

Welbevinden therapie: een nieuwe speler in de rehabilitatiefase bij traumabehandeling; Een gecontroleerde, gerandomiseerde studie naar de meerwaarde van het protocol van de welbevinden therapie in de rehabilitatiefase van traumabehandeling voor volwassenen

Gepubliceerd: 11-03-2014 Laatste bijgewerkt: 24-04-2024

Het doel van de studie is de effectiviteit van welbevindentherapie te onderzoeken in de rehabilitatiefase van de behandeling van posttraumatische stressstoornissen in een gerandomiseerde, gecontroleerde trial. De verwachting is dat de...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON40408

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Welbevindentherapie bij PTSS

Aandoening

- Overige aandoening
- Angststoornissen en -symptomen
- Levensstijlaangelegenheden

Synoniemen aandoening

post traumatische stress stoornis, PTSS

Aandoening

PTSS in DSM V niet meer onder angststoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Mediant (Enschede)

Overige ondersteuning: Mediant zelf

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: PTSS, rehabilitatie, welbevindentherapie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaat is de mate van welbevinden gemeten met de MHC-SF.

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire uitkomstmaten zijn posttraumatische stressklachten, posttraumatische groei, zelfcompassie, zorggebruik, arbeidsproductiviteit, angst- en depressieve klachten, psychologisch welbevinden.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Voor de behandeling van posttraumatische stressstoornissen zijn bewezen effectieve behandelingen beschikbaar in de GGZ. Hoewel de kans op terugval van cliënten na een behandeling groot is, ontbreken in de rehabilitatiefase effectieve terugvalprogramma's. Een veelbelovende aanpak is om de nazorg te richten op het versterken van de positieve geestelijke gezondheid of welbevinden van cliënten. Bij diverse psychische stoornissen is aangetoond dat welbevindentherapie tot verdere reductie van klachten leidt en de kans op

terugval verkleint. In dit onderzoek willen we de effecten van welbevindentherapie in de rehabilitatiefase van de behandeling van PTSS onderzoeken.

Doel van het onderzoek

Het doel van de studie is de effectiviteit van welbevindentherapie te onderzoeken in de rehabilitatiefase van de behandeling van posttraumatische stressstoornissen in een gerandomiseerde, gecontroleerde trial. De verwachting is dat de welbevindentherapie superieur is aan de gebruikelijke rehabilitatiezorg.

Onderzoeksopzet

Het design dat wordt gehanteerd is dat van een Randomized Controlled Trial met twee condities WBT en TAU.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Welbevindentherapie die bestaat uit 6 face to face sessie van een uur in een twee wekelijkse frequentie en huiswerkopdrachten.

Inschatting van belasting en risico

Er zullen voor het onderzoek vier metingen worden gedaan met elf vragenlijsten gericht op PTSS- en algemene klachten, Post Traumatische Groei, welbevinden. Dit betekent een aanvaardbare belasting en geen risico. De vragenlijsten worden voorafgaand aan de interventie (T0), na afloop van de interventie (T1), na zes maanden (T2) en na twaalf maanden (T3) digitaal afgenomen.

Contactpersonen

Publiek

Mediant (Enschede)

Raiffeisenstraat 44
Enschede 7545 AM
NL

Wetenschappelijk

Mediant (Enschede)

Raiffeisenstraat 44
Enschede 7545 AM
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)

-volwassenen die een effectieve behandeling hebben gehad voor PTSS

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

-met een acute psychotische stoornis blijkende uit het psychiatrisch onderzoek
-die volgens de M.I.N.I. Plus na de verwerkingsfase nog altijd de diagnose PTSS hebben
-cliënten die na de verwerkingsfase direct worden doorverwezen naar een ander
specialistisch centrum vanwege co-morbiditeit

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd

Blindering:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-04-2014
Aantal proefpersonen:	124
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	11-03-2014
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Twente (Enschede)

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	NL46248.044.13