

Obsessief compulsieve symptomen bij patiënten met een psychose: Inzicht in de connectie en fluctuatie van symptomen

Gepubliceerd: 11-11-2013 Laatste bijgewerkt: 23-04-2024

Met dit onderzoek willen we meer inzicht krijgen in het tijdsbeloop van de OCS symptomen en in de relatie tussen deze symptomen met psychotische en depressieve symptomen. Daarnaast willen we onderzoeken wat de invloed is van omgevingsfactoren en...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Schizofrenie en andere psychotische stoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON38485

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Obsessief compulsieve symptomen bij psychotische stoornissen

Aandoening

- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

psychotische stoornissen, schizofrenie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Postdocbeurs (Deutsche Akademische Austauschdienst (DAAD))

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: comorbiditeit, compulsieve, obsessief, psychose

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1) Computer gebaseerde onderzoek:

Een *web-based* onderzoek zal worden uitgevoerd over een periode van 12 maanden, waarbij de patiënt iedere 4 weken zal worden gevraagd om via internet een aantal vragenlijsten in te vullen.

2) Experience Sampling: Onderzoek met een palmcomputer (PsyMate):

Als er tijdens het onderzoek blijkt dat patiënten obsessief compulsieve symptomen ervaren zullen ze worden gevraagd om aan een vervolgonderdeel van het onderzoek deel te nemen.

Deze bedraagt de meting met de PsyMate (palmcomputer), een klein zakcomputertje dat gedurende 6 dagen meerdere keren per dag via verschillende vragen nagaat hoe het met de patiënt gaat.

Secundaire uitkomstmaten

nvt

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Bijna een op de vier patiënten met een psychotische stoornis heeft ook dwangsymptomen, ook wel *obsessief compulsieve symptomen* (OCS) genoemd. Dit zijn vervelende, steeds terugkerende gedachten die men moeilijk kan loslaten en die vaak gepaard gaan met dwanghandelingen.

OCS zijn daarbij geassocieerd met ernstiger depressieve symptomen, en slechter sociaal functioneren (Fenton en McGlashan, 1986;. De Haan et al., 2012). Enkele prospectieve studies toonden onlangs aan dat veranderingen in OCS zijn geassocieerd met veranderingen in psychotische en affectieve symptomen (de Haan et al., 2012; Schirmbeck et al., 2013). De oorzaken van OCS bij patiënten met een psychose zijn nog onbekend.

Doel van het onderzoek

Met dit onderzoek willen we meer inzicht krijgen in het tijdsbeloop van de OCS symptomen en in de relatie tussen deze symptomen met psychotische en depressieve symptomen. Daarnaast willen we onderzoeken wat de invloed is van omgevingsfactoren en individuele eigenschappen op het verloop van de symptomen. Door middel van vragenlijsten en elektronische dagboekjes (de zogenaamde *Psymate* (Myin-Germeyns et al. 2009)) kunnen wij de relatie tussen gebeurtenissen, reactie op deze gebeurtenissen en het verloop van klachten onderzoeken. Inzicht in deze processen kan helpen bij het ontwikkelen en verbeteren van behandeling.

Onderzoeksopzet

Twee achtereenvolgende evaluaties worden uitgevoerd in een observationeel en prospectieve design.

Inschatting van belasting en risico

Het web-based onderzoek zal ongeveer een uur per meting in beslag nemen. Bovendien zullen patiënten die deelnemen aan de daaropvolgende *experience sampling* tests nog een extra 2.5 uur investeren. Aan de studie zijn geen risico's of directe voordelen voor de patiënt verbonden.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 5
Amsterdam 1105 AZ
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 5
Amsterdam 1105 AZ
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) voormalige GROUP deelnemers, die toestemming hebben gegeven gecontacteerd te worden voor toekomstige studies
- 2) Leeftijd 18-60
- 3) De diagnose van niet-affectieve psychotische stoornis volgens de Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders
- 4) Eerder gerapporteerde comorbide obsessief compulsieve symptomen
- 5) Goede beheersing van de Nederlandse taal
- 6) In staat om schriftelijke informed consent te geven
- 7) internettoegang.;Inclusie criterium voor de experience sampling: verandering in OCS in de voorgaande maand. Belangrijke verandering wordt gedefinieerd als een delta Y-BOCS score van 5 of meer.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- 1) IQ<60
- 2) Bewijs voor psychotische symptomen geïnitieerd door een organische oorzaak

3) Psychotische symptomen als gevolg van alcohol- of drugverslaving

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	21-05-2014
Aantal proefpersonen:	220
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	11-11-2013
Soort:	Eerste indiening
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	NL46405.018.13