

Effectiviteit en doelmatigheid met betrekking tot kwaliteit van leven van de methodiek bewustwording prikkelverwerking bij mensen met een stoornis in het autistische spectrum met een normale tot hoge intelligentie en een leeftijd ouder dan 18 jaar.

Gepubliceerd: 22-02-2013 Laatste bijgewerkt: 26-04-2024

Het doel van dit pilot project is het evalueren van de methodiek bewustwording prikkelverwerking op effectiviteit en doelmatigheid t.a.v. kwaliteit van leven. De centrale vraagstelling voor het pilotonderzoek luidt: Wat zijn de effecten op de ervaren...

Ethische beoordeling	Afgewezen
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Psychiatrische stoornissen NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON37188

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effect bewustwordingsmethodiek prikkelverwerking bij ASS.

Aandoening

- Psychiatrische stoornissen NEG

Synoniemen aandoening

Autisme, Autisme Spectrum Stoornis

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Groningen

Overige ondersteuning: Universitair Medisch Centrum Groningen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Autisme, Behandeling, Kwaliteit van leven, Prikkelverwerking

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Kwaliteit van leven is de primaire uitkomstmaat in deze studie, wordt gedefinieerd als *het functioneren van personen op fysiek, psychisch en sociaal gebied zoals zij dat zelf ervaren* en gezien als een generieke uitkomstmaat .

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire uitkomstmaten zijn:

- 1) lichamelijke en psychische klachten;
- 2) de mate van overprikkeling;
- 3) psychosociaal functioneren;
- 4) maatschappelijke participatie (ADL-afhankelijkheid, zelfstandig wonen, arbeidsparticipatie);
- 5) maatschappelijke kosten.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er is de laatste jaren sprake van een toename van het aantal mensen bij wie een Autisme Spectrum Stoornis (ASS) wordt gediagnosticeerd. En er zijn steeds meer

aanwijzingen in wetenschappelijk onderzoek dat prikkelverwerkingsproblematiek een grote bedreiging is voor sociale participatie en welbevinden en daarmee voor de kwaliteit van leven. In dit onderzoek wordt het effect en de doelmatigheid van een veelbelovende interventie onderzocht: de methodiek bewustwording prikkelverwerking. Door deze interventie toe te passen, is de verwachting dat patiënten leren om zoveel mogelijk overprikkeling te voorkomen en waar onvermijdbaar er beter mee om te gaan. De methodiek bestaat uit 4 individuele bijeenkomsten van een uur en schriftelijke informatie en wordt aangeboden naast een integrale aanpak bij R95, gericht op reïntegratie.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit pilot project is het evalueren van de methodiek bewustwording prikkelverwerking op effectiviteit en doelmatigheid tav kwaliteit van leven. De centrale vraagstelling voor het pilotonderzoek luidt: Wat zijn de effecten op de ervaren kwaliteit van leven van de methodiek bewustwording prikkelverwerking zoals gegeven bij R95 voor mensen met ASS (18+ met een normale of hoge intelligentie), naast de normale begeleiding?

De primaire uitkomstmaat is kwaliteit van leven. Secundaire uitkomstmaten zijn:

- 1) lichamelijke en psychische klachten;
- 2) de mate van overprikkeling;
- 3) psychosociaal functioneren;
- 4) maatschappelijke participatie (ADL-afhankelijkheid, zelfstandig wonen, arbeidsparticipatie);
- 5) maatschappelijke kosten.

Extra aandachtspunten voor het proces tijdens deze pilot zijn:

- 1) Is deze methodiek een doelmatige (kosten effectieve) aanpak voor mensen met ASS, vergeleken met care as usual?.
- 2) Welke aanbevelingen zijn er te maken voor verbetering van de interventie?
- 3) Wat zijn mogelijkheden voor implementatie?
- 4) Theoretische onderbouwing gevonden resultaten (wetenschappelijke impact)

Onderzoeksopzet

Deze pilot studie is een gerandomiseerde gecontroleerde trial in 1 centrum met interventie- en controlegroep waarbij de controlegroep alleen Care As Usual krijgt (CAU) en de experimentele groep naast CSU de nieuwe methodiek volgt. Beide groepen wordt voor de start van de interventie gevraagd eenzelfde vragenlijst in te vullen (T0). Twee maanden na afloop van de methodiek en een half jaar na afloop van de methodiek worden beide groepen opnieuw gevraagd een vragenlijst in te vullen.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De methodiek bewustwording prikkelverwerking bestaat uit 5 sessies van een uur met een cliënt, wordt voorafgaand uitgevoerd aan de Care As Usual, en verspreid over een periode van twee maanden. De methodiek richt zich op voorkomen van overprikkeling (probleemgericht copinggedrag) en aanleren wat te doen als overprikkeling ontstaat (emotie gericht copinggedrag). Daarnaast wordt systematisch in kaart gebracht door welke soorten prikkels en/of situaties iemand overprikkeld kan raken en krijgen deelnemers informatie op papier mee over prikkelverwerkingsproblematiek, hoe je dat zou kunnen voorkomen en wat je kunt doen als de problemen toch ontstaan.

Inschatting van belasting en risico

Niet van toepassing.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Groningen

Antonius Deusinglaan 1
Groningen 9713 AV
NL

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Groningen

Antonius Deusinglaan 1
Groningen 9713 AV
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)

Door een deskundige gediagnosticeerd met ASS
18 jaar of ouder
IQ hoger dan 75

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Onvoldoende beheersen van de Nederlandse taal
Niet in staat tot informed consent
Niet gemotiveerd voor sociale participatie

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Zal niet starten
Aantal proefpersonen:	40
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Afgewezen

Datum: 22-02-2013

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)

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	NL41534.042.12