

EMDR behandeling van toekomstangst bij MS patiënten

Gepubliceerd: 01-12-2015 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Doel van huidige study is te onderzoeken of EMDR met flashforward targets effectief kan zijn bij het verminderen van angst gerelateerd aan de toekomst bij MS patiënten. Specifiek zal worden onderzocht of EMDR met flashforward target angst en...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Auto-immuunziekten
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON45157

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

EMDR behandeling van angst bij MS patiënten

Aandoening

- Auto-immuunziekten
- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

angst en Multiple Sclerose

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Sint Elisabeth Ziekenhuis

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: angst, EMDR, Multiple Sclerose

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Hypothese 1:

Angst scores op de Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS-A).

Score op de Penn State Worry Questionnaire (PSWQ).

Score op de Quality of Life vragenlijst: World Health Organisation Quality of Life (WHOQOL-bref).

Secundaire uitkomstmaten

Hypothese 2:

Scores op de Montreal Cognitive Assessment (MoCA) en de Symbol Digit Modalities Test (SDMT)

Score op de Cognitive Avoidance Questionnaire (CAQ)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Angst komt veel voor bij MS patiënten en het draagt bij aan de lijdensdruk van de patiënt en verminderd hiermee kwaliteit van leven. De angst van MS patiënten is vooral gefocust op het toekomstbeeld met betrekking tot de MS. Het bewijs groeit dat EMDR ook ingezet kan worden om een 'worst case scenario' in de toekomst (flashforward). EMDR is een kosteneffectieve psychotherapie, met name door de korte duur van de behandeling. Onderzoek is nodig om de flashforward procedure als een behandeloptie voor angstige toekomstbeelden te onderzoeken.

Doel van het onderzoek

Doel van huidige study is te onderzoeken of EMDR met flashforward targets effectief kan zijn bij het verminderen van angst gerelateerd aan de toekomst

bij MS patiënten. Specifiek zal worden onderzocht of EMDR met flashforward target angst en piekeren verminderd, en tegelijkertijd de kwaliteit van leven vergroot, in vergelijking met ondersteunende gesprekken (Supportive Listening). Onze hypothese is dat het hebben van cognitieve stoornissen geen effect heeft op de behandeluitkomst na het volgen van EMDR therapie. Verder verwachten we dat patiënten met een hogere Subjective Unit of Disturbance (SUD) score and patiënten met meer cognitief vermijdende strategieën meer profiteren van EMDR.

Onderzoeksopzet

Controlled intervention study, met randomised controlled design (RCT).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Patiënten worden gerandomiseerd toegewezen aan de EMDR behandeling (EMDR ff) of aan de controlegroep waar ze ondersteunende gesprekken krijgen (Supportive Listening: SL).

Inschatting van belasting en risico

nvt.

Contactpersonen

Publiek

Sint Elisabeth Ziekenhuis

hilvarenbeekseweg 60
Tilburg 5022 GC
NL

Wetenschappelijk

Sint Elisabeth Ziekenhuis

hilvarenbeekseweg 60
Tilburg 5022 GC
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)

diagnose MS

Nederlands sprekend

volwassen (18+)

HADS-A score van 8 of meer

angst gerelateerd aan de toekomst

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

ernstige psychiatrische comorbiditeit vb dissociatie, hoog suïcide risico
tegelijkertijd andere psychologische behandeling

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-01-2016
Aantal proefpersonen:	20
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	01-12-2015
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	08-05-2017
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Brabant (Tilburg)

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 28790
Bron: Nationaal Trial Register
Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL54423.028.15
OMON	NL-OMON28790