

Is klinische DGT-PE de revolutie waarop we allemaal hebben gewacht bij de behandeling van slachtoffers van vroegkinderlijk seksueel misbruik?

Gepubliceerd: 18-12-2017 Laatste bijgewerkt: 12-04-2024

Zie Engelse versie

Ethische beoordeling	Afgewezen
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON44448

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effect van DGT-PE voor slachtoffers van vroegkinderlijk seksueel misbruik

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

posttraumatische stress stoornis, PTSS

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Friesland (Leeuwarden)

Overige ondersteuning: Het PostMaster Psychologie Opleidingen (PPO) Research Fonds;co-financiering door GGZ Friesland

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: borderline persoonlijkheidsstoornis, dialectische gedragstherapie, posttraumatische stress stoornis, traumabehandeling

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Zie Engelse versie

Secundaire uitkomstmaten

Zie Engelse versie

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Zie Engelse versie

Doel van het onderzoek

Zie Engelse versie

Onderzoeksopzet

Zie Engelse versie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Zie Engelse versie

Inschatting van belasting en risico

Zie Engelse versie

Contactpersonen

Publiek

GGZ Friesland (Leeuwarden)

Borniastraat 34B
Leeuwarden 8934 AD
NL

Wetenschappelijk

GGZ Friesland (Leeuwarden)

Borniastraat 34B
Leeuwarden 8934 AD
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)

Zie Engels

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Zie Engels

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Enkelblind
Doel: Behandeling / therapie	

Deelname

Nederland	
Status:	Zal niet starten
Aantal proefpersonen:	92
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Afgewezen	
Datum:	18-12-2017
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	RTPO, Regionale Toetsingscommissie Patientgebonden Onderzoek (Leeuwarden)

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

CCMO

ID

NL62862.099.17