

Het effect van aandachtstraining op aandachtsstoornissen en symptomen bij Post Traumatische Stress Stoornis (PTSS)

Gepubliceerd: 04-02-2009 Laatste bijgewerkt: 07-05-2024

Het effect van aandachtstraining onderzoeken op aandachtsstoornissen en symptomen bij patiënten met PTSS.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON32068

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Aandachtstraining bij PTSS

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

Posttraumatische stress stoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: PsyQ Haaglanden

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, Zon Mw, Psy Q Haaglanden; afdeling psychotrauma

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Aandachtsstoornis, Aandachtstraining, PTSS, symptomen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

aandachtsstoornis

Secundaire uitkomstmaten

Symptomen van PTSS. Ook enkele cognitieve maten worden afgenomen (negatieve ideeën over zichzelf en de wereld).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Attentional bias (AB) is de automatische neiging om zich te richten op negatieve stimuli in de omgeving. Bij vele angststoornissen, en ook bij Posttraumatische Stress Stoornis (PTSS), is AB vastgesteld, en er is mogelijk zelfs sprake van een causaal verband tussen angststoornissen en AB. Recent hebben studies aangetoond dat een computergestuurde training (Dot Probe) AB kan verminderen en zelfs angstsymptomen doet afnemen. Dit is aangetoond bij studenten met een hoog angstniveau en bij patiënten met sociale fobie. Deze studie heeft als doel te testen of aandachtstraining, vergeleken met een placebotraining, dezelfde resultaten oplevert bij patiënten met PTSS (vermindering aandachtsstoornis en verbetering van symptomen).

Doel van het onderzoek

Het effect van aandachtstraining onderzoeken op aandachtsstoornissen en symptomen bij patiënten met PTSS.

Onderzoeksopzet

80 patiënten met Posttraumatische Stress Stoornis worden at random ingedeeld in de aandachtstrainingsconditie of in de placeboconditie. Zij volgen 9 sessies met de Dot Probe taak (zie beneden), gedurende 20 minuten, 3 maal per week. Vooraf en achteraf worden aandachtsstoornissen en symptomen gemeten. Na 6 weken volgt een follow up.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Dot Probe taak: computertaak waarbij proefpersonen eerst een kruis op het scherm te zien krijgen. Het volgende scherm laat twee plaatjes zien, aan de linker- en rechterzijde van het scherm. De plaatjes zijn neutraal (bv. een boek) of negatief (bv. een brand). Daarna volgt een scherm met een stip aan de kant van een van beide plaatjes. De proefpersoon moet door middel van een toets op het toetsenbord aangeven aan welke zijde van het scherm de stip zich bevindt. De trainingsconditie bestaat eruit dat de stip zich in 80% van de gevallen bevindt aan de zijde van de neutrale plaatjes, in de placeboconditie bevindt de stip zich in 50% van de gevallen aan de kant van het neutrale plaatje. In de trainingsconditie wordt proefpersonen dus als het ware geleerd de aandacht meer te richten op de neutrale plaatjes.

Inschatting van belasting en risico

geen

Contactpersonen

Publiek

PsyQ Haaglanden

Carel reinierszkade 197
2593 HR Den Haag
Nederland

Wetenschappelijk

PsyQ Haaglanden

Carel reinierszkade 197
2593 HR 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)

Posttraumatische Stress Stoornis

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Psychotische Stoornis
alcohol of drugsafhankelijkheid

Onderzoekopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Dubbelblind
Controle:	Placebo
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-07-2008
Aantal proefpersonen:	80
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

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

CCMO

ID

NL21997.097.08