

Het effect van de bètablokker propranolol op emotie, alertheid en het verwerken van fouten.

Gepubliceerd: 22-04-2009 Laatste bijgewerkt: 18-07-2024

zie onder

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON32686

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Propranolol

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

niet van toepassing

Aandoening

focus op het gezonde brein

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Leiden

Overige ondersteuning: NWO-VIDI project dr SN Nieuwenhuis

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: EEG, emotie, propranolol

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

zie onder

Secundaire uitkomstmaten

zie onder

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

zie onder

Doel van het onderzoek

zie onder

Onderzoeksopzet

zie onder

Onderzoeksproduct en/of interventie

zie onder

Inschatting van belasting en risico

zie onder

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Leiden

Wassenaarseweg 52
2333AK Leiden
Nederland

Wetenschappelijk

Universiteit Leiden

Wassenaarseweg 52
2333AK Leiden
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)

Volwassenen tussen de 18 en 30 jaar oud, zonder voorgeschiedenis van neurologische aandoeningen, en met een normale bloeddruk en hartslag. Alle proefpersonen zullen rechtshandig zijn en Nederlands als eerste taal hebben.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Lage bloeddruk, lage hartslag, hartritme stoornissen, ernstige longaandoeningen, verwondingen aan het hoofd, leerproblemen, een voorgeschiedenis van neurologische of

psychiatrische aandoeningen en/of het gebruik van (psychotrope) medicatie. Verder worden proefpersonen met Nederlands als tweede taal en linkshandige proefpersonen uitgesloten van deelname.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Cross-over
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Anders

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	11-08-2009
Aantal proefpersonen:	20
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	22-04-2009
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
	metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO	
Datum:	18-07-2012
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
	metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 24-07-2012

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

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	NL26019.058.08