

Onderzoek naar de effectiviteit van de POPP-behandeling voor seksueel misbruikte peuters en kleuters - helend spel binnen Trauma-Focused Cognitieve GedragsTherapie

Gepubliceerd: 09-12-2014 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Het doel van het onderzoek is het evalueren van de effectiviteit van het POPP-behandelprogramma in de vermindering van de ernst van PTSS symptomen voor seksueel misbruikte peuters en kleuters. Secundaire doelen zijn het evalueren van de vermindering...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON41070

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effect van de POPP-behandeling voor seksueel misbruikte peuters en kleuters

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

Posttraumatische Stress-stoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Oost Brabant

Overige ondersteuning: GGZ Oost Brabant

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Behandeling, Helend spel, het Jonge Kind, Seksueel misbruik

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

PTSS-symptomen

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire PTSS-symptomen: angst, depressie, angst/agressie, dissociatie,

seksuele zorgen;

algemene gedragsproblemen

ouderlijke stress

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Seksueel misbruik bij kinderen kent een grote prevalentie en kan ernstige korte- en langetermijn gevolgen hebben voor de algehele ontwikkeling van kinderen. In het bijzonder zijn het de peuters en kleuters die extra kwetsbaar zijn in dit opzicht. Het POPP-behandelprogramma is ontwikkeld binnen de klinische praktijk en is er op gericht om de negatieve gevolgen van seksueel misbruik bij jonge kinderen te verminderen.

Deze studie is de eerste RCT waarin de effecten van individuele behandeling op PTSS symptomen bij seksueel misbruikte peuters en kleuters wordt onderzocht. Onze hypothese is dat het POPP-behandelprogramma zal leiden tot vermindering in PTSS en secundaire symptomen in vergelijking met een wachtlijst conditie.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is het evalueren van de effectiviteit van het POPP-behandelprogramma in de vermindering van de ernst van PTSS symptomen voor

seksueel misbruikte peuters en kleuters.

Secundaire doelen zijn het evalueren van de vermindering van secundaire symptomen: angst, depressie, boosheid/agressie, dissociatie en seksuele zorgen, het evalueren van algemene gedragsproblemen en het evalueren van de vermindering van ouderlijke stress/versterking van de ouderlijke steun. Een ander doel is om de kinder-, ouder- en traumafactoren te exploreren die mogelijk gerelateerd zijn aan de effectiviteit van het POPP-behandelprogramma.

Onderzoeksopzet

Gerandomiseerde gecontroleerde trial met twee condities: onmiddellijke behandeling of wachtlijst.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Het POPP-behandelprogramma is gebaseerd op Trauma-Focused cognitieve gedragstherapie (TF-CBT) met een nieuwe nadruk op projectie en helend spel. Een maximum van 10 behandelsessies van maximaal een uur wordt aangeboden, en ouderbegeleiding. In de wachtlijstconditie start het POPP-behandelprogramma na drie maanden.

Inschatting van belasting en risico

De waarde van het onderzoek is dat we aan seksueel misbruikte jonge kinderen een behandelprogramma kunnen bieden dat aansluit bij hun ontwikkelingsniveau, en TF-CBT combineert met spel, de taal van het jonge kind. Daarnaast wordt ouderbegeleiding geboden.

We zijn van mening dat de risico's van deelname aan het onderzoek verwaarloosbaar zijn. De belasting is minimaal; het betreft een kort-durende behandeling, wel wordt gevraagd om vragenlijsten in te vullen.

Contactpersonen

Publiek

GGZ Oost Brabant

Wesselmanlaan 25a
Helmond 5707HA
NL

Wetenschappelijk

GGZ Oost Brabant

Wesselmanlaan 25a
Helmond 5707HA
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Kinderen (2-11 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- seksueel misbruik in voorgeschiedenis
- meisjes van 3 tot en met 6;11 jaar
- PTSS klachten op klinisch level (op een of meer van de PTSS schalen van de TSCYC of volgens DSM5
- PTSS klachten zijn gerelateerd aan het seksueel misbruik
- ouders hebben toestemming gegeven
- het kind is in staat tot symbolisch spel

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- ernstige psychiatrische condities waarbij crisisinterventie nodig is (suicidale intenties, psychotische symptomen, ernstige dissociaties
- niet voorhanden zijn van een ouder/verzorger voor een langere periode, ernstige systeemproblematiek (gebrek aan stabiliteit in de komende 6 maanden)
- de meest recente ervaring van seksueel misbruik dateert van meer dan 12 maanden voordat de verwijzing voor het onderzoek plaatsvindt
- wanneer ouder(s) de daders zijn kunnen zij niet deelnemen aan de ouderbegeleiding.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-10-2014
Aantal proefpersonen:	40
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	09-12-2014
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 20992

Bron: Nationaal Trial Register

Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL50473.091.14
OMON	NL-OMON20992