

Traumagerichte Eye Movement Desensitization and Reprocessing voor patiënten met een persoonlijkheidsstoornis binnen een polikliniek

Gepubliceerd: 02-12-2020 Laatste bijgewerkt: 28-09-2024

Het doel van het onderzoek is om de effectiviteit van EMDR in het verminderen van PS-symptomen te evalueren.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON49632

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Traumagerichte EMDR voor PS

Aandoening

- Overige aandoening
- Persoonlijke- en gedragsstoornissen

Synoniemen aandoening

PS; Persoonlijkheidsstoornis; Borderline.

Aandoening

Posttraumatische stressstoornis

Betreft onderzoek met
Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Parnassia (Den Haag)

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: EMDR, Persoonlijkheidsstoornissen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

PS-symptomen zoals gemeten aan de hand van de Structured Clinical Interview for DSM-5 Personality Disorders (SCID-5-PD).

Secundaire uitkomstmaten

Jeugd Trauma Vragenlijst (JTV)

Clinician-Administered PTSD Scale for DSM-5 (CAPS-5)

PTSD Check List (PCL)

Brief Posttraumatic Cognition Inventory (PTCI-9)

Life Events Checklist for the DSM-5 (LEC-5)

Level of Personality Functioning Scale - Brief Form 2.0

Difficulties in Emotion Regulation Scale (DERS)

Brief State Paranoia Checklist (BSPC)

Outcome Questionnaire-45 (OQ-45)

Euro-Quality of Life 5 dimension 5 level version (EQ-5D-5L)

Treatment inventory Cost In Psychiatric Patients (TiC-P)

Mental Health Quality of Life questionnaire (MHQoL)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Patiënten met een persoonlijkheidsstoornis hebben vaak van jongs af aan traumatische herinneringen. Ook zijn bestaande behandelingen langdurig en kostbaar. EMDR is effectief voor de behandeling van PTSS en blijkt zelfs sneller te werken dan andere behandelingen. Onderzoek indiceert dat EMDR ook PS-symptomen vermindert.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is om de effectiviteit van EMDR in het verminderen van PS-symptomen te evalueren.

Onderzoeksopzet

Een single-blind gerandomiseerde studie met een controlegroep (wachtlIJst) en een experimentele groep (EMDR).

Onderzoeksproduct en/of interventie

De experimentele groep ondergaat tien EMDR-sessies van negentig minuten.

Inschatting van belasting en risico

Een recente studie heeft de veiligheid van EMDR bij PS aangetoond (Slotema et al., 2019), dus er is geen reden om nadelige effecten te verwachten. Participatie kost uiteraard tijd, maar dit is gerechtvaardigd door de potentiële gunstige effecten van de behandeling.

Tijdelijk kunnen klachten van emoties en traumatische herinneringen toenamen na EMDR; hiervoor kunnen deelnemers contact opnemen met onderzoekers of hun behandelaren. Gedurende 3 maanden krijgen deelnemers in de controle conditie geen behandeling. Dit is korter dan de reguliere wachttijd tot start behandeling van een PS die vaak 6 tot 12 maanden is.

Contactpersonen

Publiek

Parnassia (Den Haag)

Lijnbaan 4
Den Haag 2512VE
NL

Wetenschappelijk

Parnassia (Den Haag)

Lijnbaan 4
Den Haag 2512VE
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: Leeftijd van achttien jaar of ouder
- 2: PS geclassificeerd met behulp van het Structured Clinical Interview for DSM-5 for PD.
3. Last van traumatische herinneringen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Geschat IQ lager dan zeventig

2. Gebrek aan voldoende competentie in de Nederlandse taal

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	15-02-2021
Aantal proefpersonen:	105
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	02-12-2020
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	12-01-2021
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	02-02-2021
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

(Rotterdam)

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	NL73628.078.20