

Ketaminestudie

Doel: onderzoeken of mensen met een therapieresistente depressie baat hebben bij gebruik van orale ketamine, als aanvulling op hun lopende depressiebehandeling.



De studie

- Driemaal daags ketamine of placebo gedurende zes weken
- Follow-up vier weken
- Eén week opname + zes afspraken
- Tests: vragenlijsten, lichamelijk onderzoek, bloed- en urineonderzoek
- Optioneel: MRI-onderzoek



Contact

Sanne Smith-Apeldoorn / Jolien Veraart

ketaminestudie@umcg.nl / 050 361 8880

Inclusie

- Mannen en vrouwen
- Van 18 tot 80 jaar
- Therapieresistente depressie (geen respons op ≥ 3 soorten antidepressiva)
- Huidige behandeling met antidepressiva
- Score HDRS₁₇ > 18

Exclusie

Comorbiditeit:

- o Relevante neurologische aandoening
- o (Eerdere) psychotische stoornis
- o Persoonlijkheidsstoornis hoofdreden voor behandeling

Bipolaire depressie of depressie met psychotische kenmerken

Actieve suïcidaliteit

Medicatie:

- o Verandering afgelopen 4 weken of geplande verandering antidepressieve behandeling
- o Gebruik benzodiazepines > 2mg lorazepam dd (of equivalent) afgelopen 4 weken
- o Gebruik somatische medicatie met effect op stemming afgelopen 4 weken

Middelen:

- o (Eerdere) alcohol- of drugsafhankelijkheid
- o Gebruik niet-voorgeschreven psychofarmaca (o.a. drugs) of Sint-Janskruid afgelopen 4 weken