

Ingrijpende en traumatische ervaringen van patiënten tijdens een klinische opname bij een GGZ-instelling

Gepubliceerd: 07-09-2010 Laatste bijgewerkt: 30-04-2024

Dit onderzoek beoogt de incidentie, aard en belasting van zowel traumatische als ingrijpende ervaringen tijdens een klinische opname in kaart te brengen. Daarnaast wil dit onderzoek de samenhang tussen traumageschiedenis en de mate van belasting van...

Ethische beoordeling	Afgewezen
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON34132

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Ingrijpende, traumatische ervaringen tijdens klinische opname.

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

Posttraumatische stress-stoornis (PTSS) / Trauma

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: De Gelderse Roos (Wolfheze)

Overige ondersteuning: Financiering door de Gelderse Roos/ProPersona uit gereserveerde gelden voor project Dwang en Drang (non-separatiebeleid).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Dwang- en drangmaatregelen, Opnameafdeling, Psychiatrie, PTSS, Trauma

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

"Traumatische ervaringen in de voorgeschiedenis": het aantal traumatische ervaringen in de totale voorgeschiedenis van de respondent voor aanvang van de (meest recente) klinische opname gemeten als het totale aantal traumatische gebeurtenissen op de Checklist Schokkende Gebeurtenissen.

"Traumatische ervaringen tijdens klinische opname": het aantal traumatische ervaringen gedurende de meest recente klinische opname gemeten met de PEQ-NL (totaal score hoofdvragen, item 1-31).

"Ingrijpende ervaringen tijdens klinische opname": het aantal ingrijpende ervaringen gedurende de meest recente klinische opname gemeten met de PEQ-NL (totaal score hoofdvragen, item 32-44).

"Belasting traumatische ervaringen": de mate van belasting van de traumatisch ervaringen gedurende de meest recente klinische opname gemeten met de PEQ-NL (totaal score subvraag a, item 1-31).

"Belasting ingrijpende ervaringen": de mate van belasting van de ingrijpende ervaringen gedurende de meest recente klinische opname gemeten met de PEQ-NL

(totaal score subvraag a, item 32-44).

Secundaire uitkomstmaten

"Huidige PTSS symptomen": de aard en ernst van de huidige PTSS symptomen gemeten als de totaalscore op de PTSS Klachtenschaal.

"Duur opname": tijdsduur van de meest recente klinische opname van de respondent zoals omschreven in het dossier van de respondent gemeten in dagen.

"Opnames verleden": het totale aantal klinische opnames van de respondent met uitzondering van de laatste klinische opname zoals omschreven in het dossier van de respondent.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er zijn in Nederland geen duidelijke gegevens bekend over de incidentie, aard en belasting van de uiteenlopende ingrijpende en traumatische ervaringen die patiënten kunnen opdoen tijdens hun klinische opnameperiode. Daarnaast is er nog weinig bekend over de samenhang tussen de traumageschiedenis van een patiënt en de belasting van ingrijpende of traumatische ervaringen gedurende een klinische opnameperiode. Verwacht wordt dat er een positief verband bestaat tussen traumatische ervaringen in de voorgeschiedenis en de ervaren belasting van ingrijpende gebeurtenissen gedurende een klinische opnameperiode.

Doel van het onderzoek

Dit onderzoek beoogt de incidentie, aard en belasting van zowel traumatische als ingrijpende ervaringen tijdens een klinische opname in kaart te brengen. Daarnaast wil dit onderzoek de samenhang tussen traumageschiedenis en de mate van belasting van traumatische of ingrijpende ervaringen tijdens een klinische opnameperiode onderzoeken.

Onderzoeksopzet

Een retrospectief survey-onderzoek met één meetmoment binnen één groep.

Inschatting van belasting en risico

Het is mogelijk dat het interview emotionele reacties oproept over ingrijpende ervaringen in het verleden en gebeurtenissen op de afdeling. Indien dit het geval is, zal daar extra aandacht en tijd voor worden ingeruimd door de betrokken interviewer. De interviewers worden getraind in het signaleren van stresssymptomen die gerelateerd zouden kunnen zijn aan of veroorzaakt kunnen worden door de afname van het gestructureerde interview en het toepassen van interventies hierop. Als er op een later tijdstip behoefte is aan extra ondersteuning, kan de patiënt contact opnemen met een van de onderzoekers die in overleg met de patiënt zal zorgen voor passende nazorg.

Contactpersonen

Publiek

De Gelderse Roos (Wolfheze)

Siependaallaan 3
4003 LE Tiel
Nederland

Wetenschappelijk

De Gelderse Roos (Wolfheze)

Siependaallaan 3
4003 LE Tiel
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)

- Patiënten (Volwassenen vanaf 18 tot 65 jaar) met een ernstige psychiatrische stoornis die na een reguliere opname ontslagen zijn uit de kliniek, zonder onderscheid te maken in psychiatrische diagnose.
- Patiënten die de Nederlandse taal beheersen en in staat zijn tot het beantwoorden van de vragen uit het gestructureerde interview

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Patiënten die gebruik maken van een crisisbed, gastplaatsing, bed op recept of ambulante bedden (geen reguliere opname zonder behandelprogramma) vanwege de korte duur van opname en organisatorische en logistieke beperkingen.
- Onvoldoende taalvaardigheid.
- Patiënten met een huidige psychotische episode, intoxicaties en cognitieve beperkingen die deelname aan het onderzoek belemmeren.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland

Status: Zal niet starten

Aantal proefpersonen: 55
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Afgewezen
Datum: 07-09-2010
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	NL32392.097.10