

Het risico voorbij? Psychisch en maatschappelijk welbevinden in volwassen kinderen van ouders met een bipolaire stoornis, een longitudinale studie

Gepubliceerd: 13-02-2020 Laatste bijgewerkt: 09-04-2024

Dit onderzoek heeft als doel vroeg herkenning van BS te verbeteren, risico en veerkracht factoren te identificeren en hiermee bij te dragen aan de ontwikkeling van interventies om het functioneren van deze hoog risico groep te bevorderen.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON49802

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

KBO 20-jaar

Aandoening

- Manische en bipolaire stemmingsstoornissen en -afwijkingen

Synoniemen aandoening

bipolaire stoornis; bipolaire spectrum stoornis; manisch-depressieve stoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam

Overige ondersteuning: Onderzoeksprogramma GGZ ZonMW - postdoc fellowship 2018

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: bipolaire stoornis, functioneren, hoog-risico, longitudinaal

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Bipolaire spectrum stoornis

Secundaire uitkomstmaten

- Functional outcome based upon the WHO-DAS 2.0, and quality of life using the EQ-5D
- Diagnoses of psychiatric disorders based upon the SCID-I
- Daily mood fluctuations as measured by experience sampling (mobile assessment)
- Daily functioning as measured using passive behavioural techniques including physical activity, social activity and daily rhythm

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

De bipolaire stoornis (BS) is een stemmingsstoornis met een grote invloed op het leven van de patiënt en hun naasten. Er is nog onvoldoende bekend over de vroege stadia van BS, waardoor herkenning en adequate behandeling vaak pas na jaren ingezet wordt. BS komt vaak voor in families; de kinderen van patiënten met BS zijn dan ook een belangrijke groep om te onderzoeken.

Doel van het onderzoek

Dit onderzoek heeft als doel vroeg herkenning van BS te verbeteren, risico en veerkracht factoren te identificeren en hiermee bij te dragen aan de ontwikkeling van interventies om het functioneren van deze hoog risico groep te bevorderen.

Onderzoeksopzet

Tussen 1997 en 2011 volgden we kinderen in de leeftijd van 16 jaar tot 28 jaar. In 2020, bereiken zij de leeftijd van gemiddeld 37 jaar en willen we onderzoek hoe ze zich als volwassene mentaal en maatschappelijk hebben ontwikkeld. Hierbij maken ik gebruik van interviews, vragenlijsten, maar ook van nieuwe meetmethoden middels een smartphone applicatie. Deze functionele uitkomstmaten worden vergeleken met een groep gezonde controles uit dezelfde leeftijdscategorie.

Inschatting van belasting en risico

Vragen over het psychisch functioneren kunnen als belastend worden ervaren. Daarnaast vraagt deelname een tijdsinvestering van ongeveer 6,5 uur. Er zijn geen directe risico's aan deelname verbonden. Deelnemers hebben zelf geen voordeel van meedoen aan dit onderzoek. Deelname kan wel bijdragen aan meer kennis over het ontstaan en beloop van psychische klachten.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
Wytemaweg 8
Rotterdam 3015CN
NL

Wetenschappelijk

Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam
Wytemaweg 8
Rotterdam 3015CN
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)

Deelnemers van het KBO cohort moeten eerder aan de studie hebben deelgenomen en hebben in het verleden toestemming gegeven om opnieuw gecontacteerd te worden. Gezonde controles moeten tussen de 30 en 45 jaar oud zijn, en schriftelijk toestemming geven om deel te nemen aan het onderzoek.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Indien het niet mogelijk is een IC te tekenen wegens cognitieve problemen. Gezonde controles worden geëxcludeerd wanneer zij zelf aangeven een psychiatrische stoornis in het verleden te hebben gehad, of wanneer zij aangeven een ouder te hebben die ooit een bipolaire stoornis, schizofrenie, of een depressieve stoornis heeft gehad.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd

Blinding: Open / niet geblindeerd

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 13-07-2020

Aantal proefpersonen: 190

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 13-02-2020

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Erasmus MC, Universitair Medisch Centrum Rotterdam (Rotterdam)

Goedgekeurd WMO

Datum: 29-07-2020

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

CCMO

ID

NL68580.078.19