

Dwang- en drangmaatregelen bij ambulante psychiatrische patienten in Nederland

Gepubliceerd: 02-11-2011 Laatste bijgewerkt: 30-04-2024

Het doel is het verzamelen van informatie over de ervaringen van poliklinisch psychiatrische patienten met dwang en drang in Nederland, om zo vergelijking met andere landen (i.c., VS en Groot-Brittannië) mogelijk te maken.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON35327

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

EDDIG: Ervaringen met Dwang en Drang in de Ggz

Aandoening

- Overige aandoening
- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

psychische problemen, schizofrenie, stemmingsstoornissen

Aandoening

andere psychische stoornissen, zoals persoonlijkheidsstoornissen, stemmingsstoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Maastricht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: ambulante psychiatrie, drang, dwang

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Het gestructureerde interview protocol bevat vragen over de volgende variabelen:

Socio-Demografisch:

- a. Leeftijd, sekse
- b. Werk
- c. Gezins- en woonsituatie

Socio-Demografisch: Psychiatrische kenmerken

- a. Diagnose
- b. Psychiatrische voorgeschiedenis
- c. Huidige Medicatie
- d. Middelen gebruik (CAGE)

Socio-Demografisch: Justitiele voorgeschiedenis

Drangmaatregelen

- a. Huisvesting
- b. Financien
- c. Justitie
- d. Kinderbescherming

e. Gezin

f. Werk

Perceived Coercion Scale

Types of Pressure

Insight and Treatment Attitudes Questionnaire

Scale To Assess Therapeutic Relationships - Participant Version (STAR)

Client Satisfaction Questionnaire (CSQ-8)

Client Service Receipt Inventory (CSRI)

Drug Attitude Inventory (DAI-10)

Brief Psychiatric Rating Scale (BPRS-24)

Global Assessment of Functioning (GAF)

Scale to Assess Therapeutic Relationships - Clinician Version (STAR)

Secundaire uitkomstmaten

niet van toepassing.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Psychiatrische patiënten die in behandeling zijn in een ambulante setting hebben soms te maken met dwang- en drangmaatregelen, om de behandeltrouw en behandelrespons te bevorderen. Een voorbeeld is een patiënt die een delict heeft gepleegd en een voorwaardelijke gevangenisstraf heeft opgelegd gekregen met als bijzondere voorwaarde dat hij/zij zich onder behandeling stelt van een (forensisch) psychiatrische polikliniek. Ook is het mogelijk dat iemand in een ambulant dwangkader onder de BOPZ wordt behandeld.

Dergelijke dwang- en drangmaatregelen worden gebruikt in Noord-Amerika, Europa en Australië. Er is echter nog weinig bekend over de frequentie waarmee deze maatregelen worden toegepast. We weten ook niet of deze strategieën bijdragen aan de behandeltrouw en of ze bijvoorbeeld een positief effect hebben op andere uitkomsten, zoals het aantal arrestaties van mensen met psychiatrische

aandoeningen.

Dit onderzoek bestaat uit een replicatie van onderzoeken die in de VS en Groot-Brittannië zijn uitgevoerd. Centraal staat de vraag naar ervaringen van de patiënten zelf wat betreft dwang en drang, welke middelen daartoe worden ingezet, en hoe deze ervaren worden.

Net als in de VS en Groot-Brittannië, zal de komende jaren worden bezuinigd in de GGZ, en het is de vraag of bezuinigingen op de primaire zorg uiteindelijk zullen leiden tot een toename in het gebruik van dwang en drang. In deze zin zou het huidige onderzoek als vergelijkingsmateriaal voor eventueel toekomstig vervolgonderzoek kunnen fungeren.

Doel van het onderzoek

Het doel is het verzamelen van informatie over de ervaringen van poliklinisch psychiatrische patiënten met dwang en drang in Nederland, om zo vergelijking met andere landen (i.c., VS en Groot-Brittannië) mogelijk te maken.

Onderzoeksopzet

Observationeel onderzoek bij minimaal 120 en maximaal 150 poliklinisch psychiatrische patiënten.

Inschatting van belasting en risico

Het interview wordt afgenomen in de polikliniek waar de patient in behandeling is en duurt ca. 1,5 uur. Het interview wordt eenmalig afgenomen.

Er zijn geen risico's verbonden aan deelname en de proefpersoon kan het interview op ieder moment stoppen zonder opgave van reden. Mocht een proefpersoon zich toch ongemakkelijk gaan voelen tijdens het interview, dan kan het gesprek gestopt worden en wordt de persoon met de behandelstaf in contact gebracht.

De proefpersonen hebben geen direct voordeel bij deelname; zij ontvangen alleen een VVV-bon van 20 euro. Indirect kunnen de patiënten profiteren van de kennis die dit onderzoek oplevert over de ervaringen van patiënten.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Maastricht

Postbus 616
6200 MD Maastricht

NL

Wetenschappelijk

Universiteit Maastricht

Postbus 616
6200 MD Maastricht
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)

De proefpersoon moet een volwassen patient zijn, van 18 jaar of ouder, die nu in behandeling is, en/of dat gedurende een periode in de afgelopen 6 maanden is geweest voor een ernstige psychiatrische stoornis en/of stoornis met betrekking tot misbruik van middelen, bij een polikliniek van de GGZ, inclusief de forensische GGZ.

De patient moet wilsbekwaam zijn en in staat zijn in dit onderzoek te participeren (o.a. voldoende begrip van de Nederlandse taal dient aanwezig te zijn).

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen proefpersonen jonger dan 18 jaar.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-11-2011

Aantal proefpersonen: 125

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 02-11-2011

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: MEC academisch ziekenhuis Maastricht/Universiteit Maastricht, MEC azM/UM (Maastricht)

Goedgekeurd WMO

Datum: 02-12-2011

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: MEC academisch ziekenhuis Maastricht/Universiteit Maastricht, MEC azM/UM (Maastricht)

Goedgekeurd WMO

Datum: 09-01-2012

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: MEC academisch ziekenhuis Maastricht/Universiteit Maastricht, MEC azM/UM (Maastricht)

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	NL37959.068.11