

Transdiagnostische cognitieve stoornissen: van biologische mechanismen naar psychiatrische symptoomdimensies

Gepubliceerd: 29-04-2016 Laatste bijgewerkt: 19-03-2025

Het doel van dit onderzoek is drievoudig: 1. Meer inzicht krijgen in transdiagnostische neurocognitieve disfuncties bij psychiatrische patiënten 2. De relatie onderzoeken tussen neurocognitieve dysfuncties en symptoom-dimensies, EEG, cortisol,...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Cognitieve en aandachtsstoornissen en -afwijkingen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON43512

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

AMC psychiatrie en cognitie onderzoek

Aandoening

- Cognitieve en aandachtsstoornissen en -afwijkingen

Synoniemen aandoening

cognitieve stoornissen, psychiatrische stoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Cognitieve stoornissen, Psychiatrische stoornissen

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Cognitief functioneren

Secundaire uitkomstmaten

- Klinische zelfinvulvragenlijsten
- Bloed markers
- Electro-encephalogram (EEG)
- Haar cortisol analyse

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het merendeel van de patiënten met een psychiatrische aandoening zoals een depressieve stoornis, schizofrenie of obsessieve-compulsieve stoornis heeft last van cognitief disfunctioneren (in bijvoorbeeld aandacht, geheugen en het vermogen om te plannen). Cognitief disfunctioneren kan een grote rol spelen in het dagelijkse functioneren. Cognitief disfunctioneren is daarom een belangrijke en tot op heden slecht te behandelen dimensie van psychiatrische stoornissen en meer inzicht in de oorzaak en nieuwe behandelingen zouden de kwaliteit van leven van patiënten met een psychiatrische aandoening aanmerkelijk kunnen verbeteren.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is drievoudig:

1. Meer inzicht krijgen in transdiagnostische neurocognitieve disfuncties bij psychiatrische patiënten
2. De relatie onderzoeken tussen neurocognitieve dysfuncties en symptoom-dimensies, EEG, cortisol, genetische- en blood markers in psychiatrische patiënten.

3. Het beloop van neurocognitieve disfuncties relateren aan het beloop van symptoom-dimensies en biologische parameters

Onderzoeksopzet

Longitudonale cohort studie.

Inschatting van belasting en risico

Er zijn geen risico's aan het onderzoek verbonden. Belasting bestaat uit een testafname van 3 uur bij baseline en na een jaar. Er zijn voordelen doordat patiënt en de behandelaar de cognitieve en klinische testresultaten teruggekoppeld kunnen krijgen waardoor deze een rol zouden kunnen spelen in het behandelplan.

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 5
Amsterdam 1105AZ
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 5
Amsterdam 1105AZ
NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Adolescenten (12-15 jaar)

Adolescenten (16-17 jaar)

Volwassenen (18-64 jaar)

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Vrijwillige toestemming voor deelname kunnen geven
2. Indien de deelnemer minderjarig is zal er toestemming verkregen worden van de ouders of voogd.
3. Leeftijd tussen de 14 en 75 jaar
4. DSM-IV-TR diagnose op As I
5. Vloeiend Nederlands, zowel lezen als spreken
6. Klinisch stabiel

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Hoog suïciderisico
- Onstabiele medische aandoening
- Premorbide IQ score lager dan 70.
- Voorgeschiedenis van klinisch significante afwijkingen in het neurologisch systeem (waaronder dementie, andere cognitieve stoornissen of significant hoofdtrauma) of epilepsie (behalve koortstuipen)

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	14-02-2017
Aantal proefpersonen:	5000
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	29-04-2016
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC
Goedgekeurd WMO	
Datum:	25-01-2021
Soort:	Amendement
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 26462
Bron: Nationaal Trial Register
Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL55751.018.15
OMON	NL-OMON26462