

De effectiviteit van individuele schematherapie bij ouderen met een borderline persoonlijkheidsstoornis: een multiple-baseline design

Gepubliceerd: 25-06-2018 Laatste bijgewerkt: 12-04-2024

Onderzoeken of individuele schematherapie een effectieve behandeling is voor ouderen gediagnosticeerd met een borderline persoonlijkheidsstoornis

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Manische en bipolaire stemmingsstoornissen en -afwijkingen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON46456

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Schematherapie voor ouderen met borderline persoonlijkheidsproblematiek

Aandoening

- Manische en bipolaire stemmingsstoornissen en -afwijkingen

Synoniemen aandoening

borderline, borderline persoonlijkheidsstoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit van Tilburg

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: borderline persoonlijkheidsstoornis (BPS), ouderen, schematherapie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De geloofwaardigheid van negatieve kernopvattingen die aan de basis liggen van de persoonlijkheidsproblematiek. Dit wordt wekelijks gemeten op een visueel analoge schaal.

Secundaire uitkomstmaten

- Kwaliteit van leven
- Psychologische lijdensdruk
- Geloofwaardigheid van schema's
- Frequentie van schema modi
- Ernst van borderline persoonlijkheidsstoornissymptomen
- Aanwezigheid van borderline persoonlijkheidsstoornis

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Schematherapie is bewezen werkzaam bij volwassenen met BPS. Schematherapie wordt in toenemende mate toegepast in de ouderenzorg en de effectiviteit ervan is reeds vastgesteld in een studie naar ouderen met andere persoonlijkheidsproblematiek dan BPS.

Doel van het onderzoek

Onderzoeken of individuele schematherapie een effectieve behandeling is voor ouderen gediagnosticeerd met een borderline persoonlijkheidsstoornis

Onderzoeksopzet

Het design van het onderzoek is een multiple baseline case series. Het aantal participanten is 10. Participanten starten in een wachttijdconditie van 4-8 weken (de lengte van de wachttijdconditie wordt gerandomiseerd onder de participanten). Vervolgens is er een behandelfase van 52 weken, bestaande uit individuele schematherapie. Daarna volgt er nog een follow-up fase van 6 maanden, waarin participanten maandelijks een afspraak hebben.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Individuele schematherapie

Inschatting van belasting en risico

Schematherapie is werkzaam bij volwassenen met BPS. Schematherapie wordt in toenemende mate toegepast in de ouderenzorg en de effectiviteit ervan is reeds vastgesteld in een studie naar ouderen met andere persoonlijkheidsproblematiek dan BPS.

De extra belasting voor proefpersonen is zo minimaal mogelijk gehouden in vergelijking met standaard diagnostiek en behandeling.

De potentiële meerwaarde van het onderzoek staat ons insziens in goede verhouding tot de extra inspanning die wordt gevraagd van proefpersonen.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit van Tilburg

Professor Cobbenhagenlaan 125
Tilburg 5037DB
NL

Wetenschappelijk

Universiteit van Tilburg

Professor Cobbenhagenlaan 125
Tilburg 5037DB
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)

- 1) hoofddiagnose is BPS, gemeten met de SCID-5-P
- 2) verhoogde scores op domeinen negatieve effectiviteit, ontremming en psychoticisme van de PID-5
- 3) voldoende vitaliteit; geen chronische somatische aandoening die het dagelijks leven ernstig belemmert
- 4) minimaal 60 jaar oud
- 5) bereidheid om deel te nemen aan de studie

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- 1) Ernstige depressie
- 2) Bipolaire stoornis
- 3) Psychotische stoornis (anders dan voorbijgaande, stressgerelateerde psychotische klachten zoals omschreven in criterium 9 van BPS)
- 4) IQ lager dan 80
- 5) Middelenafhankelijk waarbij klinische ontgiftiging noodzakelijk is

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Blinding:	Open / niet geblindeerd

Controle:	Geen controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-08-2018
Aantal proefpersonen:	10
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	25-06-2018
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	ID
CCMO	NL65141.028.18