

Hechting en affectregulatie bij patiënten met een persoonlijkheidsstoornis

Gepubliceerd: 14-10-2010 Laatste bijgewerkt: 30-04-2024

Belangrijkste doelstellingen: 1. Het onderzoeken van verbanden tussen DSM-IV persoonlijkheidsstoornis en hechtingsstijl. 2. Onderzoeken of hechtingsgerelateerde angst en vermijding, als meer fundamentele persoonlijkheidskenmerken dan de DSM-IV...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON34480

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Hechting en affectregulatie bij persoonlijkheidsstoornis

Aandoening

- Persoonlijkheids- en gedragsstoornissen

Synoniemen aandoening

persoonlijkheidsstoornis; gedragsstoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Affectregulatie, Cortisol, Hechting, Persoonlijkheidsstoornis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

primaire onderzoeksvariabelen: score hechtingsgerelateerde angst en hechtingsgerelateerde vermijding; subjectieve beoordeling emotionele stimuli; hartfrequentie en huidgeleidingsrespons op stress; cortisol en oxytocine respons op stress.

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Ondanks het theoretische belang van hechtingsstijl en affectregulatie bij patiënten met een ernstige persoonlijkheidsstoornis, is er een schaarste aan studies waarin hechtingsstijl, subjectieve ervaring van emotioneel functioneren, en psychofysiologische maten worden gecombineerd om empirisch de verbanden tussen de klinische symptomen en fundamenteel psychologisch functioneren in kaart te brengen.

Doel van het onderzoek

Belangrijkste doelstellingen:

1. Het onderzoeken van verbanden tussen DSM-IV persoonlijkheidsstoornis en hechtingsstijl.
2. Onderzoeken of hechtingsgerelateerde angst en vermijding, als meer fundamentele persoonlijkheidskenmerken dan de DSM-IV classificatie, subjectieve en fysiologische (ANS) reacties op emotionele foto's en een gestandaardiseerd psychosociale stress test voorspellen bij vrouwelijke psychotherapie patiënten.
3. Onderzoeken of hechtingsgerelateerde angst en vermijding voorspellend zijn voor de oxytocine en cortisol reacties op emotionele foto's en een gestandaardiseerd psychosociale stress test bij vrouwelijke psychotherapie patiënten.
4. Onderzoeken of vrouwelijke patiënten met een persoonlijkheidsstoornis verschillen van de gezonde vrouwelijke controles op de baseline cortisol en oxytocine niveaus en de psychofysiologische reacties op emotionele foto's en

een gestandaardiseerde psychosociale stress test.

Onderzoeksopzet

Observationeel onderzoek met noninvasieve metingen

Inschatting van belasting en risico

Duur van de metingen per proefpersoon: klinisch / diagnostische evaluaties tijdens een sessie van 1-2.5 uur ingebed in de klinische praktijk; psychofysiologische metingen, inclusief speeksel bemonstering, tijdens een sessie van 2 uur.

Metingen: klinisch / diagnostische evaluaties en vragenlijsten; emotionele / cognitieve taak; psychosociale stress taak; hartslag, ademhaling en huidgeleiding metingen + 9 maal speeksel verzamelen voor bepaling van cortisol en oxytocine.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

's Gravendijkwal 230
3015 CE Rotterdam
NL

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

's Gravendijkwal 230
3015 CE Rotterdam
NL

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)

Alle vrouwelijke patienten in psychotherapie behandeling van de afdeling Psychotherapie van de Riagg Rijnmond worden uitgenodigd om aan het onderzoek en de additionele diagnostische screening deel te nemen, nadat zij zowel verbaal als schriftelijk uitleg hebben gehad en het informed consent formulier hebben ondertekend.

Selectie van controle personen: gebaseerd op informatie m.b.t. de medische geschiedenis en huidige fysieke en mentale toestand (op basis van intake-interview en vragenlijst), dienen de proefpersonen in goede gezondheid te zijn, zonder psychiatrische voorgeschiedenis. De controle groep is medicatie-vrij gedurende de studie.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patienten met een geschiedenis van schizofrenie of bipolaire stoornis, middelen of alcohol misbruik, of gebruik van cortison of psychotrope medicatie, zullen worden geexcludeerd van de studie. Ook patienten met een visuele handicap, met neurologische, cardiologische of ademhalingsstoornis, alsmede patienten die de Nederlandse taal niet machtig zijn of een laag IQ hebben, worden geexcludeerd van de studie.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	20-03-2011
Aantal proefpersonen:	205
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	14-10-2010
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	NL32516.078.10