

Onderscheidende karakteristieken van autisme en visuele beperkingen in mensen met intellectuele beperkingen en doofblindheid.

Gepubliceerd: 02-07-2012 Laatste bijgewerkt: 26-04-2024

Het doel van dit onderzoek is om het huidige instrument om autisme vast te stellen in doofblinde personen, ontwikkeld door Hoevenaars-van den Boom et al. (2008; 2009) uit te breiden naar een protocol met gebruiksaanwijzing om autisme te kunnen...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	Oogaandoeningen, congenitaal
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON37885

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Karakteristieken van autisme in doofblindheid

Aandoening

- Oogaandoeningen, congenitaal
- Oogaandoeningen, congenitaal (excl. glaucoom)
- Ontwikkelingsstoornissen NEG

Synoniemen aandoening

autisme, ontwikkelingsstoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Radboud Universiteit Nijmegen

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W, ZonMW, Koninklijke Kentalis

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Autisme, Beoordeling, Doofblindheid, Visuele beperkingen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire onderzoeksvariabele zal de score op het beoordelingsinstrument zijn dat zal worden ontwikkeld.

Secundaire uitkomstmaten

Voor sommigen zal de diagnose autisme worden bepaald door middel van consensus onder experts.

En indien beschikbaar zullen we informatie met betrekking tot IQ, visuele en auditieve beperkingen en de syndromen onderliggend aan de beperkingen gebruiken.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Autisme lijkt positief gecorreleerd te zijn aan auditieve, visuele en intellectuele handicaps, en experts worden vaak geraadpleegd over de autistisch-achtige gedragingen in mensen met deze beperkingen. De diagnose van autisme is gebaseerd op gedragskenmerken omdat een neurofysiologische of neurochemische oorzaak nog niet geïdentificeerd is. Dit leidt vaak tot een overdiagnose van autisme in meervoudig gehandicapten, omdat de gedragskenmerken van autisme en van mensen met visuele en/of auditieve beperkingen en intellectuele beperkingen topografisch het zelfde zijn. Het is nog onmogelijk om een goede diagnose van autisme in deze groep te maken en om ze dus geschikte behandeling te bieden. Deze studie ontwikkelt een instrument voor de beoordeling van autisme in mensen met visuele en/of auditieve beperkingen en

intellectuele beperkingen.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is om het huidige instrument om autisme vast te stellen in doofblinde personen, ontwikkeld door Hoevenaars-van den Boom et al. (2008; 2009) uit te breiden naar een protocol met gebruiksaanwijzing om autisme te kunnen beoordelen in mensen met visuele beperkingen, minder ernstige verstandelijke beperkingen en met of zonder gehoorproblemen. We gaan scoringscriteria ontwikkelen voor de hierboven genoemde groepen en een goede beschrijving van elke groep geven.

Onderzoeksopzet

De studie is een semi-gestructureerd observationeel onderzoek.

Inschatting van belasting en risico

Deelnemers zullen slechts 1 keer voor ongeveer een uurtje onderzocht worden. Risico's zullen minimaal zijn, omdat er clientgericht gewerkt zal worden. Mocht er toch ernstige stress optreden bij bepaalde items, zal dit item niet verder worden afgenomen.

Contactpersonen

Publiek

Radboud Universiteit Nijmegen

Montessorilaan 3
6525 HR Nijmegen
NL

Wetenschappelijk

Radboud Universiteit Nijmegen

Montessorilaan 3
6525 HR Nijmegen
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Adolescenten (12-15 jaar)

Adolescenten (16-17 jaar)

Volwassenen (18-64 jaar)

Kinderen (2-11 jaar)

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Deelnemers hebben een IQ onder 50.

Deelnemers zijn visueel beperkt of blind, zoals beschreven door ICD-10 (WHO,1992).

Deelnemers hebben of hebben geen autisme, zoals beschreven door de DSM-IV-TR (APA, 2000).

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Deelnemers mogen niet meedoen wanneer ze onder de 5 of boven de 55 jaar oud zijn.

In de eerste fase van de studie, mogen deelnemers niet meedoen als er geen consensus onder experts wordt bereikt over de diagnose van autisme.

Deelnemers kunnen alleen meedoen wanneer er een schriftelijk toestemmingsformulier wordt getekend (als ze hier niet toe in staat zijn wordt hun wettelijke vertegenwoordiger gevraagd om de keuze voor ze te maken).

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blindering:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-03-2012
Aantal proefpersonen:	92
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	02-07-2012
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

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	NL39164.091.12