

Effecten van Multidimensional Treatment Foster Care Program for Preschoolers (MTFC-P) vergeleken met Therapeutische Gezinsverpleging (TGV) voor jonge kinderen met psychische problemen.

Gepubliceerd: 18-05-2009 Laatste bijgewerkt: 06-05-2024

Het doel van het onderzoek is om de meerwaarde te toetsen van MTFC-P ten opzichte van de reguliere TGV behandeling.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Ontwikkelingsstoornissen NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON35270

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effectiviteit van MTFC-P vergeleken met TGV

Aandoening

- Ontwikkelingsstoornissen NEG
- Familiale aangelegenheden

Synoniemen aandoening

gedragsproblemen, onveilige gehechtheid

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: ZonMw

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: gedragsproblemen, gehechtheidsproblemen, MTFC-P, TGV

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Primaire eindpunten voor de vergelijking van MTFC-P met TGV zijn:

- (a) reductie van symptomen van verstoorde gehechtheid en toename van veilig gehechtheidsgedrag,
- (b) afname van gedragsproblemen.

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire eindpunten zijn:

- (c) herstel cortisol ritme,
- (d) afname van trauma-, depressieve en angstklachten,
- (e) afname van opvoedingsstress

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Veel pleegkinderen ervaren psychische problemen zoals hechtings- en gedragsproblemen, depressieve en angstklachten, ontwikkelingsachterstanden of een combinatie hiervan.

De Bascule heeft voor jonge pleegkinderen met ernstige psychische problemen de TGV en de MTFC-P behandeling. Hoewel TGV bij veel pleegkinderen tot permanente plaatsingen leidt zijn er ook een aantal kinderen die behoefte hebben aan een andere behandelaanpak. Om ook deze groep pleegkinderen behandeling te kunnen bieden is sinds 2007 het *Multidimensional Treatment Foster Care Program for

Preschoolers* geïmplementeerd.

In tegenstelling tot het buitenland is in Nederland weinig onderzoek bekend over de effectiviteit van deze behandelingen. Voorliggend onderzoek zal zich richten op de effectiviteit van de MTFC-P en de meerwaarde van deze behandeling ten opzichte van de reguliere TGV behandeling in Nederland.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is om de meerwaarde te toetsen van MTFC-P ten opzichte van de reguliere TGV behandeling.

Onderzoeksopzet

Onderzoeksdesign

Het onderzoeksdesign betreft een gerandomiseerd en gecontroleerd onderzoek naar de effecten van MTFC-P vergeleken met de effecten van TGV. De onderzoeksmetingen worden verricht door de promovendus, die blind is en blijft voor de gerandomiseerde behandelconditie.

Bij aanmelding bij de zorglijn beoordeelt een instroomteam van psychologen, psychiaters en andere behandelaren of aangemelde kinderen in aanmerking komen voor deelname aan het onderzoek (1). Wanneer dit team positief oordeelt worden gezaghebbers per brief geïnformeerd over het wetenschappelijk onderzoek, de standaard en de experimentele conditie en de prerandomisatie. Een antwoordformulier voor bezwaar wordt bijgevoegd, die gezaghebbers binnen twee weken kunnen terugsturen (kosteloos) wanneer zij besluiten geen toestemming te geven voor de willekeurige toewijzing. Kinderen ontvangen dan de standaardbehandeling, gezaghebbers worden wel verder geïnformeerd over de onderzoeksverrichtingen (verder met stap 4) (2). Kinderen ontvangen at random een respondentnummer, dit nummer is door de AMC Clinical Research Unit gekoppeld aan een behandelconditie (3). Op het eerste overleg worden gezaghebbers geïnformeerd over de toegewezen behandelconditie en de inhoud van het onderzoek * metingen, terugkoppeling, privacy en dergelijke (4). Na inachtneming van een bedenktijd van 7 dagen volgt informed consent: de gezaghebbers wordt gevraagd toestemming te verlenen voor deelname aan het onderzoek. Indien geen toestemming (consent) wordt gegeven voor deelname aan het onderzoek, dan wordt in overleg met de betrokkenen bekeken of de behandeling wordt voortgezet of omgebouwd naar de andere behandeling. In beide gevallen ondervindt de cliënt hier geen nadelige gevolgen aan. Het kind wordt niet verder onderworpen aan onderzoeksverrichtingen (5). Kinderen worden vervolgens behandeld met MTFC-P (experimenteel) of TGV (standaard) (6).

In het onderzoek zijn vier meetmomenten, T(0): vier tot zes weken na aanvang, T(1): na drie maanden, T(2): na zes maanden en T(3): einde behandeling (na één jaar).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Therapeutische gezinsverpleging (TGV) De TGV behandeling richt zich op kinderen die vaker van opvoedsituatie zijn gewisseld. TGV biedt ondersteuning bij een pleegzorgplaatsing, bereidt een dergelijke plaatsing voor en helpt problemen binnen het pleeggezin in kaart te brengen. Het doel van de TGV behandeling is dat door deze ondersteuning en begeleiding het kind in een gezin op kan groeien en residentiële opnames worden vermeden.

Multidimensional Treatment Foster Care (MTFC-P) De MTFC-P behandeling biedt intensieve begeleiding aan jonge kinderen, ouder(s) en aan pleegouder(s). In deze behandeling staan positieve interactie en positieve stimulans centraal. Hierdoor verminderen gedragsproblemen en ontstaat er een sterke basis voor een gezonde relatie tussen het kind en de opvoeder.

Inschatting van belasting en risico

Voor het onderzoek geldt dat er niet meer risico's zijn verbonden aan deelname aan het onderzoek dan aan deelname aan de behandelingen via het reguliere traject.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 5
1105 AZ Amsterdam
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 5
1105 AZ Amsterdam
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Kinderen (2-11 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Jonge pleegkinderen met psychische problemen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Pleegkinderen ouder dan zeven jaar

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-04-2009
Aantal proefpersonen:	80
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort:

Eerste indiening

Toetsingscommissie:

METC Amsterdam UMC

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	NL26866.018.09