

Testen van een e-health applicatie bij de Illness Management & Recovery training voor mensen met een Ernstig Psychiatrische Aandoening

Gepubliceerd: 01-12-2014 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Het doel van de studie is het evalueren van de potentiële effectiviteit, effect size en toegevoegde waarde van e-IMR.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Psychiatrische stoornissen NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON42273

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

e-IMR

Aandoening

- Psychiatrische stoornissen NEG

Synoniemen aandoening

Ernstig Psychiatrische Aandoeningen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: IQ healthcare

Overige ondersteuning: ZonMW (nr. 520001001)

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: e-health, Ernstig Psychiatrische Aandoening, Illness Management & Recovery, Verplegingswetenschap

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De resultaten van het onderzoek worden gemeten aan de hand van parameters: managen van ziekte, herstel, ernst van symptomen, zelfmanagement, kwaliteit van leven, algehele gezondheid.

Secundaire uitkomstmaten

De interventie getrouwheid en de bruikbaarheid van de e-IMR interventie wordt geëvalueerd aan de hand van de IMR Fidelity schalen en semigestructureerd interviews met participanten en trainers.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Cliënten met een ernstig psychiatrische aandoening in de contemplatie fase van herstel worden geïndiceerd voor de IMR-training. E-health interventies worden meer efficiënt geacht, echter conclusies hierover kunnen nog niet getrokken worden. E-IMR, een gemengde interventie van e-health en face-to-face contact, is ontwikkeld om het herstelproces van de cliënt te bevorderen. Van e-IMR wordt verwacht dat het even effectief is als de IMR-training die alleen face-to-face contact aanbiedt.

Doel van het onderzoek

Het doel van de studie is het evalueren van de potentiële effectiviteit, effect size en toegevoegde waarde van e-IMR.

Onderzoeksopzet

De e-IMR interventie wordt getest in een vroege gerandomiseerd gecontroleerde studie met een uitloop van twaalf maanden vanaf de start van de interventie. De

term **vroeg** illustreert het exploratieve karakter van de studie.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Participanten in de >care as usual> groep krijgen een behandeling die op richtlijnen is gebaseerd gecombineerd met de IMR-training. De participanten in de interventie groep krijgen bovenop de >care as usual> de e-IMR, een e-health applicatie bij de IMR-training, aangeboden. Op het e-health platform kunnen de participanten huiswerk opdrachten uitvoeren, kunnen video's en teksten met lotgenoten getuigenissen gezien worden en kunnen groepsdiscussies gevoerd worden.

Inschatting van belasting en risico

Al de participanten in deze studie kunnen profiteren van de IMR-training, die in eerder studies positieve uitkomsten heeft laten zien. Deze **vroeg** studie kan duidelijk maken of e-health voor cliënten met EPA bij kan dragen aan hun herstel. In de toekomst kunnen aan cliënten met EPA meer behandeling mogelijkheden aangeboden worden. Het risico dat participanten in de interventie groep lopen in dit onderzoek worden als klein ingeschat. Vergelijkbare studies hebben bruikbaarheid van e-health aangetoond en het potentiële effect op de cliënten hun welbevinden. Een mogelijke last die participanten kunnen ervaren is het invullen van vragenlijsten en het ondergaan van een interview.

Contactpersonen

Publiek

Selecteer

Geert Grooteplein 21
Nijmegen 6525EZ
NL

Wetenschappelijk

Selecteer

Geert Grooteplein 21
Nijmegen 6525EZ
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)

Participanten voldoen aan de criteria voor een EPA: Het hebben van een DSM-IV-TR diagnose, die al een jaar duurt vanaf het moment van de eerste klachten en ernstig genoeg is om beperkingen in het functioneren te veroorzaken.

Participanten zijn geïndiceerd voor de IMR training, wat betekent dat ze erkennen dat ze een psychiatrische ziekte hebben en een wens en motivatie om een veranderingen aan te gaan.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geëxcludeerd worden cliënten die overweldigd worden door beperkingen zoals afhankelijkheid, ontkenning, verwarring, boosheid of wanhoop.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 02-01-2015

Aantal proefpersonen: 95

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 01-12-2014

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

Goedgekeurd WMO

Datum: 03-08-2015

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

Goedgekeurd WMO

Datum: 03-03-2016

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

Goedgekeurd WMO

Datum: 13-07-2016

Soort: Amendement

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: 24478

Bron: NTR

Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL49693.091.14
OMON	NL-OMON24478