

Military Motion-assisted Memory Desensitization and Reprocessing

Gepubliceerd: 15-11-2012 Laatste bijgewerkt: 01-05-2024

Deze studie is gericht op het valideren van het 3MDR behandelings-protocol, dus het verminderen van de ernst van PTSS klachten. Andere gebieden waarin verbetering wordt verwacht zijn geheugen, aandachtsprocessen en angst in het algemeen.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON37847

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

3MDR

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

Post-Traumatische Stress Stoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Utrecht

Overige ondersteuning: Ministerie van Defensie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Beweging, EMDR, Post-Traumatische Stress Stoornis, Virtual Reality

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaat is de verandering van de ernst van de PTSS tussen het begin en het eind van de interventie.

Secundaire uitkomstmaten

De secundaire uitkomstmaten zijn de werking van het geheugen en aandachtsprocessen (specifiek set shifting en aandacht focussen). Angst en patient tevredenheid zijn ook geincludeerd.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er is een groep van PTSS-patienten die geen klachtreductie ervaren bij huidige op exposure gerichte of andere behandelvormen voor uitzendingsgerelateerde PTSS. Het is mogelijk dat deze groep uitvalt en geen gelegenheid krijgt maximaal effect uit de behandeling te ervaren. Voor deze patienten is een op militaire leest geschoeide 3MDR-protocol ontwikkeld, een integratie van elementen uit Virtual Reality Exposure en EMDR, waaraan een bewegingselement is toegevoegd. In deze combinatie wordt het werkgeheugen nog meer belast dan bij de standaard EMDR procedure, en wordt een wijziging aangebracht van zittende uitgangssituatie naar een presentatie van de interventie tijdens lopen. De verwachting is dat deze aanpak succesvol is bij het reduceren van de ernst van de PTSS en het stimuleren van participatie in op exposure gebaseerde interventie voor PTSS .

Doel van het onderzoek

Deze studie is gericht op het valideren van het 3MDR behandelings-protocol, dus het verminderen van de ernst van PTSS klachten. Andere gebieden waarin verbetering wordt verwacht zijn geheugen, aandachtsprocessen en angst in het algemeen.

Onderzoeksopzet

Dit is en pilot studie waaraan 6 patienten worden uitgenodigd deel te nemen.

Zij participeren in 4 wekelijkse sessies. Er is in deze pilot geen controlegroep of vergelijkingsgroep.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Alle deelnemers krijgen 4 wekelijkse sessies 3MDR-therapie

Inschatting van belasting en risico

Deelnemers krijgen 4 wekelijkse behandelsessies bij het Militair Revalidatie Centrum 'Aardenburg' in Doorn. Ze worden ook gevraagd om 6 weken lang wekelijks een aantal vragelijsten in te vullen.

Het 3MDR-protocol bestaat uit elementen uit evidence-based behandelingen. Er is een kleine kans dat de therapie contraproductief werkt. Tijdens behandelingen zal altijd een psychiater of psychotherapeut aanwezig zijn.

De 3MDR therapie kan voordelen bieden voor de deelnemers. Zij hebben al andere op exposure gebaseerde behandelingen gekregen, maar hebben daar niet genoeg baat van gehad om in remissie te gaan, 3MDR zou dat wellicht wel kunnen bereiken.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Utrecht

Korte molenweg 3
3941PW Doorn 3584 CX
NL

Wetenschappelijk

Universiteit Utrecht

Korte molenweg 3
3941PW Doorn 3584 CX
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)

Patienten met uitzendgerelateerde Post-Traumatische Stress Stoornis

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

PTSS in remissie, onvermogen te lopen op loopband, psychotische symptomen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-01-2013

Aantal proefpersonen: 6

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 15-11-2012

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (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	NL38539.041.11