

Een sterk verhaal: de effectiviteit van een herstelbevorderende narratieve groepsinterventie voor patiënten met persoonlijkheidsstoornissen.

Gepubliceerd: 18-10-2021 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Het primaire doel van het huidige onderzoek is het beoordelen van de effectiviteit van een narratieve groepsinterventie voor herstel bij personen met PS'sen.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Persoonlijkheids- en gedragsstoornissen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON50949

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Een sterk verhaal: effectiviteitsstudie

Aandoening

- Persoonlijkheids- en gedragsstoornissen

Synoniemen aandoening

persoonlijkheidsproblematiek

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Twente

Overige ondersteuning: De deelnemende instelling maakt het onderzoek mogelijk.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Effectiviteitsstudie, Herstel, Narratieve Interventie, Persoonlijkheidsstoornis.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De belangrijkste onderzoeksparameter is verandering in het niveau van zelfgerapporteerd persoonlijk herstel.

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Achtergrond: Persoonlijkheidsstoornissen (PS'sen) worden gekenmerkt door ernstige beperkingen op verschillende levensdomeinen. PS'sen komen veel voor in de algemene bevolking en in instellingen voor de geestelijke gezondheidszorg. Er is bewijs voor de effectiviteit en kosteneffectiviteit van behandelingen, maar alleen met een focus op klinisch herstel van symptomen. Er zijn zeer weinig interventies ontwikkeld om persoonlijk herstel aan te pakken, d.w.z. de ontwikkeling van iemands persoonlijke en sociale identiteit die verder gaat dan het verlichten van symptomen.

Doel van het onderzoek

Het primaire doel van het huidige onderzoek is het beoordelen van de effectiviteit van een narratieve groepsinterventie voor herstel bij personen met PS'sen.

Onderzoeksopzet

Mutiple baseline case series design met 3-8 weken baseline fase, 12 weken behandelingsfase en een 6 weken follow-up fase. Daarnaast wordt na de interventie bij elke deelnemer een semigestructureerd diepte-interview afgenomen.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De narratieve interventie >Een sterk verhaal> wordt aangeboden als training voor een groep van 12 deelnemers met 2 begeleiders gedurende 12 weken.

Inschatting van belasting en risico

Cliënten krijgen tijdens het onderzoek de gebruikelijke zorg. De 12-weekse interventie wordt aangeboden als een keuzemodule inclusief huiswerk, vergelijkbaar met andere keuzemodules van dezelfde duur, ook gecombineerd met huiswerk (12*1,5 uur sessie plus 12*1 uur huiswerk=30 uur in 12 weken). Deelnemers wordt verzocht om tweemaal per week, gedurende de gehele onderzoeksperiode, hun waargenomen herstelniveau te rapporteren op een visueel analoge schaal (max. 52 keer 7,5 minuten = 6,5 uur in maximaal 26 weken). Verder dienen vragenlijsten vier keer ingevuld te worden vanaf het begin van de baseline tot het einde van de follow-up fase (4 keer 15 minuten = 1 uur in maximaal 26 weken). Als laatste vindt er een interview plaats aan het einde van de vervolgfase (45 minuten). Eventuele risico's, zoals vastlopen in het (schrijf)proces of het herbeleven van psychotraumatische ervaringen, worden zoveel mogelijk voorkomen door per cliënt die interesse heeft in deelname met de coördinerend behandelaar te overleggen of deze interventie geschikt en haalbaar is voor de cliënt in kwestie. De verwachte voordelen zijn dat deelnemers hun leven kunnen voortzetten met een herschreven en versterkend levensverhaal, wat kan bijdragen aan hun persoonlijk herstel.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Twente

Drienerlolaan 5
Enschede 7522 NB
NL

Wetenschappelijk

Universiteit Twente

Drienerlolaan 5
Enschede 7522 NB
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Om in aanmerking te komen voor deelname aan dit onderzoek, moet een proefpersoon aan alle volgende criteria voldoen: 1) in behandeling zijn voor persoonlijkheidsstoornis bij Scelta, 2) het hebben van een of meer DSM-5-persoonlijkheidsstoornissen als hoofddiagnose (3) niet hersteld zijn (dwz score van 35 of lager op de vragenlijst over het proces van herstel (QPR; Kraiss et al., 2019), 4) er dient overeenkomst te zijn tussen een cliënt en zijn of haar belangrijkste behandelende professional over de juiste timing van deelname binnen de behandeling.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Een potentiële proefpersoon die aan een van de volgende criteria voldoet, wordt uitgesloten van deelname aan dit onderzoek: 1) onvoldoende Nederlandse taalvaardigheid om deel te kunnen nemen aan het onderzoek en de vragenlijsten in te vullen.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep
Doel: Anders

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 24-11-2021
Aantal proefpersonen: 12
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 18-10-2021
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 25591
Bron: Nationaal Trial Register
Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL78033.091.21
OMON	NL-OMON25591