

Experience sampling van depressie, religie/spiritualiteit en suicidaliteit: een nieuwe fase.

Gepubliceerd: 02-11-2018 Laatste bijgewerkt: 11-04-2024

De doelen van deze studie zijn (1) het onderzoeken van de geschiktheid van ESM-variabelen en -methoden in het meten van depressie, R/S en suicidaliteit, en het valideren van R/S ESM-parameters, (2) het verkrijgen van inzicht in de variabiliteit en...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON46063

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Depressie en zingeving: een nieuwe fase.

Aandoening

- Stemmingsstoornissen en -afwijkingen NEG

Synoniemen aandoening

depressie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Kennisinstituut christelijke ggz

Overige ondersteuning: Stichting tot Steun van de VCVGZ.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: depressie, experience sampling, religie, suicidaliteit

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

6 dagen smartphone-based onderzoek, naar parameters van depressie, suicidaliteit en religie/spiritualiteit, gemeten in 10 time-slots willekeurig verdeeld over de dag, voorafgegaan en gevolgd door reguliere vragenlijsten.

Secundaire uitkomstmaten

Niet van toepassing.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Al vele jaren wordt er wetenschappelijk onderzoek uitgevoerd naar suicidaliteit en meer in het bijzonder naar de relatie tussen suicidaliteit en religie/spiritualiteit. De Multidisciplinaire MDR Diagnostiek en Behandeling van Suïcidaal Gedrag van Van Hemert en anderen (2012) beschrijft betrokkenheid van een religieuze gemeenschap als een beschermende factor ten aanzien van suicidaliteit. Dat religie/spiritualiteit (R/S) in het algemeen een protectief effect heeft, wordt ook internationale literatuuroverzichten geconcludeerd, zoals bijvoorbeeld in het Handbook of Religion and Health van Koenig en anderen (2012) en review artikelen als dat van Lawrence en anderen gepubliceerd in Archives of Suicide Research (2016).

Het meeste onderzoek naar suicidaliteit en R/S is qua operationalisering relatief oppervlakkig vanwege het terugbrengen van religie naar een enkele factor. De vraag blijft relevant hoe religieuze factoren en de ernst van suicidaliteit interacteren. Hierbij kan onder meer worden gedacht aan de invloed van religieuze coping, overtuigingen, gebruiken, sociale steun en godsbeeld. Eigen empirisch onderzoek, recentelijk gepubliceerd in Suicide & Life Threatening Behavior, geeft een meer gedetailleerde beschrijving van de interactie tussen de verschillende religieuze factoren en suicidaliteit. Uit dit onderzoek komt naar voren dat bij de onderzochte religieuze, met name christelijke, depressieve patiënten geldt dat van de verschillende mogelijke R/S factoren het godsbeeld en morele bezwaren met name bepalend zijn voor de

ernst van de suïcidaliteit, in beschermende zin.

Hoewel dit onderzoek een verdieping heeft aangebracht in de relatie tussen R/S en suïcidaliteit kan verder observationeel (beloops) onderzoek met actuele technieken op basis van de Experience Sampling Method (ESM) meer duidelijkheid brengen in deze relatie en ook duidelijker zicht geven op de mogelijkheden voor interventies.

Doel van het onderzoek

De doelen van deze studie zijn (1) het onderzoeken van de geschiktheid van ESM-variabelen en -methoden in het meten van depressie, R/S en suïcidaliteit, en het valideren van R/S ESM-parameters, (2) het verkrijgen van inzicht in de variabiliteit en interrelaties van depressie, R/S en suïcidaliteit, (3) het geïnformeerd genereren van nadere hypotheses en een concept model voor verder meer gedetailleerd onderzoek en (4) uiteindelijk inspiratie en aanknopingspunten te bieden nieuwe mogelijkheden voor interventie en behandeling bij suïcidaliteit.

Onderzoeksopzet

Een observationele longitudinale studie volgens de ESM-methode, bestaande uit een co-creatie fase met gebruikers en een explorerende kwantitatieve studie. Deze studie zal gevolgd worden door een hoofdonderzoek over dezelfde variabelen (niet in dit protocol geincludeerd).

Inschatting van belasting en risico

Dit is enkel een observationele studie. De belasting wordt zo laag mogelijk gehouden, er zijn geen aanwijzingen voor een risico op verergering van klachten (zie ook protocol en dispensatieverzoek).

Contactpersonen

Publiek

Kennisinstituut christelijke ggz

Printerweg 21
AMERSFOORT 3821 AP
NL

Wetenschappelijk

Kennisinstituut christelijke ggz

Printerweg 21
AMERSFOORT 3821 AP
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)

Volwassen personen met een depressie, in behandeling in de specialistische ggz.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Personen die niet in staat zijn Nederlands te begrijpen of te spreken, of personen met een ernstige intellectuele beperking, of personen die niet in staat zijn een smartphone of tablet te hanteren.

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:	01-03-2019
Aantal proefpersonen:	30
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	02-11-2018
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Universitair Medisch Centrum Groningen (Groningen)

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	NL65565.042.18