

Geheugenonzekerheid van OCD-patienten

Gepubliceerd: 14-08-2007 Laatste bijgewerkt: 08-05-2024

Het doel van het onderzoek is om vast te stellen of, en zo ja, in welke mate, er verschillen zijn in gedetailleerdheid van herinnering, levendigheid van herinnering en geheugenonzekerheid tussen OCD patiënten, patiënten die lijden aan een ander soort...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON30591

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

geheugenonzekerheid OCD

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

obsessief-compulsieve stoornis; repetitief checken

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Utrecht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: checking, experimentele psychopathologie, geheugenonzekerheid, OCS

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De belangrijkste onderzoeksvariabelen zijn de variabelen "gedetailleerdheid van de herinnering", "levendigheid van de herinnering" en "geheugenzekerheid" die bij pre-test en bij post-test gemeten worden, en het verschil tussen deze twee. Deze drie variabelen worden gemeten op een VAS-schaal.

Secundaire uitkomstmaten

-

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er bestaat momenteel nog geen goed inzicht in de repetitieve natuur van het checkgedrag van veel OCD-patienten. Een mogelijkheid is dat OCD checkers weinig vertrouwen hebben in hun herinneringen, waardoor zij de neiging hebben om die steeds opnieuw te checken. Het is kortgeleden aangetoond dat in gezonde proefpersonen het tegenovergestelde ook waar is: repetitief checken leidt tot een toename van geheugenonzekerheid. Het doel van deze studie is om te onderzoeken of dit effect ook optreedt in OCD patienten. Het zou kunnen dat OCD patienten in het algemeen hogere eisen stellen aan hun herinneringen wat betreft levendigheid en detail. Ter vergelijking worden ook twee andere groepen meegenomen in het onderzoek: patienten die lijden aan een ander soort angststoornis en gezonde proefpersonen. De hypothesen zijn 1) dat OCD checkers lagere beginwaarden hebben qua geheugenzekerheid, levendigheid van de herinnering en gedetailleerdheid van de herinnering en 2) dat OCD checkers relatief kwetsbaarder zijn voor de ondermijnende gevolgen van repetitief checken op deze aspecten van de herinnering.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is om vast te stellen of, en zo ja, in welke mate, er verschillen zijn in gedetailleerdheid van herinnering, levendigheid van herinnering en geheugenzekerheid tussen OCD patienten, patienten die lijden aan een ander soort angststoornis en gezonden proefpersonen in een repetitieve checking taak.

Onderzoeksopzet

De studie is een 3 x 2 x 2 mixed gerandomiseerde interventie studie.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventie bestaat uit ofwel twintig relevante checkings (waarin de proefpersonen worden blootgesteld aan de effecten van repetitief checken) ofwel twintig irrelevante checkings (waarin proefpersonen niet aan repetitief checken doen).

Inschatting van belasting en risico

De studie bestaat uit twee korte vragenlijsten en een computertaak. De totale duur van de studie is minder dan een uur. Deelnemers worden bezocht in de kliniek waar zij behandeld worden. De checking taak is abstract gemaakt en lijkt daarom niet op alledaagse situaties. Voordelen van de studie zijn dat het nieuwe inzichten kan opleveren wat betreft het fenomeen repetitief checken. Dit kan wellicht bijdragen aan een betere, meer effectieve behandeling. Er zijn geen risico's bekend die tegen deze voordelen opwegen: het experiment is kort, niet invasief en zonder negatieve consequenties. Het experiment is reeds uitgevoerd met gezonde proefpersonen. Dit was een belangrijke eerste stap om vast te stellen of repetitief checken kan leiden tot geheugenonzekerheid. Nu dat voldoende aangetoond is, is het belangrijk om te onderzoeken of ditzelfde effect gevonden wordt in eigenlijke patientenpopulaties.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Utrecht

Tafelbergdreef 142
3564 AD Utrecht
Nederland

Wetenschappelijk

Universiteit Utrecht

Tafelbergdreef 142
3564 AD Utrecht
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)

De patienten moeten voldoen aan de DSM-IV criteria voor een dwangstoornis (groep 1) of een andere angststoornis (groep 2). Voor groep 3 worden proefpersonen gezocht die de andere patienten matchen qua leeftijd, geslacht en opleidingsniveau.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Voor alle groepen: onvoldoende kennis van het Nederlands; alcohol of drugs verslaving; klachten van psychotische aard; leeftijd onder de 18.

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	2
Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep

Doel: Anders

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 25-08-2008

Aantal proefpersonen: 68

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 14-08-2007

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Utrecht (Utrecht)

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	NL16368.041.07