

De klinische waarde van het Cognitive Assessment Interview - NL (CAI-NL) bij mensen met een ernstige psychische aandoeningen (EPA) die langdurig intensieve zorg nodig hebben

Gepubliceerd: 29-09-2021 Laatste bijgewerkt: 12-10-2024

Het primaire doel van dit onderzoek is het toetsen van de psychometrische kwaliteiten van de Nederlandse vertaling van de CAI-NL. Het secundaire doel van het onderzoek is om de klinische waarde van de CAI-NL als instrument in de behandeling en...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Schizofrenie en andere psychotische stoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON49915

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

De klinische waarde van het Cognitive Assessment Interview - NL (CAI-NL)

Aandoening

- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

ernstige psychiatrische aandoening, schizofrenie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Lentis (Groningen)

Overige ondersteuning: Lentis; gefinancierd door het Cluster ART

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: cognitief functioneren, dagelijks functioneren, ernstige psychische aandoeningen, Klinische bruikbaarheid, psychometrische kwaliteiten

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire studie parameters hebben betrekking op de psychometrische kwaliteiten van de CAI-NL, te weten interbeoordelaarsbetrouwbaarheid, de inhoudsvaliditeit en de interne consistentie.

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire studie parameters hebben betrekking op de klinische waarde (haalbaarheid, aanvaardbaarheid en bruikbaarheid) van het CAI-NL interview.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Veel mensen met een Ernstige Psychische Aandoening (EPA) hebben naast de symptomen van hun aandoening ook last van cognitieve beperkingen. Deze cognitieve beperkingen hebben vaak een grote impact op het dagelijks functioneren. Met het Cognitive Assessment Interview (CAI) kan deze impact in kaart gebracht worden, wat vervolgens als basis kan dienen voor behandeling.

Doel van het onderzoek

Het primaire doel van dit onderzoek is het toetsen van de psychometrische kwaliteiten van de Nederlandse vertaling van de CAI-NL. Het secundaire doel van het onderzoek is om de klinische waarde van de CAI-NL als instrument in de behandeling en begeleiding van mensen met ernstig psychische aandoeningen (EPA) die langdurig zijn opgenomen ten gevolge van hun psychiatrische stoornis te evalueren. Op basis van de resultaten van dit onderzoek kunnen we tevens een

uitspraak doen over de plek van de CAI-NL in het psychologisch onderzoek. Dat wil zeggen, kan de CAI-NL een regulier NPO vervangen, dienen als screening of ter aanvulling op regulier neuropsychologisch onderzoek?

Onderzoeksopzet

Het onderzoek bestaat uit twee delen. Het eerste deel van het onderzoek kent een cross-sectioneel kwantitatief onderzoeksdesign waarin de interbeoordelaarsbetrouwbaarheid, de inhoudsvaliditeit en de interne consistentie van de CAI-NL zal worden getoetst. Het tweede deel van het onderzoek is een kwalitatieve observationele studie waarin de klinische waarde van de CAI-NL wordt geëvalueerd. Hiertoe wordt 1) de haalbaarheid, 2) de aanvaardbaarheid en 3) de bruikbaarheid van de CAI-NL geëvalueerd middels een post-CAI-interview, focusgroepen en een vignettenstudie onder psychologen in opleiding tot GZ psycholoog (PIOGs).

Inschatting van belasting en risico

nvt

Contactpersonen

Publiek

Lentis (Groningen)

Lagerhout E35
Zuidlaren 9470 AC
NL

Wetenschappelijk

Lentis (Groningen)

Lagerhout E35
Zuidlaren 9470 AC
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)

Inclusiecriteria voor alle deelnemers

- Ouder dan 18 jaar
- voldoende beheersing van de Nederlandse taal om de vragen te kunnen begrijpen

Inclusiecriteria specifiek voor patiënten (88 patiënten zullen worden geïnccludeerd):

- een DSM-5 diagnose die valt onder een ernstige psychische aandoening (EPA).

Inclusiecriteria specifiek voor informanten (88 informanten, i.e. naasten of hulpverleners die nauw betrokken zijn bij de patientdeelnemer en goed zicht hebben op het dagelijks functioneren van de cliëntdeelnemer).

- goede kennis van de patient wat betreft het dagelijks functioneren.

Inclusiecriteria specifiek voor behandelaren (7 behandelaren, i.e. psycholoog, psychiater, verpleegkundig specialist, orthopedagoog, zullen worden geïnccludeerd)

- werkzaam als behandelaar binnen het cluster ART en als zodanig betrokken bij de behandeling van cliënten uit de populatie van dit onderzoek.
- Behandelaren dienen een relevante opleiding te hebben afgerond voor de functie die zij bekleden in het cluster ART.

Inclusiecriteria specifiek voor PIOGs (20 PIOGs zullen worden geïnccludeerd)

- PIOGs zijn aangesloten bij de opleiding tot gezondheidszorg (GZ) psycholoog bij het instituut voor Postmasteropleidingen voor Psychologen en Orthopedagogen (PPO).
- Zij zijn werkzaam in de GGZ, maar niet bij het cluster ART in Zuidlaren.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen

(Exclusiecriteria)

onvermogen tot het voeren van een voldoende coherent gesprek

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 01-12-2021

Aantal proefpersonen: 203

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 29-09-2021

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)

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	NL78200.042.21