

Transmurale Collaborative Care: Depressie en Angststoornissen met bijkomend lichamelijke klachten

Gepubliceerd: 24-01-2012 Laatste bijgewerkt: 19-03-2025

Transmurale collaborative stepped care vergelijken met care as usual voor patiënten met een depressie of angststoornis en bijkomend vijf of meer lichamelijke klachten.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON35190

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

TCC: DALK

Aandoening

- Overige aandoening
- Somatisch-symptoomstoornis en verwante stoornissen

Synoniemen aandoening

depressieve en angstklachten, Lichamelijke klachten

Aandoening

Depressie, gegeneraliseerde angststoornis, paniekstoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Breburg Groep (Rijen)

Overige ondersteuning: GGZ Breburg

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Angststoornis, Collaborative Care, Depressie, Lichamelijke klachten

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

PHQ-9, GAD-7 en Lichamelijke Klachten Vragenlijst (LKV).

Secundaire uitkomstmaten

Short Form 36 Health Survey (SF36), EuroQol-D5 (EQ-D5), Nederlandse versie van de Coping Inventory for Stressful Situations (CISS-NL), Patient-Doctor Relationship Questionnaire (PDRQ9), Brief Pain Inventory (BPI), Scale for Medical Utilisation of Health Services, CBS-vragenlijst en Trimbos/iMTA questionnaire for Costs associated with Psychiatric Illness (TiC-P).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Lichamelijke klachten komen veel voor bij patiënten met een depressie of angststoornis. Eerdere onderzoeken wijzen uit dat een combinatietherapie waarbij zowel op de depressie of angststoornis als op de lichamelijke klachten gericht wordt effectiever kan zijn dan de huidige standaardbehandeling waarbij geen specifieke aandacht is voor de lichamelijke klachten. Onderzoek naar deze behandelvorm kan een extra behandelmogelijkheid opleveren voor deze complexe patiëntengroep.

Doel van het onderzoek

Transmurale collaborative stepped care vergelijken met care as usual voor patiënten met een depressie of angststoornis en bijkomend vijf of meer

lichamelijke klachten.

Onderzoeksopzet

Gerandomiseerde klinische trial met twee armen (interventie-arm en care as usual-arm).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Patiënten in de interventie-arm krijgen een zorg volgens een collaboratieve stepped care protocol waarbij gebruik gemaakt wordt van Problem Solving Treatment, een zelfhulpwerkboek met begeleiding door een psycholoog, graded activity-oefeningen onder begeleiding van een fysiotherapeut, medicatie en terugverwijzing naar de huisarts met een consultation letter waarin instructies staan voor de huisarts voor de verdere begeleiding. De controlegroep krijgt care as usual.

Inschatting van belasting en risico

Op groepsniveau is er geen sprake van een toegenomen risico bij deelname aan de studie. Zowel de patiënten in de interventie-arm als de patiënten in de care as usual-arm van het onderzoek krijgen namelijk een bewezen effectieve behandeling.

Contactpersonen

Publiek

GGZ Breburg Groep (Rijen)

Lage Witsiebaan 4
5042DA Tilburg
NL

Wetenschappelijk

GGZ Breburg Groep (Rijen)

Lage Witsiebaan 4
5042DA Tilburg
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)

Een score van ≥ 10 op de Patients Health Questionnaire-9 (PHQ-9) en ≥ 5 lichamelijke klachten (SOLK),

of:

Een score van ≥ 10 op de Generalised Anxiety Disorder Assessment (GAD-7) en ≥ 5 lichamelijke klachten (SOLK)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patiënten worden geëxcludeerd als ze jonger dan 18 jaar zijn, onvoldoende kennis hebben van de Nederlandse taal om de vragenlijsten in te vullen, of als ze suïcidaal, psychotisch of dementerend zijn.

Onderzoekopzet

Opzet

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

Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Zal niet starten
(Verwachte) startdatum:	01-10-2011
Aantal proefpersonen:	174
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	24-01-2012
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 23655
Bron: NTR
Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL37505.097.11
OMON	NL-OMON23655