

STAP Specialistische Trajecten Aanhoudende Psychose. Collaborative care programma voor patiënten met therapieresistente schizofrenie.

Gepubliceerd: 23-08-2019 Laatste bijgewerkt: 19-08-2024

- Inzicht krijgen in de kwantitatieve uitkomsten bij 3 cases door STAP ten aanzien van psychotische symptomen, kwaliteit van leven, functioneren, herstel, zelfmanagement, gedeelde besluitvorming en somatische co-morbiditeit.- Inzicht verkrijgen in...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Schizofrenie en andere psychotische stoornissen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON52870

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

STAP Specialistische Trajecten Aanhoudende Psychose.

Aandoening

- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

aanhoudende psychose, therapieresistente schizofrenie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Reinier van Arkelgroep (Den Bosch)

Overige ondersteuning: eigen financiering door deelnemende GGZ organisaties

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Collaborative care programma, Herstel, Therapieresistente schizofrenie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Verbeteren van maatschappelijk functioneren

Secundaire uitkomstmaten

Afname van psychotische symptomen

Verbeteren van kwaliteit van leven

Herstel

Gedeelde besluitvorming verbeteren

Vergroten van zelfmanagement

Verminderen en/of vroegtijdig signaleren van somatische co-morbiditeit

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Schizofrenie werd vele jaren beschouwd als een levenslange chronische ziekte met weinig of geen kans op herstel. Er zijn de afgelopen decennia meerdere effectieve interventies ontwikkeld om deze groep patiënten verder te helpen, maar het is de vraag of het in de praktijk lukt om deze geïntegreerd aan te bieden. Om patiënten met TRS goed te behandelen conform bestaande richtlijnen (zowel op medisch-psychiatrisch als op psychosociaal gebied) introduceren we de STAP-interventie: Specialistische Trajecten Aanhoudende Psychose.

STAP is een gestructureerd behandelprogramma voor patiënten met TRS dat wordt geïntegreerd binnen VIP en FACT. Het programma is opgesteld op basis van de principes van collaborative care. Vergelijkbare Nederlandse programma's, toegepast in FACT-settings in de S-GGZ, lieten bij patiënten met een bipolaire stoornis of een persoonlijkheidsstoornis verbeteringen zien in symptomen, kwaliteit van leven en functioneren. Het collaborative care programma (CCP) voor patiënten met TRS bestaat uit optimale clozapine-behandeling, leefstijlinterventies, lotgenotencontact en samenwerken met naasten, met

hierbij specifieke aandacht voor empowerment en herstelbevordering. Effectieve coördinatie en continuïteit van zorg krijgen binnen dit programma bijzondere aandacht. Met het STAP programma denken we dat het in de praktijk wel lukt om effectieve interventies geïntegreerd aan te bieden. De STAP-interventie wordt aansluitend op de cross-sectionele studie in een quasi-experimentele studie onderzocht op kwantitatieve uitkomsten als psychotische symptomen, kwaliteit van leven, functioneren, herstel, de wijze van uitvoering van clozapinebehandeling, de mate van shared decision making, zelfmanagement van de patiënt en somatische co-morbiditeit en de ervaringen en tevredenheid van patiënten en naasten met het STAP programma.

Zie ook de inleiding in het onderzoeksprotocol.

Doel van het onderzoek

- Inzicht krijgen in de kwantitatieve uitkomsten bij 3 cases door STAP ten aanzien van psychotische symptomen, kwaliteit van leven, functioneren, herstel, zelfmanagement, gedeelde besluitvorming en somatische co-morbiditeit.
- Inzicht verkrijgen in ervaringen met STAP en ingrediënten die bijdragen aan tevredenheid over STAP.

Onderzoeksopzet

(Cross-sectioneel onderzoek en) quasi-experimenteel onderzoek.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Collaborative care programma voor patiënten met therapieresistente schizofrenie.

Inschatting van belasting en risico

Voor de interventiestudie zijn patiënten belast met 5 bezoeken aan de eigen GGZ-organisatie ten behoeve van de dataverzameling waarvan ieder bezoek ongeveer 60 tot 75 minuten duurt. Indien door de patiënt gewenst kan dit bezoek ook opgesplitst worden in 2 bezoeken. Indien nodig kunnen de onderzoeken ook plaatsvinden in de thuissituatie van de patiënt, waardoor de patiënt niet naar de GGZ-organisatie hoeft te komen. Aan het einde van de studie worden ook naasten/familieleden gevraagd om een vragenlijst in te vullen en 1 bezoek aan de eigen GGZorganisatie te brengen voor de focusgroepinterview. Dit bezoek duurt voor hen ongeveer 90 minuten.

Contactpersonen

Publiek

Reinier van Arkelgroep (Den Bosch)

Hinthamerstraat 205
Den Bosch 5211 MN
NL

Wetenschappelijk

Reinier van Arkelgroep (Den Bosch)

Hinthamerstraat 205
Den Bosch 5211 MN
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)

Aan de interventiestudie zullen patiënten van 18 jaar en ouder deelnemen die in behandeling zijn in deelnemende VIP- en FACT-teams waarbij sprake is van TRS (gebleken uit de cross-sectionele studie), maar die nog geen clozapine gebruiken.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Patiënten met onvoldoende beheersing van de Nederlandse taal voor het

invullen van vragenlijsten en het geven van een interview.

- Patiënten zonder informed-consent verklaring.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Organisatorisch/zorgonderzoek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 22-11-2020

Aantal proefpersonen: 3

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 23-08-2019

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Goedgekeurd WMO

Datum: 14-02-2020

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Goedgekeurd WMO

Datum: 05-02-2021

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Goedgekeurd WMO

Datum: 21-06-2021

Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	16-06-2022
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

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
Ander register	AsPredicted (#62738), pre-registration titled 'Collaborative care for patients with treatment-resistant schizophrenia', registered 13 april 2021. https://aspredicted.org/gk958.pdf
CCMO	NL64469.029.18