

Freezing reacties in borderline patiënten met en zonder comorbide PTSS: Een experimentele studie

Gepubliceerd: 12-04-2011 Laatste bijgewerkt: 03-05-2024

Het nader onderzoeken van freezing in reactie op aversieve stimuli in twee specifieke klinische populatie: patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis en patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis en een comorbide PTSS. Dit kan...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON34485

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Freezing in borderline patienten

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

borderline persoonlijkheidsstoornis, posttraumatische stres stoornis (PTSS)

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Leiden

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W,NWO

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: borderline, experiment, freezing, posttraumatische stress stoornis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Freezing (hartslag daling en vertraging van de reactietijd op aversieve stimuli), subjectieve spanning en subjectieve immobiliteit

Secundaire uitkomstmaten

Niet van toepassing

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Gedragsinhibitie en freezing zijn belangrijke reacties op gevaar en lijken een rol te spelen in het voortbestaan van trauma-gerelateerde stoornissen. Er is echter weinig onderzoek gedaan naar freezing gedrag bij mensen. Recentelijk zijn er een aantal studies gedaan die freezing objectief hebben vastgesteld bij gezonde proefpersonen. Deze studies lieten zien dat getraumatiseerde personen sterkere freezing responsen vertoonden dan niet getraumatiseerde personen. Het is van groot belang freezing eveneens te onderzoeken in trauma-gerelateerde klinische populaties (PTSS). Patienten met een borderline persoonlijkheidsstoornis zijn eveneens een interessante doelgroep aangezien zij gekenmerkt worden door impulsiviteit en daardoor verstoorde freezing reacties kunnen vertonen.

Doel van het onderzoek

Het nader onderzoeken van freezing in reactie op aversieve stimuli in twee specifieke klinische populatie: patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis en patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis en een comorbide PTSS. Dit kan nieuwe informatie verschaffen over de rol die freezing speelt in het ontstaan en voortbestaan van deze stoornissen. Dit dient in eerste instantie vooral een fundamenteel wetenschappelijk doel en kan later gebruikt worden om de behandeling van te verfijnen.

Onderzoeksopzet

Een experiment met een within-subjects (aversieve, positieve en neutrale stimuli) en between-subjects (borderline met PTSS, borderline zonder PTSS en gezonde proefpersonen) design zal uitgevoerd worden om acute responsen op verschillende emotionele stimuli te testen. Daarnaast zullen de proefpersonen een reactietijden taakje doen dat hetzelfde doel heeft.

Inschatting van belasting en risico

De voornaamste belasting voor de proefpersoon is het gebruik van aversieve stimuli (bijvoorbeeld *bloederige* en angstaanjagende foto*s en filmfragmenten). Anders dan een bijdrage aan wetenschappelijke kennis levert deelname geen direct persoonlijk voordeel op voor de deelnemers.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Leiden

wassenaarseweg 52
2300 RB, Leiden
NL

Wetenschappelijk

Universiteit Leiden

wassenaarseweg 52
2300 RB, Leiden
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 deelnemers: goed of gecorrigeerd zicht, beheersing van de nederlandse taal
patienten: voldoen aan de DMS-IV criteria voor borderline of borderline en PTSS

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

alle deelnemers: kleurenblindheid, middelen of alcohol misbruik
controles: behandeling voor psychiatrische problemen

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	19-11-2011
Aantal proefpersonen:	45
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 12-04-2011

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Leids Universitair Medisch Centrum (Leiden)

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	NL34520.058.10