

Cognitieve controle training (CCT) als een add-on interventie voor oudere depressieve patiënten.

Gepubliceerd: 07-03-2019 Laatste bijgewerkt: 12-04-2024

Wat is de kosten-effectiviteit van een cognitieve controle training (CCT) als add-on interventie bij ouderen met depressie?

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON55524

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

CCT bij ouderen met depressie

Aandoening

- Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG

Synoniemen aandoening

depressie, stemmingsstoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Radboud Universiteit Nijmegen

Overige ondersteuning: ZonMW

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Cognitieve controle, Depressie, Ouderen, Training

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Onderzoeken of de training een verdere symptoomreductie bevordert.

Secundaire uitkomstmaten

Rumineren (state en trait)

Werkgeheugen

Cognitief functioneren

Cognitieve copingstrategie

Emotioneel executief functioneren en inhibitie

Kosteneffectiviteit

Budget-impact analyse

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Depressie is een ernstige aandoening die bij 20% van de mensen in Nederland gedurende hun leven voorkomt en een vaak recidiverende psychiatrische aandoening is. Naar schatting 1 op de 50 volwassenen van 65 jaar of ouderen voldoen aan de criteria van een depressieve episode in het afgelopen jaar (Kessler et al., 2010). Zij lijden aan stoornis in hun stemming, gewicht, slaap, concentratievermogen en aan gevoelens van waardeloosheid en schuld. Geriatrische depressieve patiënten lijken minder te profiteren van standaardbehandeling en hebben vaker dan jonge patiënten last van chronische depressie (Netherlands Study of Depression in Old age, NESDO). Een grote risicofactor voor depressie is verminderde cognitieve controle (De Raedt & Koster, 2010). Onderzoekers hebben daarom cognitieve controle training (CCT) onderzocht als een add-on interventie voor depressieve stoornissen. Hierin lijkt de cognitieve controle training depressieve symptomen te verminderen door een cruciale risicofactor in depressie te beïnvloeden. Deze

CCT bleek voornamelijk effectief in ouderen met depressie, en vooral op de lange termijn (Brunoni et al., 2014).

In het huidige project beogen we deze veelbelovende cognitieve controle training als add-on interventie bij reguliere behandeling toe te voegen.

Doel van het onderzoek

Wat is de kosten-effectiviteit van een cognitieve controle training (CCT) als add-on interventie bij ouderen met depressie?

Onderzoeksopzet

Een randomized controlled trial met twee condities, bij patiënten die reguliere zorg ontvangen.

Inschatting van belasting en risico

De additionele belasting bestaat uit ongeveer 7 uur (vragenlijsten en computertaken). De taken en vragenlijsten brengen geen risico's met zich mee.

Contactpersonen

Publiek

Radboud Universiteit Nijmegen

Montessorilaan 3
Nijmegen 6500 HE
NL

Wetenschappelijk

Radboud Universiteit Nijmegen

Montessorilaan 3
Nijmegen 6500 HE
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)

Patienten zijn 60 jaar of ouder met een vastgestelde depressieve episode, die poliklinische zorg ontvangen binnen GGNet, Pro Persona of het RadboudUMC. Alle patienten krijgen standaardbehandeling volgens zorgrichtlijnen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Psychotische symptomen of diagnoses, (hypo)manie of bipolaire stoornis, primaire diagnose van drugs- of alcoholafhankelijkheid. Ernstige neurocognitieve stoornissen, ernstige visuele beperkingen die interfereren met de computertaak, acuut suiciderisico.

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	4
Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	09-05-2019
Aantal proefpersonen:	104
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	07-03-2019
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	22-02-2021
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	20-04-2022
Soort:	Amendement
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

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register

CCMO

ID

NL67671.091.18