

Kortdurende oplossingsgerichte therapie op de multiculturele geheugenpoli: een mixed methods studie

Gepubliceerd: 21-06-2019 Laatst bijgewerkt: 12-04-2024

Het doel van deze mixed methods studie is om het effect van (kortdurende) oplossingsgerichte therapie op de kwaliteit van leven te onderzoeken (kwantitatieve studie) en om het effect van oplossingsgerichte therapie op de ervaringen, emoties en het...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Dementie en amnestische stoornissen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON49748

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

TULIPA SFBT

Aandoening

- Dementie en amnestische stoornissen

Synoniemen aandoening

dementie, milde cognitieve stoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: ZonMw

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Cross-cultureel, Dementie, Psychotherapie (kortdurend)

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaat van de studie is het groepsverschil in de trajecten van kwaliteit van leven van voor-, direct na- en 6 maanden na de behandeling.

Secundaire uitkomstmaten

De secundaire uitkomstmaten van de studie zijn de groepsverschillen in de trajecten van depressieve klachten, mantelzorgbelasting en oplossingsgerichte vaardigheden van voor-, direct na- en 6 maanden na de behandeling.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er is een toenemend aantal mensen met een diverse culturele en taalkundige achtergrond (in het Engels: CALD) dat de geheugenpoliklinieken bezoekt in Nederland. Echter, de huidige psychologische therapieën die kunnen dienen ter ondersteuning van psychologische klachten bij patiënten en mantelzorgers zijn nog niet evidence-based.

Doel van het onderzoek

Het doel van deze mixed methods studie is om het effect van (kortdurende) oplossingsgerichte therapie op de kwaliteit van leven te onderzoeken (kwantitatieve studie) en om het effect van oplossingsgerichte therapie op de ervaringen, emoties en het gedrag van de deelnemers te omschrijven (kwalitatieve studie). Secundaire doelen zijn om het effect op depressie, oplossingsgerichte vaardigheden en mantelzorgbelasting te onderzoeken.

Onderzoeksopzet

Deze studie is een mixed methods studie: een combinatie van een RCT (kwantitatieve studie) en een interpretatieve groepsanalyse (kwalitatieve

studie).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Eén groep ontvangt vijf telefonische sessies oplossingsgerichte therapie (45-60 minuten), de andere groep ontvangt standaardzorg.

Inschatting van belasting en risico

Er wordt een minimale belasting en minimale risico's verwacht voor deze studie. Patiënten en hun mantelzorgers worden thuis bezocht om vragenlijsten in te vullen (of per post waar mogelijk/haalbaar). In de actieve behandelgroep omvat deelname drie studievizites en vijf telefoongesprekken; standaardzorg omvat drie studievizites. Er worden bij deze drie studievizites vragenlijsten afgenomen bij de patiënt en de mantelzorger.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr. Molewaterplein 40
Rotterdam 3015 GD
NL

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Dr. Molewaterplein 40
Rotterdam 3015 GD
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)

- Patiënt en mantelzorger hebben de migrantenpoli bezocht; alle diagnostische bezoeken zijn afgerond
- De patiënt werd verwezen vanwege cognitieve problemen
- De patiënt en mantelzorger willen en zijn in staat om informed consent te geven
- Man/vrouw boven 18 jaar (mantelzorger) en boven 30 jaar voor patiënten

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Indien er ernstige psychiatrische stoornissen aanwezig zijn die actieve behandeling vereisen (beoordeling in de multidisciplinaire meeting van het Alzheimercentrum).
- Als de patiënt niet in staat is om informed consent te geven vanwege ernstige cognitieve stoornissen, zoals zichtbaar op het diagnostisch neuropsychologisch onderzoek in het afbreken van de screeningstaken van het NPO, of bodemscores in meer dan één cognitief domein.
- Als de patiënt teveel spraak-/taalbegripsproblemen heeft om deel te kunnen nemen aan de interventie

Onderzoekopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Doel: Behandeling / therapie	

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-07-2019
Aantal proefpersonen:	200
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	21-06-2019
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	22-06-2020
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	NL68385.078.18