

Validatie van een non-verbale dementiescreening

Vervolg op het onderzoek van M.Goudsmit en J.Parlevliet, 2004-2005: Dementiescreening bij allochtone ouderen

Gepubliceerd: 07-07-2006 Laatste bijgewerkt: 20-05-2024

Valideren van een nieuw ontwikkelde non-verbale testbatterij op het onderscheidend vermogen om dementie vast te stellen. Validatie door middel van vergelijking met de "seven minute screen".

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Dementie en amnestische stoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON29820

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Validatie van een non-verbale dementiescreening

Aandoening

- Dementie en amnestische stoornissen

Synoniemen aandoening

dementie, geheugenstoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Slotervaartziekenhuis

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: dementiescreening, non verbaal, validatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De score op de "seven minute screen" en de score op de nieuwe non-verbale testbatterij.

Secundaire uitkomstmaten

Intelligentie, opleidingsniveau en stemming.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Een vervolgonderzoek op het onderzoek van M. Goudsmit en J. Parlevliet: Dementiescreening bij allochtone ouderen. Hier was een nieuwe non-verbale testbatterij ontwikkeld om allochtone ouderen waarbij er een taalbarriere bestaat te kunnen screenen op dementie. Uit dit onderzoek bleek dat de gezonde, niet demente allochtone proefpersonen slecht scoorden op deze nieuwe testbatterij. Het onderscheidend vermogen van deze testbatterij was echter nog niet voldoende gevalideerd. Daarom hebben wij besloten deze test eerst te valideren bij Nederlandse ouderen.

Doel van het onderzoek

Valideren van een nieuw ontwikkelde non-verbale testbatterij op het onderscheidend vermogen om dementie vast te stellen. Validatie door middel van vergelijking met de "seven minute screen".

Onderzoekopzet

Allereerst zal van de nieuwe testbatterij beoordeeld worden of er veranderingen in aangebracht moeten worden. Vervolgens worden proefpersonen getest met zowel

de "seven minute screen" als de nieuwe non-verbale testbatterij. Tevens zal het opleidingsniveau en premorbide intelligentie van de proefpersoon meegenomen worden in de analyse van de resultaten.

Blinding onderzoek doordat de twee verschillende testen niet door dezelfde persoon zal worden afgenomen.

Inschatting van belasting en risico

Een eenmalig contact waarbij er vragenlijsten en opdrachten zullen worden afgenomen gedurende ongeveer anderhalf uur.

Er is geen risico aan het onderzoek verbonden.

Contactpersonen

Publiek

Slotervaartziekenhuis

Louwesweg 6
1006 BK Amsterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Slotervaartziekenhuis

Louwesweg 6
1006 BK Amsterdam
Nederland

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)

leeftijd ouder dan 65 jaar

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

allochtone afkomst
psychiatrische stoornis
slechte visus

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-09-2006

Aantal proefpersonen: 100

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Slotervaartziekenhuis en Reade (Amsterdam)

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	NL12903.048.06