

Behandeling van bevallingsangst met haptotherapie

Gepubliceerd: 08-11-2011 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Beantwoording van onderzoeksvragen: wat is het effect van haptotherapie op angst voor de bevalling (FOC) bij zwangere vrouwen met ernstige FOC; is er een negatief verband tussen de FOC en de emotionele binding van moeder en kind tijdens de...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON39999

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Behandeling van bevallingsangst met haptotherapie

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

Bevallingsangst / angst voor de bevalling

Aandoening

Angst voor de bevalling tijdens de zwangerschap

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit van Tilburg

Overige ondersteuning: Alle kosten komen voor rekening van de onderzoeker G.A. (Gert)

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Behandeling, Bevallingsangst, Haptotherapie, Zwangeren

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Bevallingsangst zoals gemeten met de WDEQ-A

Secundaire uitkomstmaten

Angst, zoals gemeten met de 4DKL

Depressie zoals gemeten met de 4DKL

Somatisatie zoals gemeten met de 4DKL

Sociale steun, zoals gemeten met de SSQ

Angst, zoals gemeten met de HADS

Depressie zoals gemeten met de HADS

Emotionele band zoals gemeten met de PRAM

Trauma angst en PTSS zoals gemeten met de TES-B.

Zwangerschaps- en bevalling complicaties zoals geregistreerd in het medisch dossier

Duur van de levering en geboortegewicht, zoals gemeten met de evaluatievragenlijst

Klanttevredenheid zoals gemeten met de evaluatievragenlijst

Miskraam, abortus, negatieve seksuele ervaring (s), gevolgde

zwangerschapscursus(sen) zoals gemeten met de evaluatievragenlijst

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Een aantoonbare groep van zwangere vrouwen (6%) lijdt aan een ernstige vrees voor de bevalling (SFOC = severe fear of childbirth). Ondanks dit grote aantal is er tot nu toe geen bewezen effectieve behandeling voor SFOC gepubliceerd. Sinds tien jaar wordt haptotherapie toegepast bij SFOC en de klinische resultaten ervan zijn zeer positief. Daarom kan haptotherapie een effectieve interventie voor SFOC worden en dus is voor evidence based haptotherapie, zowel kwalitatief als kwantitatief onderzoek nodig. Dit huidige onderzoeksprotocol betreft een kwantitatieve studie.

Doel van het onderzoek

Beantwoording van onderzoeksvragen: wat is het effect van haptotherapie op angst voor de bevalling (FOC) bij zwangere vrouwen met ernstige FOC; is er een negatief verband tussen de FOC en de emotionele binding van moeder en kind tijdens de zwangerschap en postpartum; is er een negatief verband tussen haptotherapie en complicaties tijdens de bevalling zoals een keizersnede?

Onderzoeksopzet

Dit onderzoek betreft een gerandomiseerde gecontroleerde trial. Deelnemers met een WDEQ-A score > 84 worden gerandomiseerd door de computer toegewezen aan de behandelgroep of controlegroep "Informatie" of controlegroep "Care as usual". De instroom van deelnemers aan het onderzoek is via de verloskundigenpraktijk en duurt ongeveer een jaar en daarna duurt het ongeveer een jaar tot en met alle processen zijn voltooid. De therapeutische interventie zal worden uitgevoerd door verschillende haptotherapeuten op verschillende plaatsen in Nederland.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventiegroep krijgt haptotherapie. De Controlegroep "Informatie" krijgt gedetailleerde informatie over zwangerschap en bevalling. De Controlegroep "Care as usual" krijgt de zorg zoals die gebruikelijk is binnen de betreffende praktijk.

Inschatting van belasting en risico

Respondenten vullen vragenlijsten in, hetgeen enige tijd en aandacht vergt, maar over het algemeen door betrokkenen niet als een belasting wordt ervaren.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit van Tilburg

Warandelaan 2
Tilburg 5037 AB
NL

Wetenschappelijk

Universiteit van Tilburg

Warandelaan 2
Tilburg 5037 AB
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)

Zwangeren met een WDEQ-A score > 84

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Respondenten die reeds in behandeling zijn voor haptotherapie en / of haptonomische

zwangerschapsbegeleiding en / of daar om andere redenen tijdens het onderzoek toe besluiten, worden geëxcludeerd.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	10-04-2012
Aantal proefpersonen:	64
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	08-11-2011
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	05-11-2012
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	23-05-2013
Soort:	Amendement

Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	03-03-2014
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC St Elisabeth Ziekenhuis (Tilburg)

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 23323
Bron: NTR
Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL34900.008.11
OMON	NL-OMON23323