

Kortdurende experiëntiële schematherapie: naturalistische studie bij groepen van poliklinische patiënten met persoonlijkheidsstoornissen

Gepubliceerd: 21-01-2022 Laatste bijgewerkt: 05-04-2024

In deze multicenter, naturalistische studie willen we het effect van kortdurende experiëntiële groeps schema therapie, zoals deze wordt gegeven in de klinische praktijk, onderzoeken inclusief factoren die behandelingsucces en dropouts kunnen...

Ethische beoordeling	Afgewezen
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Persoonlijkeids- en gedragsstoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON50656

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Effect kortdurende experiëntiële schema therapie persoonlijkheidsstoornis

Aandoening

- Persoonlijkeids- en gedragsstoornissen

Synoniemen aandoening

Persoonlijkeidsstoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Parnassia (Den Haag)

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Groepstherapie, Kortdurende psychotherapie, Persoonlijkheidsstoornis, Schema therapie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Ernst psychiatrische symptomen (Brief Symptom Inventory)

Ernst symptomen van een persoonlijkheidsstoornis (Personality Inventory for

DSM-5*Brief Form (PID-5-BF)

Secundaire uitkomstmaten

Functioneren in het dagelijks leven (World Health Organization Disability

Assessment Schedule 2.0, WHODAS-2)

De volgende 4 voorspellende factoren worden onderzocht voor behandelsucces en

dropouts: tekenen van autisme (AQ-10), rigiditeit (subdomein BRIEF-A), latent

low scorers mode profile en ernst algemene psychiatrische symptomen na 3

maanden van behandeling.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Schema therapie heeft de laatste jaren meer aandacht gekregen als een effectieve vorm van behandeling van persoonlijkheidsstoornissen (PS), met name voor de borderline persoonlijkheidsstoornis. Schema therapie met een korte duur zou welkom zijn aangezien PS veel voorkomen, de lijdensdruk hoog is en wachtlijsten lang zijn. In de klinische praktijk wordt kortdurende experiëntiële groeps schema therapie geïmplementeerd met groot enthousiasme. Maar de evidentie hiervoor is zeer beperkt. Ook is het niet bekend welke patiënten profiteren van deze kortdurende interventie en wie meer behandeling nodig heeft.

Doel van het onderzoek

In deze multicenter, naturalistische studie willen we het effect van kortdurende experiëntiële groeps schema therapie, zoals deze wordt gegeven in de klinische praktijk, onderzoeken inclusief factoren die behandel succes en dropouts kunnen voorspellen.

Onderzoeksopzet

Within-subject design met 5 meetmomenten bij patiënten die deelnemen aan ortdurende experiëntiële groeps schema therapie.

Inschatting van belasting en risico

Er zijn geen risico's verbonden aan deze studie aangezien de metingen bestaan uit zelfrapportage vragen in aanvulling op reguliere behandeling. De lijdensdruk bestaat uit het invullen van vragenlijsten op 5 momenten. De eerste meting heeft een duur van ongeveer 120 minuten, de overige metingen van ongeveer 1 uur.

Contactpersonen

Publiek

Parnassia (Den Haag)

Lijnbaan 4
Den Haag 2512VA
NL

Wetenschappelijk

Parnassia (Den Haag)

Lijnbaan 4
Den Haag 2512VA
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Persoonlijkheidsstoornis
2. Leeftijd tenminste 18 jaar
3. Groepstherapie is haalbaar, nml: hulpvraag is behandeling van symptomen van een persoonlijkheidsstoornis, de patiënt is gemotiveerd voor psychotherapie en de klinische indruk van de groepstherapeuten. Dit laatste betekent dat de patient in staat is om aanwezig te zijn bij groepsbijeenkomsten, de patient durft zichzelf te laten zien in een groep en de patient is in staat om op input van andere patienten te reflecteren.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Acute crisis (suïcidaliteit) waarvoor een opname nodig is
2. Acute psychotische episode of psychotische stoornis, autismespectrumstoornis of alcohol- of drugsgerelateerde stoornissen als primaire diagnose
3. Beperkte kennis van de Nederlandse taal
4. Ernstige gehoorsproblemen die interfereren met deelname aan een groep of ernstig stotteren.

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	2
Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Zal niet starten
Aantal proefpersonen:	78
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Afgewezen	
Datum:	21-01-2022
Soort:	Eerste indiening
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	NL78688.078.21