

NEMESIS-2

Gepubliceerd: 10-09-2007 Laatste bijgewerkt: 11-05-2024

Actualiseren, repliceren en uitbreiden van de gegevens van NEMESIS-1 met betrekking tot prevalentie, incidentie, beloop en gevolgen (functioneren, zorggebruik en kosten) van psychische stoornissen bij de algemene bevolking van Nederland. Uitbreiding...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON41392

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

NEMESIS-2

Aandoening

- Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG

Synoniemen aandoening

angststoornissen, middelenstoornissen, stemmingsstoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Trimbos-instituut

Overige ondersteuning: Ministerie van VWS voor de interviews; klinische herinterviews in geval van psychotische symptomen door Universiteit Maastricht; DNA-afname en opslag door Geestkracht consortium GROUP

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: comorbiditeit, functioneren, psychische aandoeningen, zorggebruik

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

prevalentie van psychische aandoeningen

incidentie

comorbiditeit

functioneren

zorggebruik

Secundaire uitkomstmaten

zie het onderzoeksprotocol

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

NEMESIS-2 (Netherlands Mental Health Survey and Incidence Study-2)

Het is reeds meer dan 10 jaar geleden dat een eerste studie NEMESIS werd uitgevoerd, waarin bij een steekproef van 7000 respondenten uit de algemene Nederlandse bevolking de psychische gezondheidstoestand werd gemeten.

Doel van het onderzoek

Actualiseren, repliceren en uitbreiden van de gegevens van NEMESIS-1 met betrekking tot prevalentie, incidentie, beloop en gevolgen (functioneren, zorggebruik en kosten) van psychische stoornissen bij de algemene bevolking van Nederland.

Uitbreiding van de studie: In aanvulling op de doelstellingen van NEMESIS-1 zal aandacht worden besteed aan de volgende thema*s:

- Externaliserend probleemgedrag, in het bijzonder gedragsstoornis, antisociale persoonlijkheidsstoornis en ADHD bij volwassenen.
- Zorgvraag van mensen met psychische problemen en verslavingsproblemen, in het bijzonder attituden ten aanzien van (behandeling binnen de) GGZ.

Onderzoeksopzet

Dataverzameling bij een landelijke steekproef uit de algemene bevolking op basis van een multistage stratified random sampling design bestaande uit naar schatting 7000 respondenten van 18-65 jaar op de basismeting. Respondenten zullen in 6 jaar 3x worden geïnterviewd met de CIDI.

Inschatting van belasting en risico

De belasting bestaat vooral uit de duur van het interview. Om inzicht te verkrijgen in de psychische gezondheidstoestand van de bevolking is een uitgebreid interview in de vorm van de CIDI noodzakelijk.

In NEMESIS-1 werd door slechts 2,7% van de respondenten aangegeven dat men het meedoen aan het onderzoek als behoorlijk belastend had ervaren (De Graaf et al. Negative and positive participant responses to the Composite International Diagnostic Interview. *Social Psychiatry and Psychiatric Epidemiology* 2004; 39: 521-527.) Daarnaast rapporteerde een klein gedeelte van de respondenten positieve effecten (de eigen psychische gezondheidstoestand op een rijtje zetten en daardoor beter omgaan met problemen: 5,7%; en makkelijker besluiten zorg te zoeken: 3,4%). Het overgrote gedeelte van de respondenten van NEMESIS-1 rapporteerde dus noch negatieve noch positieve effecten.

De CIDI wordt wereldwijd gebruikt in epidemiologische studies naar psychische aandoeningen in de bevolking, o.a. in The World Mental Health Survey Initiative.

Aanvulling bij amendement vanwege de vierde meting:

De belasting voor de respondent met betrekking tot deelname aan de vierde meting zal opnieuw redelijk beperkt zijn. Het betreft een persoonlijk interview aan de hand van een vragenlijst van ongeveer anderhalf uur, zoals bij de voorgaande interviews ook het geval was. Aan het eind van het vorige interview (derde meting: respons 87,8%) is gevraagd of deelnemers bereid zijn aan een eventuele vierde meting deel te nemen: daarop antwoordde maar liefst bijna 94% positief. Ook werd gevraagd aan het eind van dat interview hoe men het interview ervaren had: 88,0% van de respondenten antwoordde prettig, 11,5% neutraal en 0,5% onprettig. Ook hieruit blijkt dat de belasting van het interview beperkt is.

Contactpersonen

Publiek

Trimbos-instituut

Da Costakade 45
Utrecht 3521VS

NL

Wetenschappelijk

Trimbos-instituut

Da Costakade 45 Da Costakade 45
Utrecht 3521VS
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)

- leeftijd: 18-65 jaar op baseline

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- voldoende de Nederlandse taal machtig zijn om te kunnen worden geïnterviewd
- cognitief in staat om te worden geïnterviewd

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 29-10-2007

Aantal proefpersonen: 6646

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 10-09-2007

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC NedMec

Goedgekeurd WMO

Datum: 22-12-2015

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC NedMec

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

NL18210.097.07