

# De construct validiteit van de Amsterdam Seksueel Plezier Index (ASPI): een psychofysiologische studie

Gepubliceerd: 03-02-2016 Laatste bijgewerkt: 19-04-2024

De onderhavige studie onderzoekt of de score op de ASPI gevoelig is voor context waarin de ASPI wordt afgenomen. Omdat de ASPI ontwikkeld is om de capaciteit tot het ervaren van seksueel plezier te meten, wordt verondersteld dat de ASPI score niet...

|                             |                                                  |
|-----------------------------|--------------------------------------------------|
| <b>Ethische beoordeling</b> | Goedgekeurd WMO                                  |
| <b>Status</b>               | Werving gestopt                                  |
| <b>Type aandoening</b>      | Overige aandoening                               |
| <b>Onderzoekstype</b>       | Observationeel onderzoek, met invasieve metingen |

## Samenvatting

### ID

NL-OMON43751

### Bron

ToetsingOnline

### Verkorte titel

SP-2 studie

### Aandoening

- Overige aandoening

### Synoniemen aandoening

Seksueel plezier, seksuele disfunctie

### Aandoening

geen aandoeningen/ (aandoeningen in de seksuele beleving)

### Betreft onderzoek met

Mensen

## Ondersteuning

**Primaire sponsor:** Academisch Medisch Centrum

**Overige ondersteuning:** Er is geen financiering voor dit onderzoek; indien er kosten zijn worden ze betaald door inverdiend geld van de afdeling zelf.

## Onderzoeksproduct en/of interventie

**Trefwoord:** ASPI, orgasme, seksueel plezier, seksuele functie

## Uitkomstmaten

### Primaire uitkomstmaten

- ASPI-score (seksueel plezier)

### Secundaire uitkomstmaten

2.

- FSFI (seksueel functioneren)
- FSDS-R (seksuele onvrede)
- SOS (seksuele attitudes)
- ECR-2010 (hechtingsstijl - anxiety subscale/angst subschaal - angstige gehechtheid)
- Orgasmeconsistentie vragenlijst
- Sexual Arousal Questionnaire (meet negatief en positief affect als reactie op in het lab getoonde seksuele stimuli).

2. Genitale respons gemeten als Vaginal Pulse Amplitude (VPA) tijdens:

- hoog en laag erotische filmfragmenten (expliciete seksuele filmfragmenten, zoals fellatio, cunnilingus en vaginale penetratie
- + clitorale stimulatie tijdens het hoog erotische filmfragment)

3. Subjectieve opwindning na elk erotisch filmfragment, gemeten met 4 items:

- algemeen gevoel van seksuele opwindning
- sterkste gevoel van seksuele opwindning
- sterkste genitale sensatie
- subjectieve schatting van vaginale lubricatie

## Toelichting onderzoek

### Achtergrond van het onderzoek

Een recente studie (nog niet gepubliceerd) vond dat de Amsterdam Sexual Pleasure Index (ASPI) een duidelijke factor structuur en redelijke tot goede psychometrische eigenschappen heeft. Tevens kan de ASPI mensen met seksuele problemen van mensen zonder seksuele problemen onderscheiden. Deze studie geeft inzicht in de correlaten en determinanten van seksueel plezier (gemeten met de ASPI). Echter, er bestaat onduidelijkheid of deze vragenlijst een eigenschap (trait) of gemoedstoestand (state) meet. Een trait is stabiel over tijd en context. Een state varieert naar gelang de situatie. In de onderhavige studie wordt de ASPI afgenomen in twee verschillende contexten (erotisch en neutraal).

### Doel van het onderzoek

De onderhavige studie onderzoekt of de score op de ASPI gevoelig is voor context waarin de ASPI wordt afgenomen. Omdat de ASPI ontwikkeld is om de capaciteit tot het ervaren van seksueel plezier te meten, wordt verondersteld dat de ASPI score niet zal variëren over contexten. Ook wordt onderzocht in welke mate de ASPI samenhangt met orgasmeconsistentie (het gemak waarmee mensen in seksuele situaties een orgasme krijgen). Daarnaast zal de convergente validiteit worden onderzocht gebruik makend van andere gevalideerde vragenlijsten (seksuele functievragenlijsten en emotionele gehechtheid). Exploratief wordt er onderzocht in welke mate de samenhang tussen fysiologische opwindning en zelf-gerapporteerde subjectieve seksuele opwindning per persoon samenhangt met de ASPI-score.

### Onderzoekopzet

Twee (context) x twee (context-volgorde) design met context als binnen proefpersonen factor, context-volgorde als tussen proefpersonen factor en de ASPI score als afhankelijke variabele zal worden getest met Bayesiaanse statistiek, en correlationeel onderzoek waarbij de samenhang tussen de ASPI en

andere afhankelijke variabelen wordt onderzocht.

### **Inschatting van belasting en risico**

We verwachten geen risico. De belasting bestaat uit het invullen van vragenlijsten (waarbij intieme vragen aan bod zullen komen) en psychofysiologisch onderzoek met een meting van doorbloeding van de vaginawand.

Mochten de vragenlijsten en/of het psychofysiologisch onderzoek mentaal belastend zijn voor de proefpersonen, dan zal er hulp worden geboden.

## **Contactpersonen**

### **Publiek**

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9 Meibergdreef 9  
Amsterdam 1105 AZ  
NL

### **Wetenschappelijk**

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9 Meibergdreef 9  
Amsterdam 1105 AZ  
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)

- Vrouw
- Leeftijd: 18+
- Bereid om te kijken naar erotische, enkel heteroseksuele, filmfragmenten
- Seksuele ervaring met iemand anders (inclusief stimulatie van genitalia)
- Goed begrip van de Nederlandse taal
- Bereid en in staat om geïnformeerde toestemming te geven

## Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- Vaginale infectie(s)
- Chronische aandoening
- Vaginale operatie
- Psychologische/psychiatrische aandoening (diagnose door psychiater of psycholoog)
- Verwijdering/bestraling van ovaria
- Borstvoeding of zwangerschap in de laatste 6 maanden voor de studie
- Niet bereid om te kijken naar erotische, enkel heteroseksuele, filmfragmenten

## Onderzoeksopzet

### Opzet

|                  |                                                  |
|------------------|--------------------------------------------------|
| Type:            | Observationeel onderzoek, met invasieve metingen |
| Onderzoeksmodel: | Parallel                                         |
| Toewijzing:      | Gerandomiseerd                                   |
| Blindering:      | Enkelblind                                       |
| Controle:        | Actieve controle groep                           |
| Doel:            | Anders                                           |

### Deelname

|                         |                 |
|-------------------------|-----------------|
| Nederland               |                 |
| Status:                 | Werving gestopt |
| (Verwachte) startdatum: | 07-03-2016      |
| Aantal proefpersonen:   | 40              |

Type:

Werkelijke startdatum

## Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum:

03-02-2016

Soort:

Eerste indiening

Toetsingscommissie:

METC Amsterdam UMC

## 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**

NL54189.018.15