

Kan de vignettenmethode worden gebruikt als een interventie om ziekte-inzicht te vergroten bij mensen met de ziekte van Alzheimer, vasculaire dementie of gemengde dementie?

Gepubliceerd: 04-10-2017 Laatste bijgewerkt: 13-04-2024

Huidig onderzoek bestaat uit 2 onderzoeksvragen: Nagaan of de vignettenmethode een effectieve interventie is bij het vergroten van ziekte-inzicht. Nagaan of er een samenhang is tussen ziekte-inzicht en 1) depressieve symptomen 2) angst symptomen en 3...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON47880

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Vignettenmethode bij dementie

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

dementie, ziekte van Alzheimer

Aandoening

dementie

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Lentis (Groningen)
Overige ondersteuning: Lentis

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Dementie, Vignettenmethode, Ziekte-inzicht

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Verschillen voor en na de interventie op maat van ziekte-inzicht.

Secundaire uitkomstmaten

Samenhang tussen ziekte-inzicht en depressieve symptomen, angstige symptomen en copingstijl. Ook kan gekeken worden naar verschillen in angstige en depressieve symptomen voor en na interventie.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er is tot dusver nog geen interventie bekend voor het vergroten van ziekte-inzicht bij dementie. De vignettenmethode is een nuttig instrument gebleken om ziekte-inzicht beter te begrijpen. Huidig onderzoek wil nagaan of de vignettenmethode niet alleen als diagnostisch instrument kan worden ingezet, maar ook als interventie middel.

Doel van het onderzoek

Huidig onderzoek bestaat uit 2 onderzoeksvragen:

Nagaan of de vignettenmethode een effectieve interventie is bij het vergroten van ziekte-inzicht.

Nagaan of er een samenhang is tussen ziekte-inzicht en 1) depressieve symptomen

2) angst symptomen en 3) copingstijl

Onderzoeksopzet

De onderzoeksopzet is exploratief en experimenteel van aard, zonder controlegroep en niet-geblindeerd.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Proefpersonen krijgen drie vignetten te horen waarin het gedrag van drie verschillende oudere mensen wordt beschreven. Na elk vignet worden dezelfde 4 vragen gesteld mbt de gevoelens en gedachten van deze mensen. Idee is dat deze vragen vergrotend zijn op het ziekte-inzicht bij henzelf.

Inschatting van belasting en risico

De belasting en het risico worden ingeschat als verwaarloosbaar. De belasting is zo'n 4 uur in totaal voor 20 proefpersonen. Wanneer nodig, kunnen proefpersonen een pauze nemen tijdens het onderzoek. Verwacht wordt dat men geen last krijgt van het onderzoek. Op het moment dat er toch enige last waarneembaar is, zijn ze ten alle tijde in de gelegenheid om te stoppen met het onderzoek. Hun partner is altijd nabij, mocht dit nodig zijn om enige mate van stress te verminderen.

Contactpersonen

Publiek

Lentis (Groningen)

Hereweg 80
Groningen 9725AG
NL

Wetenschappelijk

Lentis (Groningen)

Hereweg 80
Groningen 9725AG
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)

- Een diagnose Alzheimerdementie, vasculaire dementie of gemengde dementie hebben
- Een partner hebben die bij ze woont en ook mee wil/kan doen.
- Er is een score van 1 of 2 op een actuele Clinical Dementia Rating Scale.
- Er is sprake van een Nederlands sprekend persoon die geen tolk nodig heeft.
- Er is een geschatte maat van ziekte-inzicht van >1 op een Likert-schaal van 1-5, ingevuld door huidige behandelaar.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Hun partner cognitieve problemen heeft of te overbelast is.
- Er sprake is van een psychiatrische stoornis.
- Er sprake is van een voorgeschiedenis met middelenmisbruik, hersenletsel of hersenaandoening.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 01-11-2017
Aantal proefpersonen: 20
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 04-10-2017
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)
Goedgekeurd WMO
Datum: 28-02-2018
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)

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	NL60590.042.17