

Virtual reality imagery rescripting in PTSD patients: A proof of concept pilot study

Gepubliceerd: 16-02-2018 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON24902

Bron

Nationaal Trial Register

Aandoening

Post-Traumatic Stress Disorder (PTSD)

Ondersteuning

Primaire sponsor: (1) Department of Clinical Psychology, University of Amsterdam.
(2) PsyQ Purmerend.
(3) Delft Technical University.

Overige ondersteuning: N.a. (other than in-kind contributions by the performers).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

PTSD Checklist for DSM-5 (PCL-5)

Toelichting onderzoek

Onderzoeksopzet

Primary outcome (PCL-5) is administered weekly throughout the study.

Secondary outcomes are administered at every study phase change.

Presence of PTSD is assessed at the start (when evaluating the in-/exclusion criteria) and end of the study.

Onderzoeksproduct en/of interventie

(1) Imagery Rescripting (active control treatment)

(2) Virtual Reality Imagery Rescripting (experimental treatment)

Contactpersonen

Publiek

Department of Clinical Psychology
University of Amsterdam
Weesperplein 4
A.A.P. Emmerik, van
Amsterdam 1018 XA
The Netherlands
+31-20-5256810

Wetenschappelijk

Department of Clinical Psychology
University of Amsterdam
Weesperplein 4
A.A.P. Emmerik, van
Amsterdam 1018 XA
The Netherlands
+31-20-5256810

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Primary diagnosis of PTSD, as established with a structured diagnostic interview (MINI, SCID, or CAPS).
- Index trauma is childhood (<16) sexual abuse.
- Conventional ImRs should be an appropriate treatment if patients were treated outside of the study.
- 16 years or older.
- Sufficient fluency in Dutch to complete research procedures (informed consent and study measures).
- Willingness to provide written informed consent.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Other psychopathology that requires immediate other treatment or that would hinder study participation.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Cross-over
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Actieve controle groep

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-03-2018

Aantal proefpersonen: 6
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Niet van toepassing
Soort: Niet van toepassing

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
NTR-new	NL6851
NTR-old	NTR7029
Ander register	: 2018-CP-8752

Resultaten