

Identificatie van determinanten voor het lange termijn beloop van de obsessieve compulsieve stoornis.

Gepubliceerd: 12-10-2005 Laatste bijgewerkt: 26-04-2024

De AMSTAD-OCD studie wil bijdragen aan de verbeteringen van de behandeling van OCS en aan het identificeren van determinanten van een chronisch beloop.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON36889

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

AMSTAD-OCD of NOCDA studie

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

dwangstoornis, Obsessieve-compulsieve stoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Vrije Universiteit Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: chroniciteit, determinanten, obsessieve compulsieve stoornis

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De AMSTAD-OCD studie onderzoekt het langdurige beloop van OCS en de gevolgen van OCS op de gezondheid, het ontstaan en beloop van comorbide stoornissen en chroniciteit en de invloed van biologische, psychologische en sociale determinanten in hun relatie met het beloop van OCS, de ontwikkeling van comorbide stoornissen en chroniciteit.

Secundaire uitkomstmaten

NVT

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Ongeveer de helft van de patiënten met een obsessieve compulsieve stoornis zijn resistent voor behandeling waardoor een chronisch beloop optreedt. Tot nu toe zijn de determinanten van zo'n ongunstig beloop onbekend. Hiernaast bestaan er geen interventies ter preventie van een chronisch beloop van OCS. De AMSTAD-OCD studie is innovatief omdat in dit onderzoek voor het eerst gekeken wordt naar deze determinanten in een grote representatieve klinische groep van OCS patiënten. Deze studie draagt bij aan verbeteringen in de behandeling van deze stoornis en aan het verbeteren van de preventie van chroniciteit.

Doel van het onderzoek

De AMSTAD-OCD studie wil bijdragen aan de verbeteringen van de behandeling van OCS en aan het identificeren van determinanten van een chronisch beloop.

Onderzoekopzet

Longitudinale cohort studie.

Inschatting van belasting en risico

Patienten met OCS krijgen in totaal 5 maal een interview, zelfinvulvragenlijsten en een medisch onderzoek waaronder een venupunctie. De risico's voor dit onderzoek zijn zeer klein.

Contactpersonen

Publiek

Vrije Universiteit Medisch Centrum

A.J. Ernststraat 1187
Amsterdam 1081 HL
NL

Wetenschappelijk

Vrije Universiteit Medisch Centrum

A.J. Ernststraat 1187
Amsterdam 1081 HL
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)

1. Hoofddiagnose obsessieve compulsieve stoornis
2. Leeftijd tussen 18 en 65 jaar.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Geen

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland

Status: Werving nog niet gestart

(Verwachte) startdatum: 01-09-2012

Aantal proefpersonen: 419

Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 12-10-2005

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

Goedgekeurd WMO

Datum: 28-08-2012

Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Amsterdam UMC

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	NL41717.029.12