

Weerbaarheid tegen stigmatisering bij mensen met een ernstige psychiatrische aandoening

Gepubliceerd: 23-07-2010 Laatst bijgewerkt: 04-05-2024

Hypothesen van het onderzoek: Psycho-educatie copingvaardigheidstraining is effectief in het verminderen van de negatieve gevolgen van stigma bij mensen met een EPA, zodanig data) de kwaliteit van leven van mensen met een EPA verbetert; b) het sociaal...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Schizofrenie en andere psychotische stoornissen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON37949

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

D-STIGMI

Aandoening

- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

ernstige psychiatrische aandoeningen, psychiatrische stoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Maastricht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, FP-7 EU-subsidie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: coping, empowerment, psychiatrie, stigmatisering

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Kwaliteit van leven

Secundaire uitkomstmaten

Zorgbehoeften en sociaal functioneren

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Stigmatisering is een maatschappelijk verschijnsel, waardoor mensen behandeld worden op basis van kenmerken die hen toegedicht worden.

Eerder onderzoek heeft aangetoond dat stigmatisering vele negatieve gevolgen kan hebben in meerdere domeinen van het dagelijks leven van mensen met een ernstige psychiatrische aandoening (EPA). Dat maakt het erg belangrijk om deze mensen vaardiger te maken om met dit verschijnsel om te gaan ('coping').

Hoofdhypothese: Psycho-educatie copingvaardigheidstraining is effectief in het verminderen van de negatieve gevolgen van stigma bij mensen met een EPA, zodanig dat de kwaliteit van leven van mensen met een EPA verbetert.

Doel van het onderzoek

Hypothesen van het onderzoek:

Psycho-educatie copingvaardigheidstraining is effectief in het verminderen van de negatieve gevolgen van stigma bij mensen met een EPA, zodanig dat

- a) de kwaliteit van leven van mensen met een EPA verbetert;
- b) het sociaal functioneren van mensen met een EPA verbetert;
- c) de zorgbehoeften van mensen met een EPA verminderen.

Onderzoeksopzet

Een Randomized Controlled Trial (RCT; N=140) wordt uitgevoerd in een open design. Evaluatie gebeurt aan de hand van interviews met vragenlijsten, en de Experience Sampling Method (ESM) bij baseline, einde behandeling (geen ESM) en follow-up.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventiegroep (N=70) neemt deel aan een psycho-educatie copingvaardigheidstraining. De controlegroep (N=70) neemt deel aan een krantleesgroep. Beide groepen vinden in 10 wekelijkse sessies van 1-1,5 uur plaats in groepen van 8-10 deelnemers.

Inschatting van belasting en risico

De deelnemers uit beide condities krijgen elk 10 wekelijkse sessies van 1-1,5 uur. De metingen bij baseline, einde behandeling en follow-up (interviews met vragenlijsten) duren elk maximaal 3 uur (samen 9 uur). De twee ESM metingen duren elk een week (investering 30 minuten/dag - samen 7 uur). Deelname in de experimentele noch controle conditie is geassocieerd met significante risico's.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Maastricht

Vijverdalseweg 1
6226NB
NL

Wetenschappelijk

Universiteit Maastricht

Vijverdalseweg 1
6226NB
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)

Mensen met een ernstige psychiatrische aandoening en in het bijzonder psychose van het schizofrene of affectieve type. Het betreft patiënten met een niet-organische psychose (volgens de Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders (DSM)) met een langdurig ziekteverloop (>2 jaar) en invaliderende beperkingen in het dagelijks functioneren. Bij mensen met andere diagnoses, zoals een depressieve aandoening zonder psychose; een ernstige angststoornis; of autisme, moet de behandeling niet het gewenst effect gehad hebben en de functioneringsproblematiek uitgesproken zijn (GAF<40).

De deelnemers vallen in de leeftijdscategorie 18-65 jaar.

Voldoende beheersing van de Nederlandse taal.

De deelnemers zijn wilsbekwaam (er is geen juridische maatregel van kracht die de wilsbekwaamheid beperkt) en kunnen in vrijwilligheid participeren in de studie. Zij geven bij de informed consent aan, de instructie te begrijpen en geïnformeerd te willen participeren.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Niet beantwoorden aan de inclusiecriteria

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-06-2011
Aantal proefpersonen:	140
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	23-07-2010
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC academisch ziekenhuis Maastricht/Universiteit Maastricht, METC azM/UM (Maastricht)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	04-05-2012
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC academisch ziekenhuis Maastricht/Universiteit Maastricht, METC 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	NL31794.068.10