

Validatie van de AVHRS-Q, de zelfinvulversie van het AVHRS-interview over stemmen horen

Gepubliceerd: 12-11-2013 Laatste bijgewerkt: 22-04-2024

Het onderzoeken van de validiteit van de zelfinvulversie van het AVHRS-I interview, de AVHRS-Q.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON38901

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Validatie AVHRS-Q

Aandoening

- Overige aandoening
- Schizofrenie en andere psychotische stoornissen

Synoniemen aandoening

auditieve hallucinates (stemmen)

Aandoening

ook andere psychische stoornissen waarbij auditieve hallucinaties voorkomen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universitair Medisch Centrum Groningen

Overige ondersteuning: door het Rob Giel Onderzoekcentrum; binnen de aanstelling van de hoofdonderzoeker

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: auditieve hallucinaties, validatie, zelfinvulvragenlijst

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaat is in welke mate de scores op de AVHRS-Q overeenstemmen met die van het AVHRS-interview.

Secundaire uitkomstmaten

-

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het interviewen van patienten over hun auditieve hallucinaties is belangrijk, zowel voor therapie als voor onderzoek. Een goed instrument zal inzicht verschaffen in de kenmerken en ernst van de stemmen. De Auditory Vocal Hallucination Rating Scale (interview; AVHRS-I) is voor dit doel ontwikkeld en is al in verschillende onderzoeken gebruikt (Jenner et al., 2001; Bartels-Velthuis et al., 2010; 2011; 2012b). De AVHRS-I heeft goede psychometrische eigenschappen (Bartels-Velthuis et al., 2012a) en neemt ongeveer 20 minuten in beslag. Echter, voor onderzoeksdoeleinden verdient het de voorkeur om een zelfinvulvragenlijst te gebruiken. Bijvoorbeeld, bij TMS (transcraniële magnetische stimulatie) therapie, wil de therapeut veelvuldig weten of de ernst van de stemmen is afgenomen. Een zoektocht naar geschikte zelfrapportage vragenlijsten op het gebied van auditieve hallucinaties leerde dat er weliswaar enkele beschikbaar zijn (Hayward et al., 2008; Hoffmann et al., 2008; Pinto et al., 2007), maar dat deze ofwel niet veelomvattend genoeg zijn (Hoffmann et al., 2008; Pinto et al., 2007), of dat hun psychometrische eigenschappen nog niet goed vastgesteld zijn (Hoffmann et al., 2008), of dat alleen iemands relatie met zijn of haar overheersende stem wordt uitgevraagd (Hayward et al., 2008). Daarom is in het UMCG een zelfinvulversie van de AVHRS

ontwikkeld (Van de Willige, Bartels-Velthuis, Jenner), de zogenaamde AVHRS-Q(uestionnaire). Uit testafnames met de AVHRS-Q blijkt dat het invullen ervan gemiddeld ongeveer 7 minuten duurt. Vermeldenswaard is dat zodra de AVHRS-Q was ontwikkeld, dit instrument is geïmplementeerd in de routine outcome monitoring procedure voor de Stemmenpolikliniek, op verzoek van het hoofd daarvan.

De rationale van het ontwikkelen van de AVHRS-Q is dat het voorleggen van een zelfinvulvragenlijst aan patiënten kostenbesparend is en minder belastend is voor de patiënten. Daarom zal een zelfrapportagelijst makkelijker inzetbaar zijn bij populatiestudies dan uitgebreide interviews. Echter, de AVHRS-Q moet gevalideerd worden voordat deze kan worden gebruikt.

Doel van het onderzoek

Het onderzoeken van de validiteit van de zelfinvulversie van het AVHRS-I interview, de AVHRS-Q.

Onderzoeksopzet

Patiënten met auditieve hallucinaties worden verzocht deel te nemen aan de studie door de behandelaar of de onderzoekscoördinator van de afdeling Psychosen, die al enige informatie verschaffen over het onderzoek. Nadat zij door de onderzoeker nogmaals zijn geïnformeerd over het doel ondertekenen zij een informed consent formulier. Gedurende het onderzoek vullen de deelnemers de zelfinvulvragenlijst (AVHRS-Q) in en worden zij geïnterviewd over hun stemmen met het AVHRS-interview. Deelnemers krijgen - in volgorde van afname - eerst de AVHRS-Q danwel het AVHRS-interview.

Inschatting van belasting en risico

geen.

Contactpersonen

Publiek

Universitair Medisch Centrum Groningen

Hanzeplein 1
Groningen 9713 GZ
NL

Wetenschappelijk

Universitair Medisch Centrum Groningen

Hanzeplein 1
Groningen 9713 GZ
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)

- schriftelijke toestemming verkregen;
- auditieve hallucinaties in de afgelopen maand;
- goed Nederlands kunnen spreken en lezen;
- een IQ $\geq$ 80.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- geen schriftelijke toestemming verkregen;
- geen goed begrip van de Nederlandse taal;
- IQ $<$ 80;
- desorganisatiesymptomen.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	18-11-2013
Aantal proefpersonen:	32
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	12-11-2013
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

Ander register

ID

NL45716.042.13

NTR nummer nog niet bekend