

De ontwikkeling van regulatiestoornis naar specifieke psychopathologie

Gepubliceerd: 10-01-2008 Laatste bijgewerkt: 11-05-2024

Onderzoeken welke factoren bijdragen aan het al dan niet bestaan van psychopathologie na behandeling voor een regulatiestoornis volgens DC 0-3R.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON32018

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

ontwikkeling van regulatiestoornis

Aandoening

- Ontwikkelingsstoornissen NEG

Synoniemen aandoening

problemen met het reguleren van emoties en gedrag, regulatiestoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Bavo RNO groep (Capelle aan den IJssel)

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: follow-up, ontwikkeling, psychopathologie, regulatiestoornis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Als uitkomsmaat geldt psychopathologie van het kind volgens Child Behavior CheckList ingevuld door de ouders en Teacher Report Form ingevuld door de leidsters/leerkrachten.

Secundaire uitkomstmaten

Geen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Sinds 1994 bestaat er, als aanvulling op de DSM-IV, een psychiatrisch classificatiesysteem toegespits op kinderen van 0 tot 3 jaar (DC 0-3R). Het merendeel van de kinderen uit deze leeftijdscategorie die bij Bavo Europort behandeld worden, heeft volgens de DC 0-3R een regulatiestoornis als diagnose. Een regulatiestoornis kan een voorloper zijn van diverse psychiatrische stoornissen volgens DSM-IV, waaronder ADHD, gedragsstoornissen, angststoornissen en pervasieve ontwikkelingsstoornissen. Omdat de DC 0-3 een vrij recent ontwikkeld classificatiesysteem is, waarvan de (predictieve) validiteit grotendeels onbekend is, is nog weinig bekend over welke kindfactoren en omgevingsfactoren bij een regulatiestoornis bijdragen aan het al dan niet ontwikkelen van specifieke psychopathologie. Het is van belang om meer inzicht in de onderliggende factoren te krijgen die gerelateerd zijn aan deze verschillende ontwikkelingstrajecten. De uitkomsten van dit onderzoek kunnen leiden tot een meer specifieke en adequate behandeling van de regulatiestoornis om de kans op kindeigen problematiek in de toekomst te verkleinen.

Doel van het onderzoek

Onderzoeken welke factoren bijdragen aan het al dan niet bestaan van psychopathologie na behandeling voor een regulatiestoornis volgens DC 0-3R.

Onderzoeksopzet

Een beschrijvende exploratieve retrospectieve follow-up studie

Inschatting van belasting en risico

De belasting bestaat uit het invullen van 5 vragenlijsten die gaan over psychische klachten en opvoedingsproblemen bij hun kinderen, waarvan proefondervindelijk bekend is dat dit ongeveer een uur tijd in beslag zal nemen. Daarnaast wordt aan de ouders gevraagd of er aan de leiders/leerkrachten van het kind ook 2 vragenlijsten opgestuurd kunnen worden om in te laten vullen. Er zijn aan het onderzoek geen directe risico's verbonden.

Hoewel vermoed zou kunnen worden dat het voor ouders confronterend is om stil te staan bij psychische en/of opvoedingsproblemen bij hun kinderen, is uit wetenschappelijk onderzoek tot nu toe niet bekend dat dit direct schadelijke gevolgen heeft op psychisch of ander gebied.

Contactpersonen

Publiek

Bavo RNO groep (Capelle aan den IJssel)

K.P. van der Mandelelaan
3062 MB Rotterdam
Nederland

Wetenschappelijk

Bavo RNO groep (Capelle aan den IJssel)

K.P. van der Mandelelaan
3062 MB 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)

Ouders van kinderen die in de periode van 1998 tot 2005 bij Bavo Europoort behandeld zijn en op het moment van benadering ouder zijn dan drie jaar, worden benaderd.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Kinderen die op het moment van benaderen jonger zijn dan vier jaar.

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: 13-02-2008

Aantal proefpersonen: 200

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 10-01-2008
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	NL19985.078.07