

Competitieve geheugentraining bij patiënten met auditief-verbale hallucinaties: een gerandomiseerd gecontroleerde trial

Gepubliceerd: 14-12-2007 Laatste bijgewerkt: 10-05-2024

In het hier beschreven onderzoek wordt de effectiviteit van de behandeling onderzocht.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON31865

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

COMET

Aandoening

- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

auditief verbale hallucinaties, stemmen horen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Parnassia (Den Haag)

Overige ondersteuning: deelnemende instellingen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Cognitieve therapie, Hallucinaties, Schizofrenie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Primaire onderzoeksvariabelen/uitkomstmaten:

PSYRATS / AHRs (stemmen)

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire onderzoeksvariabelen/uitkomstmaten:

SCRS (social comparison rating scale)

BDI (depressie)

BAI (angst)

PUL (self-efficacy)

BCIS (inzicht)

PSc (power differential scale)

SERS (zelfwaardering)

MCQ30 (metacognities)

Een motivatievragenlijst

Een neuropsychologische test gericht op geheugenbias

Emotionele stroop (attentional bias).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Auditieve hallucinaties (stemmen) zijn één van de meest persisterende en ontregelende symptomen bij patiënten met schizofrenie. Ook komen ze voor als

symptoom bij andere stoornissen. Veelal zijn de stemmen resistent voor medicamenteuze behandeling en leiden ze tot veel comorbiditeit zoals angst en depressiviteit. Het trainen van de geheugenbias laat hoopvolle resultaten zien voor de toepassing van deze techniek bij stemmenhoorders.

Doel van het onderzoek

In het hier beschreven onderzoek wordt de effectiviteit van de behandeling onderzocht.

Onderzoeksopzet

In navolging van de eerdere pilot ligt het voor de hand om een gerandomiseerde klinisch trial) te doen. Bij een groep cliënten gediagnosticeerd met schizofrenie, een schizo-affectieve stoornis of een psychotische stoornis NAO én die lijden onder het horen van stemmen wordt een onderzoek uitgevoerd naar het effect van een behandeling gebaseerd op het principe van contraconditionering versus treatment as usual (TAU). Resultaten worden gemeten middels vragenlijsten.

Er zullen 2 behandelcondities zijn:

- 1) Cliënten die toegewezen zijn aan het experimentele conditie krijgen 1 maal per week een individuele behandelafspraken passend binnen het COMET-protocol plus TAU gedurende 9 weken.
- 2) De controle groep krijgt treatment as usual (TAU). In de regel bestaat dit uit ambulante afspraken met de behandelaar en/of de behandelend psychiater. Metingen vinden plaats bij aanvang, direct na afronding en 2 maanden na afronding van de behandeling.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De experimentele groep krijgt competitive memory training; de controlegroep is een wachtlijst

Inschatting van belasting en risico

Geringe belasting, geen gedocumenteerde adverse events.

Contactpersonen

Publiek

Parnassia (Den Haag)

Oude Haagweg 353
2552 ES Den Haag
Nederland

Wetenschappelijk

Parnassia (Den Haag)

Oude Haagweg 353
2552 ES Den Haag
Nederland

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)

De patiënt heeft therapieresistente auditieve hallucinaties die tot significante lijdensdruk leiden en is tussen 18 en 65 jaar oud. Drie items van de PSYRATS (Haddock e.a., 1999) worden gebruikt om patienten te screenen. Deze items metebede frequentie van stemmen (item 1), intensiteit van de *distress* (item 9) en de verstoring van het dagelijks functioneren (item 10). Patienten met een score 3 of hoger op alle drie de items worden geincludeerd. Als therapieresistent beschouwen we die groep cliënten die met minstens 2 soorten antipsychotica is behandeld zonder dat dit effect heeft op de stemmen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Ernstig middelenmisbruik, en onvoldoende begrip of gebruik van Nederlandse taal.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-04-2008
Aantal proefpersonen:	128
Type:	Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Registratie:	Geen registratie
--------------	------------------

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	14-12-2007
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	NL19896.097.07