

Mentaal herstel na interpersoonlijk trauma - Een beschrijvend pilot onderzoek

Gepubliceerd: 23-11-2018 Laatst bijgewerkt: 11-04-2024

Het doel van de studie is het in kaart brengen van factoren die bijdragen aan mentaal herstel of dit proces bedreigen, en de behoeften van de doelgroep. Deze informatie zal bijdragen aan de ontwikkeling van (vroege) psychosociale hulpverlening...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Aanpassingsstoornissen (incl. subtypes)
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON48990

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

MINT

Aandoening

- Aanpassingsstoornissen (incl. subtypes)

Synoniemen aandoening

behoefte aan psychosociale ondersteuning, psychosociale problemen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Nationale Politie

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: mentaal herstel, psychosociale ondersteuning, psychotrauma

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Factoren die het proces van mentaal herstel bevorderen of bedreigen.

Secundaire uitkomstmaten

Meegemaakte traumatische gebeurtenissen, mentale gezondheid en psychologische veerkracht, en behoeften van de doelgroep met betrekking tot (vroeg) psychosociale steun.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Na het meemaken van interpersoonlijke traumatische gebeurtenissen, zoals mishandeling of intimidatie, kunnen individuen langdurige psychologische problemen ervaren. Er is zeer beperkte informatie over de behoeftes van slachtoffers en de factoren die bijdragen aan mentaal herstel.

Doel van het onderzoek

Het doel van de studie is het in kaart brengen van factoren die bijdragen aan mentaal herstel of dit proces bedreigen, en de behoeften van de doelgroep. Deze informatie zal bijdragen aan de ontwikkeling van (vroeg) psychosociale hulpverlening interventies.

Onderzoeksopzet

Het betreft een cross-sectionele *mixed-methods* studie met een eenmalig interview en vier gestandaardiseerde vragenlijsten.

Inschatting van belasting en risico

Deelname aan het onderzoek houdt een eenmalig semi-gestructureerd interview van circa 90 minuten in. Uit onderzoek en op basis van ervaring met eerdere studies

kan deelname aan een studie over traumatische stress leiden tot wat ongemak van voorbijgaande aard. Er zijn echter geen risico's bekend van deelname aan dergelijke studies. Deze studie kan alleen uitgevoerd worden met deze doelgroep vanwege hun vermoedelijk specifieke ervaringen.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 5
Amsterdam 1105 AZ
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 5
Amsterdam 1105 AZ
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)

- Vrouw

- Leeftijd 18 jaar of ouder
- Interpersoonlijk trauma meegemaakt
- Psychosociale problemen gerelateerd aan de interpersoonlijke traumatische gebeurtenis(sen)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Niet van toepassing

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 09-01-2019

Aantal proefpersonen: 20

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 23-11-2018

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Goedgekeurd WMO

Datum: 05-02-2019

Soort: Amendement

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	NL66745.018.18