

Meten van impliciete en expliciete druggerelateerde cognities in een *Ecological Momentary Assessment* setting

Gepubliceerd: 26-11-2007 Laatste bijgewerkt: 09-05-2024

Doel 1: Onderzoeken of impliciete cognities geassocieerd zijn met de neiging om heroïne te gebruiken tijdens een week in een ontwenningsskliniek. Doel 2: De uitvoerbaarheid van het meten van impliciete/expliciete cognities op PDA's bij heroïne...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON30909

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

druggerelateerde cognities in een *Ecological Momentary Assessment* setting

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

heroïne-verslaving, opiaat verslaving

Aandoening

verslaving

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus Universiteit Rotterdam

Overige ondersteuning: ZonMw

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Aandachtsbias, Ecological Momentary Assessment, heroine, terugval

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Vergelijking van impliciete cognities op verleiding assessments en willekeurige assessments.

Secundaire uitkomstmaten

De uitvoerbaarheid van de methodologie wordt vastgesteld met behulp van de 1) gemiddelde responsnelheid (naleving) op willekeurige assessments; 2) gemiddelde voltooiingstijd van assessment; 3) rapportage van de deelnemers over het gemak van de voltooiing; en 4) aantal verloren PDA*s (als dat het geval is).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Recentelijk is er veel interesse in de rol van cognitieve processen bij verslaving. Onderzoek onder rokers laat zien dat deze belangrijke voorspellers van terugval zijn. Tegelijkertijd is er een toenemende aandacht voor het gebruik van draagbare computers (PDA*s) om gedragsdata te verzamelen in een *Ecological Momentary Assessment (EMA)*. EMA wordt succesvol gebruikt in psychiatrische populaties, zoals impulsieve patiënten, depressieven en schizofrenen (Moskowitz, & Young, 2006). In het huidige onderzoek zullen impliciete cognitieve evaluaties (aangepaste versie van de Stroop taak en de Impliciete Associatie Test) op PDA*s uitgevoerd worden in een EMA omgeving (kliniek).

Doel van het onderzoek

Doel 1: Onderzoeken of impliciete cognities geassocieerd zijn met de neiging om heroïne te gebruiken tijdens een week in een ontwenningskliniek.

Doel 2: De uitvoerbaarheid van het meten van impliciete/expliciete cognities op PDA's bij heroïne verslaafde patiënten in een klinische omgeving vaststellen.

Onderzoeksopzet

Het onderzoek zal plaatsvinden op een detox-afdeling van een verslavingskliniek (Bouman GGZ). Na 4 dagen, wanneer de fysieke ontwennings symptomen zijn afgenomen, zullen deelnemers getraind worden in het gebruik van de PDA en deze bij zich dragen gedurende 1 week tijdens de ontwenning. Zij zullen verzocht worden om vier willekeurige assessments (op een willekeurige lijst) per dag te voltooien, waaronder de aangepaste Stroop taak en de Impliciete Associatie Test (IAT). In de Stroop taak worden deelnemers verzocht om de kleuren van neutrale en verslavingsgerelateerde woorden zo snel en accuraat mogelijk te classificeren. In de IAT worden automatische affectieve associaties in het geheugen onderzocht waarbij de deelnemer een concept moet categoriseren (bijv. heroïne + prettig). Tevens zal er verzocht worden om evaluaties te maken wanneer zij de neiging hebben om heroïne te gebruiken (*verleiding assessments*).

Inschatting van belasting en risico

niet van toepassing

Contactpersonen

Publiek

Erasmus Universiteit Rotterdam

Postbus 1738
3000 DR Rotterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Erasmus Universiteit Rotterdam

Postbus 1738

3000 DR Rotterdam
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 18-65; voldoen aan DSM-IV criteria heroïne-afhankelijkheid; kunnen lezen, spreken en schrijven in het Nederlands op een middelbaar-schoolniveau.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Aanwijzingen dat er sprake is van ernstige psychopathologie; zelfgerapporteerde kleurenblindheid; niet-gecorigeerde slechtziendheid; zwangerschap of geven van borstvoeding.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-01-2008
Aantal proefpersonen:	100
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	26-11-2007
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)

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	NL18904.078.07