

Haalbaarheid van Schematherapie op Bestraffende Auditieve Verbale Hallucinaties: Een pilot study

Gepubliceerd: 16-07-2019 Laatste bijgewerkt: 12-04-2024

Het primaire doel van deze studie is om de geschiktheid en toepasbaarheid van schematherapie voor bestraffende AVH te onderzoeken.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Schizofrenie en andere psychotische stoornissen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON48884

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

schematherapie voor bestraffende stemmen

Aandoening

- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

Auditieve Verbale Hallucinaties, Stemmen horen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Noord-Holland-Noord

Overige ondersteuning: door de uitvoerende instelling;GGZ-NHN

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Auditieve Verbale Hallucinaties (AVH), Psychose, Schematherapie, Stemmen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaat is de toepasbaarheid van schematherapie op bestraffende stemmen bij mensen die een psychotische stoornis hebben.

Secundaire uitkomstmaten

Andere maten zijn: zelfbeeld en stemming, last van- en opvattingen over de stemmen en kwaliteit van leven.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Schematherapie is een integratieve therapievorm die zijn ontstaansgeschiedenis heeft in de cognitieve gedragstherapie en toepasbaar lijkt te zijn bij auditieve verbale hallucinaties (AVH), maar hiervoor nog niet onderzocht is.

Doel van het onderzoek

Het primaire doel van deze studie is om de geschiktheid en toepasbaarheid van schematherapie voor bestraffende AVH te onderzoeken.

Onderzoeksopzet

Om de toepasbaarheid te meten van schematherapie vragen we de behandelaren het protocol per sessie te scoren. De participanten vragen we na de behandeling (of wanneer ze eerder stoppen) een evaluatie met gesloten en open vragen in te vullen. Het onderzoeksdesign voor de overige doelen is een multiple baseline design. 15 Participanten worden over een langere periode wekelijks gemeten.

Onderzoeksproduct en/of interventie

20 sessies schematherapie van 60 minuten.

Inschatting van belasting en risico

Participanten worden geïnterviewd en getest voor behandeling, na behandeling en zes weken na behandeling voor de follow-up. In totaal zal dit gemiddeld ongeveer 270 minuten per participant kosten. Participanten zullen een maximum van 20 sessies schematherapie ontvangen van 60 minuten per stuk, na elke sessie zal nog worden gevraagd drie korte vragenlijsten in te vullen (max. 10 minuten). Door de variabele baseline (4 tot 8 weken) kan de duur van het invullen van de drie vragenlijsten per sessie op gemiddeld 260 min worden geschat. Er kan een lichte toename zijn in symptomen direct na de sessies. Negatieve effecten worden niet verwacht, daar deze ook niet zijn gevonden in soortgelijk eerder onderzoek (CGT of EMDR bij psychose).

Contactpersonen

Publiek

GGZ Noord-Holland-Noord

Piet Ottstraat 2
Schagen 1741 NX
NL

Wetenschappelijk

GGZ Noord-Holland-Noord

Piet Ottstraat 2
Schagen 1741 NX
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)

Participanten hebben een huidige psychotische stoornis, door de MINI vastgesteld en hebben last van straffende Auditieve Verbale Hallucinaties. De leeftijd reikt van 18 tot 65 jaar.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen beheersing van de Nederlandse taal, een verstandelijke beperking (IQ < 70). Voor de veiligheid, excluderen we participanten die een BDI-II score hebben hoger dan 35, die actief suïcidaal zijn en/of een suïcide poging hebben gedaan in de laatste drie maanden. Patiënten die niet wilsbekwaam zijn.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 09-08-2019

Aantal proefpersonen: 15

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 16-07-2019

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

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	NL66846.029.18