

Gepubliceerd: 18-01-2013 Laatste bijgewerkt: 26-04-2024

het verbeteren van de effectiviteit van de psychotherapie behandeling van patienten met een borderline stoornis

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Persoonlijkeids- en gedragstoornissen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON39537

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

MBT behandeling met en zonder specifieke zelfbeeldtraining

Aandoening

- Persoonlijkeids- en gedragstoornissen

Synoniemen aandoening

borderline

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Stichting Rivierduinen

Overige ondersteuning: Stichting Rivierduinen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: nvt

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

de primaire uitkomstmaat is de frequentie en de ernst van de borderline

persoonlijkheid symptomalogie gemeten op de BPD=IV

Secundaire uitkomstmaten

het tweede doel is te onderzoeken of de effectiviteit inderdaad komt door de verandering in zelfbeeld en/of door de verandering in een bias voor negatieve emotionele informatie.

Daarnaast wordt gemeten of een variatie in het oxytocine receptor gen de uitkomsten modereert.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Om de verschillende mechanismen te begrijpen waardoor MBt werkt

Doel van het onderzoek

het verbeteren van de effectiviteit van de psychotherapie behandeling van patiënten met een borderline stoornis

Onderzoeksopzet

RCT met muziektherapie als placebo interventie, cliënten worden gerandomiseerd in twee condities, mentalization based behandeling en muziektherapie of mentalization based behandeling en COMET. Zowel muziektherapie en COMET zijn add-on modules, die 8 weken duren.

Onderzoeksproduct en/of interventie

patiënten ondergaan of MBT en muziektherapie of MBT en COMET

Inschatting van belasting en risico

Door het randomiseren kunnen de patienten niet de therapie kiezen die ze zelf willen en op verschillende punten vragenlijsten invullen, er zijn interview afnamen.

2 interviews, 9 vragenlijsten, en twee experimentele taken op 4 verschillende meetpunten.

Contactpersonen

Publiek

Stichting Rivierduinen

Grachtweg 36
Lisse 2161 HN
NL

Wetenschappelijk

Stichting Rivierduinen

Grachtweg 36
Lisse 2161 HN
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 geregistreerd bij Rivierduinen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

beheersing nederlandse taal, ernstig comorbide psychopathologie zoals een psychotische stoornis, een reactieve psychotische episode, bipolaire stoornis, dissociatieve stoornis, anti sociale persoonlijkheidsstoornis, ADHD,, psychiatrische aandoeningen door lichamelijke conditie en simultane participatie in een andere behandeling behalve medicatie

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Placebo
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	18-10-2013
Aantal proefpersonen:	0
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	18-01-2013
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 21-05-2013

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

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	NL42115.058.12