

STOP! Revictimisatie - Het Perspectief van Ervaringsdeskundigen

Gepubliceerd: 30-05-2024 Laatste bijgewerkt: 07-06-2024

Het doel van het onderzoek is het om door middel van een co-creatie sessie de inhoudelijke hoofdlijnen te identificeren voor een interventie die als doel heeft om revictimisatie na traumabehandeling te voorkomen. Een secundair doel is het om inzicht...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Psychiatrische stoornissen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON56770

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

STOP! Revictimisatie

Aandoening

- Psychiatrische stoornissen NEG

Synoniemen aandoening

herhaaldelijk slachtofferschap; meerdere ingrijpende gebeurtenissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Arkin (Amsterdam)

Overige ondersteuning: Fonds Slachtofferhulp

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Ervaringsdeskundigen, Focus Groepen, PTSS, Revictimisatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaat zijn de thema's die naar voren zullen komen tijdens de focus groep sessie. Deze thema's zullen worden gebruikt om de doelen te identificeren voor de nieuwe interventie gericht op het voorkomen van revictimisatie na traumabehandeling.

Secundaire uitkomstmaten

De secundaire studieparameters zijn de geschiedenis/incidentie van interpersoonlijke (re)victimisatie van mensen die in behandeling zijn (geweest) bij het gespecialiseerde traumacentrum. We zullen onderscheid maken tussen interpersoonlijk (her)slachtofferschap tijdens de kindertijd (tot en met 17 jaar) en in de volwassenheid (vanaf 18 jaar).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Blootstelling aan een potentieel traumatische gebeurtenis zoals fysiek, emotioneel, of seksueel misbruik, en fysieke of emotionele verwaarlozing, is gerelateerd aan een verhoogd risico op het opnieuw beleven van een van deze traumatische gebeurtenissen in de toekomst, revictimisatie genoemd (Fereidooni et al., 2023). Revictimisatie op zich kan een traumatische ervaring zijn en is bovendien geassocieerd met negatieve gevolgen voor de geestelijke gezondheid (Balsam et al., 2011). De meeste literatuur heeft zich gericht op vrouwelijke studenten en vrouwen in de algemene bevolking en op (seksuele) revictimisatie in de volwassenheid als gevolg van kindermishandeling (Risser et al., 2006; Walker et al., 2019). De meeste studies over revictimisatie worden uitgevoerd bij studenten of veteranen, wat leidt tot een ondervertegenwoordiging van klinische populaties. Gezien de hoge prevalentie van revictimisatie bij mensen die symptomen van PTSS ervaren, zullen we de huidige studie uitvoeren bij een bevolking die in behandeling is bij een gespecialiseerd trauma-centrum. Deze aanpak stelt ons in staat om de incidentie van revictimisatie en de factoren die ermee samenhangen te onderzoeken in een klinische populatie die een en hoog

risico op revictimisatie loopt.

Het doel van de huidige studie is het om inzicht te krijgen in de incidentie van revictimisatie bij een klinische populatie, specifiek cliënten in een gespecialiseerd traumabehandelingscentrum. Bovendien zijn we geïnteresseerd in het perspectief van de cliënten over welke factoren zij beschouwen als mogelijke risico en beschermende factoren voor revictimisatie zo dat wij deze kennis kunnen gebruiken in het opzetten van een nieuwe interventie gericht op het voorkomen van revictimisatie na traumabehandeling.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is het om door middel van een co-creatie sessie de inhoudelijke hoofdlijnen te identificeren voor een interventie die als doel heeft om revictimisatie na traumabehandeling te voorkomen. Een secundair doel is het om inzicht te krijgen in de geschiedenis/incidentie van interpersoonlijke (re-)victimisatie van mensen die bij een gespecialiseerd trauma-centrum in behandeling zijn (geweest).

Onderzoeksopzet

We zullen vragenlijsten versturen naar alle cliënten die sinds oktober 2022 in behandeling zijn geweest bij een gespecialiseerd traumacentrum en hen uitnodigen om een vragenlijst in te vullen. Deelnemers zullen de mogelijkheid krijgen om vragen te stellen aan de onderzoekers voor zij de vragenlijsten invullen. Een subset van mensen (die aan de inclusiecriteria voldoen) zal worden uitgenodigd om deel te nemen aan focusgroepen.

Tegelijkertijd zullen de therapeuten van het gespecialiseerde traumacentrum ook op de hoogte worden gebracht van het onderzoek en zullen zij worden gevraagd om cliënten te benaderen die het einde van hun behandeltraject naderen en die een geschiedenis hebben van interpersoonlijke (re-)victimisatie.

Tot slot zullen alle geschikte deelnemers die hebben aangegeven dat ze willen deelnemen, worden uitgenodigd voor een focus groep sessie die 2 tot 2,5 uur zal duren.

Inschatting van belasting en risico

Het invullen van de vragenlijsten over kindermishandeling en/of interpersoonlijk victimisatie in de volwassenheid kan negatieve gevoelens oproepen bij de deelnemers. Ook het deelnemen aan de focusgroepen kan negatieve gevoelens oproepen vanwege de aard van de gebeurtenissen waarover we zullen praten. We verwachten echter dat deze gevoelens voorbijgaand zijn en niet schadelijk voor de deelnemers.

Contactpersonen

Publiek

Arkin (Amsterdam)

Laan van de Helende Meesters 2
Amstelveen 1186 AM
NL

Wetenschappelijk

Arkin (Amsterdam)

Laan van de Helende Meesters 2
Amstelveen 1186 AM
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- Toestemming gegeven om benaderd te mogen worden voor wetenschappelijk onderzoek tijdens de behandeling en voor een vervolgmeting (follow-up) na de behandeling
- Beheersing van de Nederlandse taal (spreken en schrijven)
- Leeftijd boven de 18 jaar
- Heeft ten minste 1 trauma sessie bij het Sinai center gehad

Daarbovenop voor de focus groepen:

- deelnemer heeft tenminste een type interpersoonlijke victimisatie meegemaakt.

- als het om een client gaat die momenteel in behandeling is, moet diegene aangeven dat hij/zij stabiel genoeg is om aan de focus groep mee te doen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Acute psychotische stoornis
- Intoxicatie tijdens de focus groep (gebaseerd op onze observatie van de deelnemer). Als iemand geïntoxiceerd bij de focus groep verschijnt zal aan diegene meegedeeld worden dat hij/zij niet mee kan doen in deze staat

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Preventie

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 02-09-2024

Aantal proefpersonen: 58

Type: Verwachte startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Registratie: Geen registratie

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 30-05-2024

Soort: Eerste indiening

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	NL86321.018.24