

Determinanten van Obstetrische Uitkomst: een longitudinaal onderzoek

Gepubliceerd: 18-12-2006 Laatste bijgewerkt: 10-08-2024

Het onderzoek heeft tot doel het achterhalen hoe zwangerschapscomplicaties voorspeld kunnen worden vanuit het samenspel tussen psychologische, sociale en somatische risico factoren. Wij veronderstellen dat het persoonlijkheidskenmerk neuroticisme...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Zwangerschaps-, weeën-, partus- en postpartumproblemen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30236

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

DOU

Aandoening

- Zwangerschaps-, weeën-, partus- en postpartumproblemen

Synoniemen aandoening

zwangerschapscomplicaties, zwangerschapsproblemen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Friesland (Leeuwarden)

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, GGZ Friesland; uit eigen middelen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: persoonlijkheid, risico factoren, sociale factoren, zwangerschapscomplicaties

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Het primaire eindpunt is obstetrische uitkomst uitgedrukt in complicaties. De belangrijkste predictoren van zwangerschapsuitkomst die worden onderzocht zijn neuroticisme, sociale en somatische risicofactoren en psychische aandoeningen (angst en depressie).

Secundaire uitkomstmaten

Secundaire uitkomstmaat is de ernst van de complicaties.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In ongeveer 20% van alle zwangerschappen treden complicaties op bij de moeder of het ongeboren kind. Er zijn steeds meer aanwijzingen dat naast somatische risicofactoren psychologische en sociale factoren betrokken zijn bij het ontstaan van zwangerschapscomplicaties. Echter, de mechanismen die verklaren hoe deze factoren kunnen leiden tot zwangerschapscomplicaties zijn nog niet geïdentificeerd. Meer inzicht in deze mechanismen kan mogelijk bijdragen tot verbeterde preventie.

Doel van het onderzoek

Het onderzoek heeft tot doel het achterhalen hoe zwangerschapscomplicaties voorspeld kunnen worden vanuit het samenspel tussen psychologische, sociale en somatische risico factoren. Wij veronderstellen dat het persoonlijkheidskenmerk neuroticisme predisponeert voor zwangerschapscomplicaties en dat dit verband wordt gemedieerd door sociale risico factoren en somatische en psychische ziekten.

Onderzoeksopzet

Het betreft een longitudinale observationele studie.

Inschatting van belasting en risico

Bij een amenorroeduur tussen 10 en 14 weken vullen de deelnemers een serie vragenlijsten in, die gericht zijn op persoonlijkheid, sociale factoren, angst en depressie (tijdsinvestering: 1 uur). Bij 20, 24, 28, 32 en 36 weken amenorroeduur worden symptomen van angst en depressie opnieuw gemeten (15 minuten), bij 32 en 36 weken in combinatie met sociale factoren (30 minuten). Deelnemers krijgen de vragenlijsten thuisgestuurd, met een antwoordenvolp. Ten einde een eventuele angst- of depressieve stoornis te diagnostiseren wordt een interview afgenomen bij vrouwen met een symptomen-niveau boven een van tevoren vastgesteld afkappunt (telefonisch, 15 minuten). Alle metingen zijn niet-invasief en brengen geen risico met zich mee voor het beloop of de uitkomst van de zwangerschap.

Contactpersonen

Publiek

GGZ Friesland (Leeuwarden)

Postbus 466
8901 BG Leeuwarden
Nederland

Wetenschappelijk

GGZ Friesland (Leeuwarden)

Postbus 466
8901 BG Leeuwarden
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 18 jaar of ouder.
- Voldoende beheersing van de Nederlandse taal.
- Eenlingzwangerschap.
- Amenorroeduur < 98 dagen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Somatische of psychische ziekte waardoor ziekenhuisopname nodig is.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-01-2007

Aantal proefpersonen: 1000

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 18-12-2006

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	NL14862.099.06