

Behandeling op maat voor obesitas patiënten.

ABR betreft de pilot-study: een niet-gerandomiseerde treatment-control studie

Gepubliceerd: 01-04-2008 Laatste bijgewerkt: 10-05-2024

Op basis van uitkomsten van een lange reeks onderzoeken uit binnen en buitenland is een procedure ontwikkeld voor het vaststellen van therapie op maat. Vertrekpunt voor dit maatwerk zijn de scores op de drie eetgedragsschalen van de Nederlandse...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON31706

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

behandeling op maat voor obesitas

Aandoening

- Overige aandoening
- Eetstoornissen en -afwijkingen

Synoniemen aandoening

obesitas en eetstoornissen

Aandoening

overgewicht

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Oost Brabant (Rosmalen)

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: behandeling op maat, NVE, Obesitas

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- DEBQ: emotional, external and restraint eating
- EDI-2: eating related and non-related psychological traits
- UCL-90: coping
- SCL-90: psychological symptoms
- TAS: Toronto alexithymia scale
- EDI-II-NL Screeningslijst
- EDES
- BIS (impulsivity)
- BMI

Met uitzondering van gewicht op T2 op alle schalen van deze vragenlijsten
verbetering t.o.v. controlegroep.

Op T3 tevens daling van lichaamsgewicht in treatment groep

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Achtergrond.

Overgewicht is een toenemend probleem met ernstige medische gevolgen. Lange tijd was een vermageringsdieet het gangbare antwoord, maar dat is op dit moment controversieel. Diëten werken niet, ook niet als ze volgens de laatste gedragstherapeutische inzichten zijn geprogrammeerd. Daarnaast gelden diëten als een mogelijke risicofactor voor eetbuien in boulimia nervosa en binge eating disorder.

Doel van het onderzoek

Op basis van uitkomsten van een lange reeks onderzoeken uit binnen en buitenland is een procedure ontwikkeld voor het vaststellen van therapie op maat. Vertrekpunt voor dit maatwerk zijn de scores op de drie eetgedragsschalen van de Nederlandse Vragenlijst voor Eetgedrag (NVE): emotioneel eten (eten bij negatieve emoties), extern eten (eten op basis van voedselprikkels als geur en zichtbaarheid) en lijngericht eten (minder eten dan men zou willen om op gewicht te blijven of af te vallen). Dit maatwerk is gebaseerd op de indeling van patiënten in twee groepen: Lijners met een lage mate van emotioneel en extern eten: potentieel succesvolle lijners en lijners met een hoge score op emotioneel/extern eetgedrag: niet succesvolle lijners. Hierdoor wordt duidelijk voor welke patiënten een goede respons op een vermageringstherapie te verwachten is (beoogd therapie-effect: gewichtsverlies door vermageringstherapie) en voor welke patiënten een vermageringsdieet is contra-geïndiceerd is en wel van psychotherapie heil te verwachten is (beoogd therapie-effect: verhogen van emotioneel zelfbewustzijn en verlagen van emotioneel geïnduceerd overeten en eetbui frequentie door dialectische gedragstherapie).

Onderzoeksopzet

In een pilot study wordt een treatment groep vergeleken met een controle groep (treatment as usual) in een kliniek voor eetstoornissen van de GGZ Oost Brabant met pre-test en posttesten ((T1 (voormeting); T2 (6 maanden); T3 (12 maanden)).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Een protocolaire emotie-regulatie therapie voor mensen met eetbuien versus treatment as usual.

Inschatting van belasting en risico

Het invullen van de vragenlijsten op de drie tijdstippen duurt per keer ongeveer een uur.

De interventie bestaat uit 20 groepsbijeenkomsten van twee uur per keer voor de treatment groep en maximaal zes sessies van drie kwartier met diëtist voor controlegroep.

Contactpersonen

Publiek

GGZ Oost Brabant (Rosmalen)

Burg. de Kuyperlaan 5
5461 AA Veghel
NL

Wetenschappelijk

GGZ Oost Brabant (Rosmalen)

Burg. de Kuyperlaan 5
5461 AA Veghel
NL

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)

BMI ≥ 30 and BMI < 40

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

overige BMI

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-04-2008
Aantal proefpersonen:	50
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	01-04-2008
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

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL20739.097.07