

Dynamic Interpersonal Therapy (DIT) in SSD patienten: Trauma, gehechtheid en de hersenen

Gepubliceerd: 14-01-2019 Laatste bijgewerkt: 11-04-2024

Het onderzoeken van de effectiviteit van DIT behandeling en mogelijke factoren die effectiviteit voorspellen het onderzoeken van hersenstructuren en functie in relatie tot SSD symptomen voor en na behandeling.

Ethische beoordeling	Afgewezen
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Somatisch-symptoomstoornis en verwante stoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON46100

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

DIT in SSD

Aandoening

- Somatisch-symptoomstoornis en verwante stoornissen

Synoniemen aandoening

somatoforme stoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit van Tilburg

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, ontvangen onderwijs gelden afdeling Psychiatrie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: hersenen, jeugdtrauma, somatische symptoomstoornis, therapie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Verwacht wordt dat DIT een positief effect zal hebben op mentaliseren van eigen emoties en emoties van anderen. Daarnaast verwachten we dat DIT stress, SSD symptomen, pijn/vermoeidheid vermindert en kwaliteit van leven en functionele status verbetert.

We verwachten associaties tussen jeugdtrauma en hersenstructuur en functie.

Daarnaast verwachten we dat trauma-gerelateerde hersenafwijkingen een rol spelen bij SSD symptomen. We zullen exploreren of DIT afwijkende hersenstructuren en functies gerelateerd aan trauma deels normaliseert

Secundaire uitkomstmaten

We zullen onderzoeken of jeugdtrauma, gehechtheid en comorbiditeit het effect van DIT modereren.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het doel van de studie is het onderzoeken van de effectiviteit van Dynamic Interpersonal Therapy bij patiënten met SSD. Eerder onderzoek heeft laten zien dat patiënten met SSD moeite hebben met begrip van emoties en emoties van anderen. Negatieve jeugdervaringen en onveilige gehechtheid kunnen een rol spelen bij deze mentalisatie problemen. Momenteel wordt cognitieve gedragstherapie aanbevolen voor de psychiatrische groep. Deze behandeling is echter maar matig effectief en is niet gericht op problemen met mentaliseren, trauma ervaringen en onveilige gehechtheid. Dynamic interpersonal therapy is een nieuwe therapie vorm die mogelijk effectiever is voor SSD. De huidige studie richt zich daarom op het onderzoeken van de effectiviteit van DIT.

Daarnaast zal in deze studie onderzocht worden of structurele en functionele hersenafwijkingen een rol spelen in de link tussen jeugdtrauma en SSD. Eerder onderzoek heeft aangetoond dat jeugdtrauma resulteert in structurele en functionele hersenafwijkingen die de kans op psychopathologie vergroten. Het is onduidelijk of deze afwijkingen een rol spelen bij SSD. In deze studie zullen we daarom kijken hoe structurele en functionele afwijkingen relateren een SSD symptomen en trauma. Daarnaast zullen we kijken of de gevonden afwijkingen kunnen worden genormaliseerd met DIT behandeling.

Doel van het onderzoek

Het onderzoeken van de effectiviteit van DIT behandeling en mogelijke factoren die effectiviteit voorspellen
het onderzoeken van hersenstructuren en functie in relatie tot SSD symptomen voor en na behandeling.

Onderzoeksofzet

Patienten met SSD die zijn geselecteerd voor DIT behandeling zullen worden gevraagd deel te nemen aan deze studie. Patientten zullen worden gevraagd online vragenlijsten in te vullen over gehechtheidservaringen, jeugdervaringen, mentaliseren, en psychische en somatische symptomen. Ze krijgen DIT behandeling gedurende 2 dagen per week (totaal 10 uur per week), 24 weken. Een subsample zal worden uitgenodigd voor een MRI scan voor en na behandeling

Inschatting van belasting en risico

Deelname aan dit onderzoek is zonder risico, totale tijd voor deelname is ongeveer 5 uur.

Er zijn geen voordelen voor de participanten bij deelname (geen beloning).

Emotionele belasting bestaat uit het invullen van van de vragenlijsten, dit kan als vervelend worden ervaren. Om die reden zal contactinformatie van een (onafhankelijk) psychiater worden gegeven.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit van Tilburg

Warandelaan 2
Tilburg 5037 AB

NL

Wetenschappelijk

Universiteit van Tilburg

Warandelaan 2
Tilburg 5037 AB
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)

Patienten met SSD: participanten zijn tussen de 18 en 65 jaar oud en vertonen somatisch onvoldoende lichamelijke klachten (SOLK) (bijvoorbeeld chronische hoofdpijn, chronische vermoeidheid, duizeligheid, whiplash-gerelateerde klachten, fibromyalgie en prikkelbare darm syndroom) zonder medische verklaring.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

SOLK symptomen minder lang aanwezig dan 6 maanden, een andere psychiatrische aandoening als hoofdclassificatie, leeftijd onder 18 of boven de 65, niet Nederlands sprekend, Patientens die deelnemen aan de MRI studie zullen worden gescreend voor MRI contra-indicaties: metalen objecten in het lichaam, zwangerschap of claustrofobie.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland

Status: Zal niet starten

Aantal proefpersonen: 120

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Afgewezen

Datum: 14-01-2019

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Brabant (Tilburg)

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

NL68529.028.18