

Onderzoek naar de Effectiviteit van Virtual Reality Exposure Therapy (VRET) voor Slachtoffers van aan Seksueel Kindermisbruik- en Oorlogsgerelateerd Trauma

Gepubliceerd: 10-06-2014 Laatste bijgewerkt: 24-04-2024

Deze studie onderzoekt de effectiviteit van deze Virtual Reality Exposure Therapy (VRET) voor de behandeling van klachten gerelateerd aan kindermisbruik- en oorlogsgerelateerd trauma. Dit wordt gedaan door deze VRET te vergelijken met...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON40447

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

VRET voor Seksueel Kindermisbruik- en Oorlogsgerelateerd Trauma

Aandoening

- Overige aandoening
- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

posttraumatische stress, Trauma

Aandoening

stemmingsstoornissen en -symptomen

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus Universiteit Rotterdam
Overige ondersteuning: NWO

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Behandeling, PTSS, Trauma, Virtual reality

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Primaire onderzoeksvariabelen zijn zelf gerapporteerde symptomen van PTSS en depressie op voor-, na- en follow-up metingen, gemeten met de PCL-5 en BDI-II.

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire onderzoeksvariabelen zijn symptoomvermindering en verbetering van welzijn op voor-, na- en follow-up metingen, gemeten met de OQ-45-2.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Seksueel kindermisbruik is een vaak gerapporteerde vorm van misbruik en vertegenwoordigt een wereldwijd probleem. Seksueel contact waarbij zowel een kind als een volwassene betrokken zijn worden zowel door mannen als vrouwen gemeld en wordt geassocieerd met geestelijke gezondheidsproblemen zoals posttraumatische stressstoornis en depressie in de volwassenheid, welke zelfdoding medieren. Ook oorlogsgerelateerde traumatische ervaringen worden geassocieerd met PTSS, wat blijkt uit het feit dat 5-8% van de Nederlandse militairen na uitzending wordt gediagnosticeerd met PTSS. PTSS wordt gekenmerkt door symptomen als herbeleving, vermijding, afstomping en symptomen van verhoogde spanning zoals prikkelbaarheid en woede-uitbarstingen. PTSS is de meest voorkomende as-1 stoornis waarvoor psychotherapie veel wordt toegepast. Depressie is één van de meest voorkomende comorbide stoornissen bij PTSS. Blootstelling aan de traumatische herinneringen of 'cues' van de gebeurtenis spelen vaak een belangrijke rol in het verminderen van symptomen van deze

stoornis. Er is ook een belangrijke link tussen de specificiteit van het autobiografisch geheugen en symptomen van PTSS en depressie; deze symptomen zijn namelijk gerelateerd aan een verminderde specificiteit van het autobiografisch geheugen.

Doel van het onderzoek

Deze studie onderzoekt de effectiviteit van deze Virtual Reality Exposure Therapy (VRET) voor de behandeling van klachten gerelateerd aan kindermisbruik- en oorlogsgerelateerd trauma. Dit wordt gedaan door deze VRET te vergelijken met standaardtherapie ('treatment as usual' oftewel 'TAU'). Deze studie zal ook trachten om protocollen te ontwikkelen om deze nieuwe technologie te implementeren in de klinische praktijk en data te verzamelen om een behandel voortgang voorspellingsmodel te ontwikkelen.

Onderzoeksopzet

Een gerandomiseerde gecontroleerde interventie studie.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Virtual Reality Exposure Therapie (VRET)

Inschatting van belasting en risico

Elke deelnemer zal therapie ontvangen. Gebaseerd op eerdere resultaten, wordt verwacht dat de VRET effectief zal zijn. Aan deelname zijn geen significante risico's verbonden. Wanneer de klachten van deelnemers aanhouden of toenemen zijn een therapeut of de onafhankelijke expert bereikbaar. Het voordeel van deelname is klachtenvermindering betreffende PTSS en depressie.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus Universiteit Rotterdam

Burgemeester Oudlaan 50
Rotterdam 3062PA
NL

Wetenschappelijk

Erasmus Universiteit Rotterdam

Burgemeester Oudlaan 50
Rotterdam 3062PA
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)

- 1) Voldoen aan de diagnose PTSS of depressie volgend op misbruik in de kindertijd of oorlogstrauma
- 2) Tussen de 18 en 70 jaar oud
- 3) Voldoende beheersing van de Nederlandse taal om de behandeling en het onderzoeksprotocol te voltooien

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- 1) huidige bipolaire stoornis
 - 2) huidige psychotische stoornis
 - 3) huidige suicidaliteit
 - 4) hoog level van dissociatie (DES cut-off score ≥ 40)
 - 5) borderline of antisociale persoonlijkheidsstoornis
- De Nederlandse taal niet voldoende beheersen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Enkelblind
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	28-01-2015
Aantal proefpersonen:	144
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	10-06-2014
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	03-09-2014
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)

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	NL46279.078.13