

Tablet-based hulp voor ouderen met recidiverende depressieve of bipolaire stoornis: een haalbaarheidsonderzoek naar het eCare@Home systeem in de ambulante GGZ

Gepubliceerd: 29-12-2014 Laatste bijgewerkt: 19-03-2025

Dit onderzoek beoogt de aanvaardbaarheid en gebruiksvriendelijkheid te onderzoeken vanuit het oogpunt van patiënten, hun mantelzorgers en hun behandelaren in een ambulante GGZ setting voor patiënten met recidiverende depressieve of bipolaire...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON42131

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

eCare@Home

Aandoening

- Overige aandoening
- Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG

Synoniemen aandoening

recidiverende depressieve of bipolaire stoornis, terugkerende episodes van somberheid of manie.

Aandoening

recidiverende depressieve of bipolaire stoornis

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ inGeest (Amsterdam)

Overige ondersteuning: EU (via ZonMW)

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Oudere patiënten, Stemmingsstoornissen, Tablet

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaten zijn aanvaardbaarheid (voor de patiënten), gebruiksvriendelijkheid (voor patiënten, mantelzorgers en behandelaren) en tevredenheid met het systeem (voor patiënten).

Secundaire uitkomstmaten

De secundaire uitkomstmaten richten zich op de ernst van symptomen van de stemmingsstoornis, slaap en activiteit en de correlatie met de self-report variabelen van de HomePad (stemming, slaap en activiteit).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Uit onderzoek blijkt dat depressie een ongunstig verloop kan hebben op latere leeftijd, met een hoger risico op terugval en chroniciteit dan in jongere populaties. Bipolaire stoornis, hoewel minder voorkomend, zorgt voor 8-10% van de psychiatrische opnames op latere leeftijd. Oudere patiënten met deze stoornissen staan voor een aantal uitdagingen, welke veroorzaakt worden door het mentaal en fysiek ouder worden en een afname van sociale interactie en het sociale netwerk. Het eCare@Home (ECH) project beoogt een gebruiksvriendelijke tablet computer in te zetten om zelfmanagement en terugvalpreventie te bevorderen, alsmede contact met de familie, vrienden en behandelaar van de

patiënt te faciliteren.

Doel van het onderzoek

Dit onderzoek beoogt de aanvaardbaarheid en gebruiksvriendelijkheid te onderzoeken vanuit het oogpunt van patiënten, hun mantelzorgers en hun behandelaren in een ambulante GGZ setting voor patiënten met recidiverende depressieve of bipolaire stoornis. Een secundair doel is een indicatie te verkrijgen van de relatie tussen de self-report instrumenten van het EH systeem en veranderingen in depressieve symptomen, manische symptomen, activiteit en slaap. Voldoende haalbaarheid (dat wil zeggen adequate aanvaardbaarheid en gebruiksvriendelijkheid van het systeem) rechtvaardigt een vervolgonderzoek naar het klinische effect.

Onderzoeksopzet

Dit is een haalbaarheidsstudie met voor- en nametingen binnen één groep.

Inschatting van belasting en risico

Omdat de deelnemende patiënten hun huidige behandeling voortzetten, brengt deelname aan dit onderzoek verwaarloosbaar toegevoegd risico met zich mee. Potentiële risico's hebben te maken met beveiligingsproblemen van de ECH server en technische problemen, maar deze beide problemen worden ondervangen door gebruik te maken van up-to-date beveiligingsstandaarden en professionele servers, en uitgebreide alpha tests van het platform. Het invullen van vragen over psychische problemen zou belastend kunnen zijn. Het beantwoorden van dergelijke vragen is echter ook onderdeel van de bestaande therapie.

Contactpersonen

Publiek

GGZ inGeest (Amsterdam)

AJ Ernststraat 1187
Amsterdam 1081 HL
NL

Wetenschappelijk

GGZ inGeest (Amsterdam)

AJ Ernststraat 1187
Amsterdam 1081 HL
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)

Patiënten die in aanmerking komen:

- zijn 60 jaar of ouder;
- zijn in behandeling bij GGZ inGeest voor recidiverende depressie (minimaal twee voorafgaande depressieve episodes inclusief de huidige episode) of bipolaire stoornis (zoals vastgesteld in de dossiers van GGZ inGeest);
- zijn tenminste 6 maanden in behandeling bij GGZ inGeest;
- ondertekenen het toestemmingsformulier.

Partners/mantelzorgers die in aanmerking komen:

- wonen samen met de patiënt (bijv. als echtgenoot) of hebben tenminste een keer per week contact met de patient;
- zijn 18 jaar of ouder;
- ondertekenen het toestemmingsformulier ook.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Er zijn geen exclusiecriteria.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blindering: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-01-2015

Aantal proefpersonen: 50

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 29-12-2014

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Goedgekeurd WMO

Datum: 18-02-2015

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 21312

Bron: Nationaal Trial Register

Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL50436.029.14
OMON	NL-OMON21312