

Hertrainen van approach bias in forensische zedencliënten en seksverslaafden

Gepubliceerd: 19-06-2015 Laatste bijgewerkt: 21-04-2024

Het voornaamste doel is het meten van approach bias in zedencliënten en seksverslaafden, en vaststellen of approach bias voor seksuele stimuli verschilt tussen de groepen. Een tweede doel is om een interventie te testen om approach bias in...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Stoornis in de impulsbeheersing NEG
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON42202

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

forensische zedencliënten

Aandoening

- Stoornis in de impulsbeheersing NEG

Synoniemen aandoening

seksuele preoccupatie, seksverslaving

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Kwaliteitsinstituut Forensische Zorg

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: interventie, seks, toenaderingsbias, verslaving

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Approach bias scores op voor- en nameting.

Secundaire uitkomstmaten

Seksuele preoccupatie en seksuele gedragingen.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er is een vraag naar objectieve meetinstrumenten in de forensische zorg. In deze studie testen we een instrument om de toenaderingsneiging (*approach bias*) naar seksuele stimuli te meten. De hypothese is dat we in forensische zedencliënten en in seksverslaafden een approach bias zullen vinden. Ten tweede wordt in dit project een interventie getest om approach bias te verminderen. De hypothese is dat de interventie in vergelijking met een placebo interventie zal zorgen voor een afname in approach bias in zowel zedencliënten in de forensische zorg als in seksverslaafden in de reguliere verslavingszorg.

Doel van het onderzoek

Het voornaamste doel is het meten van approach bias in zedencliënten en seksverslaafden, en vaststellen of approach bias voor seksuele stimuli verschilt tussen de groepen. Een tweede doel is om een interventie te testen om approach bias in seksverslaafden weg te trainen (*avoidance training*), zowel in de forensische zorg als in de verslavingszorg. Secundaire doelen zijn om te testen of de training seksuele preoccupatie en seksuele gedragingen vermindert en te testen of deze vermindering samenhangt met een vermindering in approach bias.

Onderzoeksopzet

De studie bestaat uit 2 delen: A. een observationele studie, en B. een experimentele, dubbel-blinde, placebo gecontroleerde studie.

Onderzoeksproduct en/of interventie

De interventie is een training op de computer, de zgn. >avoidance training>. In de training wordt de approach bias voor seksuele stimuli weggetraind. De training bestaat uit 6 sessies verdeeld over drie weken. In elke sessie voert de deelnemer een training van ongeveer 20 minuten uit. De training is een computertaak waarin deelnemers seksuele afbeeldingen zien, en controle afbeeldingen, namelijk natuurfoto's (landschappen, zee, bloemen, etc.). De afbeeldingen staan 5 graden naar links of naar rechts gekanteld. De ene helft van de deelnemers (uit de interventie conditie en uit de controle conditie) krijgt de opdracht om afbeeldingen die naar links hellen, middels het indrukken van een toets op het toetsenbord, als het ware van zich af te duwen (de afbeelding op het scherm wordt dan kleiner, hetgeen de illusie wekt dat het verder van hen af beweegt), en afbeeldingen die naar rechts hellen op dezelfde wijze naar zich toe te trekken (de afbeelding wordt dan groter). Bij de andere helft van de deelnemers is dat andersom. De afbeeldingen die deelnemers uit de interventie conditie van zich afduwen zijn telkens seksuele afbeeldingen, en die ze naar zich toe trekken zijn natuur afbeeldingen. In de controle conditie wordt de helft van de seksuele afbeeldingen en de helft van de controlefoto's (natuur) naar zich toe getrokken en van zich afgeduwd. De verwachting is dat het consistent wegduwen van seksuele stimuli de approach bias vermindert, en dus leidt tot sneller vermijden (>avoid>) van de afbeeldingen. In de controle groep zal naar verwachting niets veranderen aan de approach bias.

Inschatting van belasting en risico

Er zitten geen veiligheidsrisico's aan het uitvoeren van de computertaken. Mocht een deelnemer de procedure toch te belastend vinden, dan kan hij of zij voortijdig stoppen. De belasting betreft 9 sessies, waarvan 2 in de kliniek en 7 thuis. De eerste en laatste sessie duren 45 min., de overige 7 sessies ca. 20 min.. Vergelijkbare interventies bij middelenverslaving lieten verschillende effecten zien bij patiënten en gezonde groepen; gedragseffecten waren sterker bij patiënten dan bij gezonde groepen. Daarom wordt de interventie specifiek bij patiënten getest.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Heemraadssingel 194
Rotterdam 3021DM
NL

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Heemraadssingel 194
Rotterdam 3021DM
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)

- Tussen de 18 en 65 jaar oud
- Mannen
- Zedencliënten die een ambulante forensische behandeling krijgen in verband met seksueel grensoverschrijdend gedrag
- Seksverslaafden die een ambulante behandeling voor seksverslaving volgen

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Psychotische stoornis, bipolaire I stoornis, of organische mentale stoornis
- Verstandelijk beperkt of licht verstandelijk beperkt
- Gebruik van psychofarmaca en/of libidoremmers
- Het niet voldoende beheersen van de Nederlandse taal
- Geen toegang hebben tot het internet

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Placebo
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	21-12-2015
Aantal proefpersonen:	104
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	19-06-2015
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)
Goedgekeurd WMO	
Datum:	17-11-2015
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)

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	NL51488.078.14