

De verslaving voorbij: een gerandomiseerd gecontroleerd onderzoek naar de effectiviteit van groepsschematherapie bij patiënten met een Dubbele Diagnose

Gepubliceerd: 24-05-2018 Laatste bijgewerkt: 17-01-2025

Het doel van dit onderzoek is het vergelijken van de effectiviteit van Groepsschematherapie (G-ST) en Cognitieve Gedragstherapie in een Groep met Motiverende Gespreksvoering (G-CGT+MG) in ambulante Dubbele Diagnose patiënten. Daarnaast zal het...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Beëindigd
Type aandoening	Psychiatrische stoornissen NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON55529

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

De verslaving voorbij

Aandoening

- Psychiatrische stoornissen NEG

Synoniemen aandoening

Dubbele Diagnose, Middelenproblematiek met comorbide psychiatrische stoornis(sen)

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Parnassia Bavo Groep (Den Haag)

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, GGZ instelling Parnassia Group

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: dubbele diagnose, gerandomiseerd gecontroleerd onderzoek, groepsschematherapie, verslaving

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaat is het verschil tussen de twee behandelcondities op algemene psychopathologie gemeten met de Symptom Check List (SCL-90).

Secundaire uitkomstmaten

De secundaire uitkomstmaat is het verschil in ernst van verslaving tussen de twee groepen. Dit zal onderzocht worden met een subtest van de Addiction Severity Index (ASI). Een belangrijke procesmaat is emotieregulatie en zal gemeten worden door de Emotion Regulation Questionnaire (EQ).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

De aanwezigheid van middelenproblematiek in combinatie met andere psychiatrische problemen is gerelateerd aan negatieve behandeluitkomsten. Onderzoek laat zien dat een geïntegreerde behandeling voor deze populatie de voorkeur verdient. Tot zo ver heeft onderzoek zich alleen gericht op geïntegreerde behandelprogramma's die zich richten op manifeste symptomen en niet de op mogelijke psychologische oorsprong, zoals jeugdtrauma, opvoedstijl en problemen in emotieregulatie.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is het vergelijken van de effectiviteit van Groepsschematherapie (G-ST) en Cognitieve Gedragstherapie in een Groep met

Motiverende Gespreksvoering (G-CGT+MG) in ambulante Dubbele Diagnose patiënten. Daarnaast zal het effect van ernst van jeugdtrauma, opvoedstijl en mate van veiligheid van hechting op de effectiviteit van G-ST onderzocht worden. Ten slotte zal er worden gekeken of de veiligheid van hechting verbeterd gedurende de therapie.

Onderzoeksopzet

We zullen een Gerandomiseerd gecontroleerd onderzoek uitvoeren, een voormeting-tussenmeting-nameting-3-maanden-12-maanden-follow-up-design, met twee behandelcondities: de experimentele conditie (G-ST) en de controle conditie (G-CBT+MI).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Patiënten in de experimentele conditie ontvangen 30 wekelijkse G-ST sessies (van 2 uur), plus 3 voorbereidende gesprekken. Patiënten in de controle conditie starten ook met 3 individuele gesprekken, gevolgd door 30 wekelijkse sessies (van 2 uur) G-CBT+MI. Daarnaast kunnen patiënten indien nodig 5 individuele sessies plannen bij de groepsbehandelaar.

Inschatting van belasting en risico

Zover wij weten zitten er geen risico's aan het deelnemen aan de studie. De belasting is dat patiënten vragenlijsten moeten invullen wat hen tijd zal kosten (5 keer 1,5-2 uur). Daarnaast kunnen de vragenlijsten negatieve emoties oproepen. Het voordeel van deelnemen aan het onderzoek is dat patiënten worden behandeld voor hun psychiatrische stoornis.

Contactpersonen

Publiek

Parnassia Bavo Groep (Den Haag)

Johan van der Bruggenstraat 1
Den Haag 2553 NZ
NL

Wetenschappelijk

Parnassia Bavo Groep (Den Haag)

Johan van der Bruggenstraat 1

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- de aanwezigheid van Dubbele Diagnose (d.w.z. de aanwezigheid van een Stoornis in het gebruik van een middel, behalve alleen nicotine verslaving, en een of meerdere DSM-5 diagnoses anders dan een Stoornis in het gebruik van een middel, inclusief ten minste een Persoonlijkheidsstoornis),
- leeftijd tussen 18 en 65 jaar,
- bereidheid om deel te nemen aan het onderzoek.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- een IQ onder de 80 (in geval van twijfel wordt een intelligentietest afgenomen)
- problemen met spreken, lezen en/of schrijven van de Nederlandse taal
- aanwezigheid van psychische problemen die andere zorg behoeven (dwz de aanwezigheid van schizofrenie, bipolaire stoornis type 1, acute suïcidaliteit en /of een middelenprobleem waarvoor onmiddellijke detoxificatie nodig is)
- persoonlijkheidstrekken (bijv. agressie doorbraken, onverschilligheid voor het mishandelen van anderen) die het lastig maken om in een groepssetting te functioneren
- reeds ST of CGT gehad voor meer dan drie maanden in het afgelopen jaar.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Beëindigd
(Verwachte) startdatum:	27-03-2019
Aantal proefpersonen:	106
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	24-05-2018
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
	metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO	
Datum:	09-01-2019
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
	metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO	
Datum:	31-01-2019
Soort:	Amendement

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 11-04-2022
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 26670
Bron: NTR
Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL62421.058.17