

Behandeleffecten bij patiënten van de Forensisch Psychiatrische Kliniek in Assen

Gepubliceerd: 11-09-2006 Laatste bijgewerkt: 20-05-2024

Het primaire doel van deze studie is het onderzoeken van de effecten van de behandeling van patiënten op de FPK-Assen en de stabiliteit van deze effecten na ontslag uit de kliniek.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Persoonlijkheids- en gedragsstoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON29920

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Behandeleffecten in de FPK-Assen

Aandoening

- Persoonlijkheids- en gedragsstoornissen

Synoniemen aandoening

psychiatrische/persoonlijkheidsstoornissen in forensische patienten; psychische stoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Drenthe (Assen)

Overige ondersteuning: GGZ Drenthe

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: behandeling, effectiviteit, forensisch, patiënten

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De volgende hypothesen worden onderzocht wanneer de patiënten zich nog in de kliniek bevinden:

- 1) neemt (psychische) psychiatrische problematiek tijdens het verblijf in de kliniek af?
- 2) neemt agressiviteit tijdens verblijf in de kliniek af?
- 3) neemt sociaal functioneren tijdens het verblijf in de kliniek toe?
- 4) neemt delictgevaarlijkheid tijdens het verblijf in de kliniek af?
- 5) neemt het aantal incidenten tijdens het verblijf in de kliniek af?

Wanneer de patiënten worden ontslagen uit de kliniek zullen de volgende hypothesen worden onderzocht:

- 1) blijft de (psychische) psychiatrische problematiek stabiel zoals bij ontslag?
- 2) blijft agressiviteit stabiel op een laag niveau zoals bij ontslag?
- 3) blijft het sociaal functioneren stabiel op een relatief hoog niveau zoals bij ontslag?
- 4) blijft de delictgevaarlijkheid verminderd?
- 5) blijft recidive uit?

Tevens wordt aan het einde van de behandelperiode in de kliniek onderzocht hoe tevreden/ontevreden de cliënten zijn met de behandeling en de onderdelen waaruit de behandeling bestaat.

Daarnaast zal in de toekomst worden onderzocht of verschillen in het DNA van de patiënten van invloed zijn op de aanwezigheid een psychiatrische aandoening en/of de werking van bepaalde medicijnen/therapiën.

Secundaire uitkomstmaten

Niet van toepassing

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In de Forensisch Psychiatrische Kliniek (FPK) in Assen bevinden zich patiënten die veroordeeld zijn vanwege het plegen van een delict, of waarbij sprake is van een dreigend delict gevaar. De patiënten zijn opgenomen in de kliniek voor diagnostiek, crisisinterventie, Pro Justitia Rapportage of behandeling. De FPK in Assen richt haar behandeling op het terugdringen van de symptomen van de stoornissen van de patiënten naar de huidige behandelmaatstaven.

Tot op heden is effectenonderzoek van de behandeling in de Nederlandse forensische psychiatrische zorg, vergeleken met de reguliere psychiatrie, zeer schaars (Maassen, 2001).

De beoordelingen van de patiënten vinden voornamelijk plaats op basis van de kennis, ervaring en intuïtie van de behandelaars. Er worden geen gestructureerde en gestandaardiseerde checklisten of vragenlijsten gebruikt.

De FPK Assen verzocht de onderzoekers van de Divisie Forensische Psychiatrie van de GGZ Drenthe om de effectiviteit van de behandeling op de FPK en de stabiliteit hiervan te evalueren door middel van objectieve en gestandaardiseerde meetinstrumenten.

Maassen H. Op de grens van recht en psychiatrie. Prof. Dr. Corine de Ruiter wil meer evidence in de forensische psychiatrie. Medisch contact 2001; 56(25).

Doel van het onderzoek

Het primaire doel van deze studie is het onderzoeken van de effecten van de behandeling van patiënten op de FPK-Assen en de stabiliteit van deze effecten na ontslag uit de kliniek.

Onderzoeksopzet

Het onderzoeksproject is doorlopend, waarbij elk jaar tijdens de behandeling in de kliniek een meetmoment c.q. beoordeling wordt ingebouwd. De meetmomenten in de kliniek worden opgezet als exploratieve Routine Outcome Assessment (ROA). Bij ROA wordt systematisch informatie teruggekoppeld met betrekking tot de toestand van de patiënt en de ontwikkelingen hierin (Mulder et al, 2004; Wiersma et al, 2005). Deze informatie wordt gemeten met gestandaardiseerde en voor de praktijk geschikte instrumenten. Het eerste meetmoment vindt ca. 6 weken na de opnamedatum plaats, naast de vragenlijsten vindt er een interview plaats en wordt er eenmalig 10 ml bloed afgenomen om in de toekomst te kunnen onderzoeken of verschillen in de genetische code invloed hebben op het ontstaan van psychiatrische aandoeningen en/of de werking van geneesmiddelen/therapiën. De vervolgmetingen vinden elk jaar na de datum van opname en/of kort voor ontslag plaats.

Na het verlaten van de kliniek zullen follow-up metingen, bestaande uit een interview en het invullen van vragenlijsten door de patiënt, elke 2 jaar rond ditzelfde tijdstip plaatsvinden door een onderzoeker samen met een ex-sociotherapeut of ex-coach van de patiënt. Daarnaast zal een familielid of kennis van de patiënt benaderd worden om te informeren naar het functioneren van de patiënt.

Er zijn geen geneesmiddelen, medische hulpmiddelen, of psychosociale interventies bij dit onderzoek betrokken.

Mulder CL, Staring ABP, Loos J, Buwalda VJA, Kuijpers D, Sytema S, Wierdsma AI. De Health of the Nation Outcome Scales (HoNOS) als instrument van routine outcome assessment. Tijdschr Psychiatrie 2004; 46: 273-84.

Wiersma D, Sytema S. Routine Outcome Assessment (ROA) and Management in de Geestelijke Gezondheidszorg. In: A. Schene, F. Boer, T.J. Heeren, J.P.C. Jaspers, B. Sabbe, J. van Weeghel, B. Sabbe (red) Jaarboek Psychiatrie en Psychotherapie, Bohn Stafleu van Lochum, Houten, 2005, 305-17.

Inschatting van belasting en risico

De belasting voor de patiënt is vrij minimaal en bestaat uit een eenmalige bloedafname van 10ml, een interview en jaarlijks en/of kort voor ontslag 1 uur het invullen van vragenlijsten.

Na ontslag uit de kliniek zullen zij elke 2 jaar benaderd worden voor een kort interview en het invullen van vragenlijsten. Hiervoor ontvangen ze een

vergoeding.

Er zijn geen risico's verbonden aan de deelname aan dit onderzoek.

Contactpersonen

Publiek

GGZ Drenthe (Assen)

Dennenweg 9
9404 LA Assen
NL

Wetenschappelijk

GGZ Drenthe (Assen)

Dennenweg 9
9404 LA Assen
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)

Patiënten van de FPK in Assen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Als de patiënt niet wil deelnemen aan het onderzoek
Als de opname op de FPK minder dan 6 maanden betreft
Als de patiënt niet voor behandeling op de FPK is opgenomen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Blinding: Open / niet geblindeerd
Controle: Geen controle groep
Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 01-12-2006
Aantal proefpersonen: 300
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 11-09-2006
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen Geestelijke Gezondheidszorg (Utrecht)

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
CCMO	NL12908.097.06