uitkomstmaten zijn verbeteringen van de cognitieve en sociaal-emotionele ontwikkeling van het kind en vermindering van de opvoedingsbelasting van de ouders.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Kinderen met autisme hebben meer kans op een onveilige- gedesorganiseerde gehechtheidsrelatie. Een gedesorganiseerde gehechtheid is van negatieve invloed op de ontwikkeling van het kind (Naber e.a., 2007). Kinderen met autisme zijn een halve standaarddeviatie minder veilig gehecht dan kinderen zonder autisme (Rutgers e.a., 2004). De meest beschreven determinant van gehechtheid is de sensitiviteit van ouders. De sensitiviteit van ouders van een kind met autisme kan onder druk staan door de communicatieve beperkingen van het kind. De effectiviteit van een video-feedback interventie (VIPP) om de sensitiviteit van ouders te vergroten is, zowel in klinische als in niet klinische groepen, aangetoond (Juffer, Bakermans-Kranenburg, & Van IJzendoorn, 2007). Echter, deze kortdurende, kosteneffectieve interventie, gericht op het bevorderen van de gehechtheidsrelatie, is niet onderzocht bij gezinnen met een kind met autisme. De VIPP-AUTI is ontwikkeld om de sensitiviteit van ouders voor de autistische eigenschappen van het kind te bevorderen. Dit uit zich in minder gedesorganiseerde gehechtheidsrelaties. Vervolgens kunnen de sociale vaardigheden van het kind verbeteren en de opvoedingsbelasting voor de ouders verminderen

Doel van het onderzoek

De effectiviteit van de Video-feedback Interventie voor opvoedingsondersteuning bij Autisme (VIPP-AUTI) wordt onderzocht op de sensitiviteit voor autisme van ouders van kinderen met een diagnose in het autisme spectrum (ASS), gebaseerd op de organisatie van de gehechtheid van het kind en de ouder-kind interactie. Tevens zal de effectiviteit van de VIPP-AUTI onderzocht worden op de ontwikkelingsvaardigheden van het kind met ASS en de opvoedingsvaardigheden en -belasting van de ouders.

Onderzoeksopzet

In een niet invasief therapeutisch interventie onderzoek wordt de effectiviteit van de VIPP-AUTI gemeten bij ouders - en hun kind met ASS- versus de standaardzorg.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Naast de gebruikelijke psychiatrische behandeling ontvangt de experimentele groep geprotocolleerde, verpleegkundige thuisbegeleiding, volgens de VIPP-AUTI, tijdens vijf huisbezoeken, gedurende drie maanden. De controlegroep krijgt, naast de psychiatrische behandeling de huidige, niet geprotocolleerde, verpleegkundige thuisbegeleiding. Deze standaard thuisbegeleiding bevat gemiddeld vijf huisbezoeken (tenminste drie en hoogstens zeven huisbezoeken), gedurende maximaal een half jaar, gebaseerd op de voorkeur van de ouders.

Inschatting van belasting en risico

Het onderzoek is niet invasief, zonder enig risico voor de deelnemers. De belasting bestaat uit twee ziekenhuisbezoeken voor psychiatrische en psychologische testen van het kind. Tevens worden ouderinterviews afgenomen en wordt de ouders verzocht om thuis vragenlijsten in te vullen (vier uur totaal). Drie huisbezoeken van de onderzoeker (1.5 uur per bezoek) vinden plaats voor metingen middels video-opnames. De therapie (thuisbegeleiding door de verpleegkundige) wordt in gemiddeld vijf huisbezoeken van twee uur gegeven.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Utrecht

Heidelberglaan 100

3584 CX Utrecht
NL

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Utrecht

Heidelberglaan 100
3584 CX Utrecht
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Kinderen (2-11 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Primaire verzorger(s), meestal ouders, van een kind met ASS (volgens de DSM-IV-R), gediagnosticeerd in het UMC Utrecht;
Kinderen met de diagnose ASS, in de leeftijd onder de 5 jaar;
Vaste woon- of verblijfplaats;
Ouders/verzorgers en kind wonen op hetzelfde adres ;
Ondertekende toestemmingsformulieren voor deelname.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Deelnemers die buiten een straal van 40 km van de stad Utrecht wonen;
Ouders/ verzorgers, die de Nederlandse taal onvoldoende spreken of begrijpen;
Ouders/ verzorgers, die niet in staat zijn om voor het kind te zorgen;
Kinderen met andere medische problemen, die op de voorgrond staan.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Dubbelblind
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	20-05-2008
Aantal proefpersonen:	100
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	06-11-2007
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	20-10-2010
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)

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
CCMO	NL18501.041.07