

De effectiviteit van EMDR bij jonge kinderen (1,5 tot 8 jaar) met PTSS.

Gepubliceerd: 23-09-2019 Laatst bijgewerkt: 15-05-2024

Er wordt onderzocht of EMDR effectief is in het verminderen van posttraumatische stressreacties bij jonge kinderen (1,5 tot 8 jaar), het verminderen van co-morbide emotionele en gedragsproblemen en of behaalde resultaten 3 maanden na behandeling...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Psychiatrische en gedragssymptomen NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON52705

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

EMDR bij jonge kinderen

Aandoening

- Psychiatrische en gedragssymptomen NEG

Synoniemen aandoening

Posttraumatische stressstoornis (PTSS), trauma

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Privéfonds

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: EMDR, jonge kinderen, PTSS

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De ernst van de posttraumatische stressklachten bij het kind worden in kaart gebracht door een klinisch interview (DIPA), een vragenlijst (KJTS) en dagboekmetingen.

Secundaire uitkomstmaten

Aanvullend zullen 2 vragenlijsten worden afgenomen die gedrags- en emotionele problemen van het kind (CBCL) en opvoedingsbelasting bij ouders (OBVL) meten.

Deze laatste meetinstrumenten worden al standaard binnen het zorgpakket afgenomen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Na het meemaken van ingrijpende en nare gebeurtenissen ontwikkelt een aanzienlijk deel van de kinderen (16%) een posttraumatische stressstoornis (PTSS) welke het risico verhoogt op een ontwikkelingsachterstand op diverse gebieden (lichamelijk, emotioneel, sociaal, cognitief, biologisch en neurologisch). Vermindering van klachten in een vroeg stadium is belangrijk, zeker bij jonge kinderen, zodat de ontwikkelingsschade en leed voor het kind en gezin beperkt blijft. Daarnaast zal adequate behandeling van de PTSS leiden tot reductie van kosten in de gezondheidszorg.

Eye Movement Desensitization and Reprocessing (EMDR) is een evidence based behandeling voor PTSS bij volwassenen en kinderen van 8 tot 18 jaar. EMDR voor jonge kinderen is *care as usual*, echter het wetenschappelijk onderzoek naar de effectiviteit van EMDR bij jonge kinderen (<8 jaar) is schaars. Het huidige onderzoek heeft als doel om de empirische onderbouwing van EMDR bij jonge kinderen met PTSS te vergroten. Indien kortdurende traumabehandeling aantoonbaar effectief blijkt om PTSS op jonge leeftijd te verminderen, geeft dit belangrijke handvaten ter preventie van chronische psychopathologie, het verminderen van leed voor kind en gezin en zal dit leiden tot een kostenbesparing in de gezondheidszorg.

Doel van het onderzoek

Er wordt onderzocht of EMDR effectief is in het verminderen van posttraumatische stressreacties bij jonge kinderen (1,5 tot 8 jaar), het verminderen van co-morbide emotionele en gedragsproblemen en of behaalde resultaten 3 maanden na behandeling gehandhaafd blijven. Aanvullend zal onderzocht worden of EMDR behandeling van het kind leidt tot verminderen van opvoedingsbelasting bij de ouder.

Onderzoeksopzet

Er wordt een Single Case Experimental Design (SCED) met een multiple baseline gebruikt om antwoord te geven op de onderzoeksvragen. Er wordt gestart met een baselinefase, gevolgd door een behandelfase. Zo heeft iedere deelnemer, haar/zijn eigen controleconditie (SCED). Om de power te vergroten zal de lengte van de baselinefase variëren (20 opties, kinderen worden random toegewezen aan een startmoment), waardoor het mogelijk is om te differentiëren tussen tijdseffecten en effecten van de interventie. Gedurende het onderzoek wordt dagelijks een app ingevuld m.b.t. de 3 belangrijkste posttraumatische stress reacties. Daarnaast zijn er drie meetmomenten (voor en na behandeling en bij follow up 3 maanden na behandeling), waarop een klinisch interview en vragenlijsten worden afgenomen.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De kinderen krijgen EMDR-behandeling uitgevoerd door ervaren GZ-psychologen, psychotherapeuten en klinisch psychologen werkzaam bij het MOC >t Kabouterhuis.

Inschatting van belasting en risico

Er zijn geen risico*s verbonden aan deelname aan het onderzoek. In de klinische praktijk is EMDR Care As Usual bij jonge kinderen met PTSS. Zowel uit de literatuur als vanuit de klinische praktijk zijn geen nadelige effecten bekend van behandeling met EMDR.

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

Kinderen (2-11 jaar)

Baby's en peuters (28 dagen - 23 maanden)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Om in aanmerking te komen om mee te doen aan huidig onderzoek moet een participant voldoen aan de volgende criteria:

1. Leeftijd van 1,5 tot 8 jaar.
2. De hoofddiagnose is een Posttraumatische Stresstoornis zoals omschreven in de DSM-V.
3. Er zijn geen andere lopende (psychologische) traumabehandelingen gedurende het behandeltraject (Fase A en B).
4. Ouders moeten in bezit zijn van een smartphone waarop de app voor de dagboekmetingen geïnstalleerd kan worden.
5. Ouders beheersen de Nederlandse taal voldoende

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Een potentiële participant welke voldoet aan een van de volgende criteria zal

niet aan het onderzoek kunnen deelnemen:

1. Er is sprake van onvoldoende veiligheid/doorgaande traumatisering. In dit geval zal eerst de veiligheid van het kind vergroot worden door de traumatisering te stoppen, alvorens traumabehandeling kan plaatsvinden.
2. Indien medicatie (voor overige stoornissen) minder dan 1 maand geleden gestart is of nog niet stabiel is ingesteld

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	12-02-2020
Aantal proefpersonen:	20
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	23-09-2019
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	30-01-2020
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	

Datum:	12-03-2020
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	09-09-2020
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	21-06-2021
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 23648

Bron: Nationaal Trial Register

Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL69997.018.19
OMON	NL-OMON23648