

cognitieve vermijding bij mensen met een dissociatieve identiteitsstoornis

Gepubliceerd: 15-12-2009 Laatste bijgewerkt: 05-05-2024

Het doel van de huidige studie is om in de dissociatieve identiteitsstoornis identiteit-specifieke cognitieve vermijding te onderzoeken.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Dissociatiestoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON33160

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

cognitieve vermijding DIS

Aandoening

- Dissociatiestoornissen

Synoniemen aandoening

dissociatieve identiteitsstoornis; meervoudige persoonlijkheidsstoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Rijksuniversiteit Groningen

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: cognitieve vermijding, dissociatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Identiteit-specifiek functioneren zoals gemeten met diverse cognitieve maten (met name geheugenindices en computer-reactietijden) en speekselmonster tbv bepaling cortisol en α -amylase.

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Dissociatieve symptomen worden gezien als een manier van coping met angst. Aanname van veel dissociatie-theorieën is dat patiënten met een dissociatieve stoornis intern-gegenereerde of extern-aangeboden bedreigende informatie, selectief te vermijden. Of deze vermijding een intentioneel of automatisch proces is en in welk stadium van de informatieverwerking vermijding van bedreigende materiaal plaatsvindt, is nog niet duidelijk.

Eerdere studies die de hypothese van cognitieve vermijding in dissociatie onderzochten, leveren geen duidelijk bewijs voor of tegen de hypothese. Deze tegenstrijdige resultaten zijn mogelijk het gevolg van methodologische tekortkomingen, waaronder onzekerheid over de eigenschappen van de geteste identiteiten, de inclusie van zeer kleine samples (n tussen 1 en 9), de inclusie van objectieve taken en het gebrek aan een DIS-simulerende controlegroep.

Het doel van de huidige studie is om identiteit-specifieke cognitieve vermijding te onderzoeken middels een methodologisch verantwoorde onderzoeksopzet. Patiënten met een dissociatieve identiteitsstoornis zullen getest worden in een identiteit met gerapporteerde herinneringen en een identiteit zonder gerapporteerde herinneringen aan meegemaakt trauma. De verwachting vanuit de cognitieve vermijdingshypothese is dat patiënten in hun identiteit die geen herinneringen aan trauma rapporteert, in staat zijn tot cognitieve vermijding van bedreigende stimuli en in hun identiteit die wel herinneringen rapporteert aan meegemaakt trauma, niet in staat zijn tot vermijding van bedreigende stimuli. Om de diverse stadia van informatieverwerking in kaart te brengen, zullen diverse experimentele taken

worden gedaan, waaronder aandachtstaken en geheugentaken.

Doel van het onderzoek

Het doel van de huidige studie is om in de dissociatieve identiteitsstoornis identiteit-specifieke cognitieve vermijding te onderzoeken.

Onderzoeksopzet

Quasi-experimenteel design

Inschatting van belasting en risico

Patienten zullen worden getest op 3 tijdstippen op de instelling van behandeling. Non-klinische pp wrden getest in een lab aan de Rijksuniversiteit Groningen. hen wordt gevraagd cognitieve (computer)taken uit te voeren (met name geheugen- en aandachtstaken), een aantal vragenlijsten in te vullen, en speekselmonsters te geven.

Contactpersonen

Publiek

Rijksuniversiteit Groningen

Grote Kruisstraat 2/1
9712 TS Groningen
Nederland

Wetenschappelijk

Rijksuniversiteit Groningen

Grote Kruisstraat 2/1
9712 TS Groningen
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)

dissociatieve identiteitsstoornis als primaire diagnose volgens DSM-IV criteria; posttraumatische stress stoornis als primaire diagnose volgens DSM-IV criteria; non-klinische controles: gemiddelde leeftijd en opleiding gelijk aan patientgroepen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

psychiatrische stoornis bij non-klinische controles

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-10-2009

Aantal proefpersonen: 100
Type: Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Registratie: Geen registratie

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)

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	NL26423.042.09