

Sociale cognitie bij volwassenen met attention-deficit hyperactivitty disorder (ADHD)

Gepubliceerd: 20-05-2011 Laatst bijgewerkt: 27-04-2024

Deze studie onderzoekt in hoeverre volwassen patiënten met ADHD, met en zonder medicatie (methylphenidatum), beperkingen tonen in affectieve en complexe sociale cognitie taken in vergelijking met gezonde personen.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Cognitieve en aandachtsstoornissen en -afwijkingen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON36324

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Sociale cognitie bij volwassenen met ADHD

Aandoening

- Cognitieve en aandachtsstoornissen en -afwijkingen

Synoniemen aandoening

hyperkinetisch syndroom met aandachtsstoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Rijksuniversiteit Groningen

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: ADHD, Sociale cognitie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De prestatie van patiënten met ADHD op sociale cognitie taken wordt vergeleken met de prestatie van gezonde personen. De prestatie van patiënten met ADHD met medicatie (methylphenidatum) op sociale cognitie taken wordt vergeleken met de prestatie van patiënten met ADHD zonder medicatie.

Secundaire uitkomstmaten

there is no

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Sociale cognitie kan worden gedefinieerd als het vermogen om de gevoelens van andere mensen te begrijpen. Het omvat basale processen zoals het herkennen van emotioneel gezichtsuitdrukkingen en meer complexe processen zoals Theory of Mind (ToM), empathie en humor. Terwijl beperkingen in de sociale cognitie uitgebreid zijn onderzocht bij patiënten met autisme, schizofrenie, bipolaire stoornissen of na laesies in de frontale cortex is er verrassend genoeg weinig bekend over sociale cognitie bij patiënten met ADHD, vooral op de volwassen leeftijd. Er zijn echter goede redenen om te denken dat volwassenen met ADHD beperkingen hebben in de sociale cognitie, aangezien sociale dysfuncties regelmatig worden gerapporteerd bij patiënten met ADHD. Wanneer we kijken naar de effecten van medicatie op het cognitieve functioneren van volwassenen met ADHD, kan worden verondersteld dat de mogelijke beperkingen in de sociale cognitie niet consistent verbeteren door de medicatie. We verwachten dus verminderde prestaties van volwassen patiënten met ADHD, zowel met als zonder medicatie (methylphenidatum), op affectieve en complexe sociale cognitie taken in vergelijking met voor leeftijd, geslacht en opleiding gematchte gezonde personen.

Doel van het onderzoek

Deze studie onderzoekt in hoeverre volwassen patiënten met ADHD, met en zonder medicatie (methylphenidatum), beperkingen tonen in affectieve en complexe sociale cognitie taken in vergelijking met gezonde personen.

Onderzoeksopzet

Cross sectioneel design, dat wil zeggen met een design met 1 factor en drie niveau's waarbij vergelijking zullen worden gemaakt tussen de groepen.

Inschatting van belasting en risico

De onderzoeker zal de patiënt eenmaal bezoeken voor een gedragsmeting die een duur zal hebben van ongeveer 90 minuten. De gedragsmeting zal een zekere mate van concentratie eisen van de deelnemers waarvan zij tijdens een korte pauze kunnen herstellen. Daarnaast blijft het niveau van de prestatie van de deelnemer onbekend voor hem/haar. De risico's die zijn verbonden aan dit onderzoek zijn dus verwaarloosbaar en de belasting wordt als minimaal beschouwd. Patiënten zullen niet direct een voordeel hebben van deelname aan dit onderzoek

Contactpersonen

Publiek

Rijksuniversiteit Groningen

Grote Kruisstraat 2/1
9712 TS Groningen
NL

Wetenschappelijk

Rijksuniversiteit Groningen

Grote Kruisstraat 2/1
9712 TS Groningen
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)

patienten gediagnosticeerd met ADHD zonder medicatie:

- Volwassenen gediagnosticeerd met ADHD volgens de DSM-IV-TR
- Leeftijd 18 jaar en ouder
- medicamenteuze behandeling (methylphenidatum) met de optimaal dosis voorgeschreven door de behandeling arts
- in staat of schriftelijk geïnformeerde toestemming te geven; patienten gediagnosticeerd met ADHD met medicatie:
- Volwassenen gediagnosticeerd met ADHD volgens de DSM-IV-TR
- Leeftijd 18 jaar en ouder
- in staat of schriftelijk geïnformeerde toestemming te geven

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

uitsluitingscriteria voor patienten gediagnosticeerd met ADHD met en zonder medicatie (methylphenidatum):

- middel gebonden stoornissen
- ernstige psychiatrische ziekten (psychose, autisme, bipolaire stoornissen, obsessieve-compulsieve stoornissen, sociale angststoornissen)
- behandeling met andere psychotroop medicijnen
- Cerebrale neurologische ziekten

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-04-2011
Aantal proefpersonen:	72
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	20-05-2011
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

CCMO

ID

NL34794.042.11