

Bipolaire Perceptie

Gepubliceerd: 24-06-2015 Laatste bijgewerkt: 20-04-2024

Het identificeren van perceptuele veranderingen in bipolaire patiënten tijdens hypomane en depressieve symptomen.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Zal niet starten
Type aandoening	Manische en bipolaire stemmingsstoornissen en -afwijkingen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON42068

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

BipPer

Aandoening

- Manische en bipolaire stemmingsstoornissen en -afwijkingen

Synoniemen aandoening

BiPer

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Parnassia Bavo Groep (Den Haag)

Overige ondersteuning: Er wordt geen extra budget vrijgemaakt voor dit onderzoek door Psyq/Universiteit Leiden. Wordt in de al beschikbare onderzoekstijd van M.A. Koenders en R. de Kleijn gedaan.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Bipolaire Stoornissen, Depressie, Hypomanie, Perceptie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

errors in tijd, kleur (color recall procedure), temperatuur perceptie, en
accuraatheid van kleur perceptie (measured-estimated difference).

Secundaire uitkomstmaten

Stemming, medicatiegebruik, demografische gegevens.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Eerder onderzoek heeft aangetoond dat stemming invloed heeft op perceptie van tijd en kleur. In deze studie willen wij onderzoeken of deze en andere vormen van perceptie worden beïnvloed door depressieve en hypomane stemming in bipolaire patiënten.

Doel van het onderzoek

Het identificeren van perceptuele veranderingen in bipolaire patiënten tijdens hypomane en depressieve symptomen.

Onderzoeksopzet

Between-subjects design met twee klinische groepen.

Inschatting van belasting en risico

Proefpersonen zullen deelnemen aan een meting met een duur van zo'n 30 tot 45 minuten, welke een computer taak en het invullen van een aantal vragenlijsten omvat. De belasting en risico's van het onderzoek zijn minimaal. Geen invasieve of andere medische procedures zullen worden verricht.

Contactpersonen

Publiek

Parnassia Bavo Groep (Den Haag)

Lijnbaan 4
Den Haag 2512 VA
NL

Wetenschappelijk

Parnassia Bavo Groep (Den Haag)

Lijnbaan 4
Den Haag 2512 VA
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)

Patiënte groep: huidige depressieve of hypomane symptomen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Patiënten groep: manie, disfore manie, schizo-affectieve stoornis, neurologische aandoening, middelen afhankelijkheid/misbruik

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Preventie

Deelname

Nederland	
Status:	Zal niet starten
Aantal proefpersonen:	76
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	24-06-2015
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Leids Universitair Medisch Centrum (Leiden)

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

NL48179.058.14