

'Algemene Persoonlijkheidsstoornis'

Gepubliceerd: 27-11-2007 Laatste bijgewerkt: 09-05-2024

1. Het in kaart brengen van de structuur en validiteit van bestaande modellen voor Algemene Persoonlijkheidsstoornis of althans de kerncomponenten van het gestoord functioneren van de persoonlijkheid. 2. Het op basis van de overeenkomsten tussen de...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Persoonlijkheids- en gedragsstoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON31291

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

'Algemene Persoonlijkheidsstoornis'

Aandoening

- Persoonlijkheids- en gedragsstoornissen

Synoniemen aandoening

problemen met wie je bent; psychische problemen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Symforagroep (Amersfoort)

Overige ondersteuning: Open Ankh;Symfora groep

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: assessment, classificatie, persoonlijkheidsstoornis, vragenlijst

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- * Assessment of General Personality Disorder (AGPD): een nieuwe vragenlijst gemaakt om kerncomponenten persoonlijkheidspathologie te meten.
 - * Severity Indices of Personality Problems (SIPP): een bestaande vragenlijst gericht op het meten van de ernst van manifeste persoonlijkheidspathologie.
 - * Neo-Personality Inventory (NEO-PI-R): een vragenlijst waarmee het zogenaamde Vijffactorenmodel is geoperationaliseerd.
 - * Temperament Character Inventory (TCI), de subschalen Zelfsturing en Coöperatief: een bestaande vragenlijst, de twee genoemde subschalen blijken sterk gerelateerd een kernaspecten van persoonlijkheidspathologie.
- Deze vier vragenlijsten zijn de vragenlijsten die kerncomponenten van persoonlijkheidspathologie meten. De overige lijsten worden gebruikt als externe criteria.
- * Dimensional Assessment of Personality Pathology - Basic Questionnaire (DAPP-BQ): deze lijst is vergelijkbaar met de NEO-PI-R, maar brengt in sterkere mate pathologische aspecten van de persoonlijkheid in beeld.
 - * Assessment of DSM Personality Disorders-IV (ADP-IV): een zelfrapportage vragenlijst van As-II, gecombineerd met een maat betreffende de ernst van de pathologie.
 - * Structured Clinical Interview for the DSM-AsII (SCID-II): een semi-gestructureerd interview betreffende As-II.

Secundaire uitkomstmaten

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In de huidige praktijk van de GGZ is de diagnostiek van persoonlijkheidsstoornissen weinig efficiënt, soms te grofmazig, complex en bij precieze uitvoer erg tijdrovend. Dit onderzoek is bedoeld om een instrument te ontwikkelen waardoor aan de voordeur van de GGZ op een klinisch relevante, valide en (tijds)efficiënte manier de aanwezigheid van en de mate van ernst van een persoonlijkheidsstoornis kan worden vastgesteld ten behoeve van diagnostiek en indicatiestelling.

Doel van het onderzoek

1. Het in kaart brengen van de structuur en validiteit van bestaande modellen voor Algemene Persoonlijkheidsstoornis of althans de kerncomponenten van het gestoord functioneren van de persoonlijkheid.
2. Het op basis van de overeenkomsten tussen de bestaande modellen een (overstijgend) model te ontwikkelen ten behoeve van criteria voor de Algemene Persoonlijkheidsstoornis en de ontwikkeling van een betrouwbaar instrument om deze criteria te meten.

Onderzoeksopzet

De studie bestaat uit twee fases. In de eerste fase zullen bestaande modellen met betrekking tot de Algemene Persoonlijkheidsstoornis of een vergelijkbaar concept worden vergeleken en onderzocht op een onderliggende factorstructuur en ernstdimensie en worden getoetst aan een extern criterium, te weten de As-II van de DSM.

In de tweede fase van het onderzoek zal de onderliggende factorstructuur van de modellen over de APS verder worden geoperationaliseerd naar een meetmethode waarin hoofddimensies en een ernstdimensie gemeten wordt

Inschatting van belasting en risico

Er wordt een diagnostisch interview (SCID-II) afgenomen en daarnaast worden zes persoonlijkheidsvragenlijsten door de proefpersonen ingevuld. Het interview duurt ongeveer 1* uur en het invullen van de vragenlijsten kost ongeveer 3 uur. Er zijn geen risico's verbonden aan deelname aan dit onderzoek.

Contactpersonen

Publiek

Symforagroep (Amersfoort)

Utrechtseweg 266
3818 EW
Nederland

Wetenschappelijk

Symforagroep (Amersfoort)

Utrechtseweg 266
3818 EW
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 18-70 jaar
met als zonder een persoonlijkheidsstoornis
in behandel- of intakefase bij de Symfora groep

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen

(Exclusiecriteria)

onvoldoende beheersing van de Nederlandse taal*
zwakbegaafdheid
cognitieve functiestoornissen
psychotische stoornissen
manifeste of floride psychiatrische (As-I) stoornis, die het invullen van een persoonlijkheidsvragenlijst negatief beïnvloed

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: 01-09-2007

Aantal proefpersonen: 630

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen Geestelijke Gezondheidszorg (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	NL19176.097.07