

De dynamische interactie tussen experiëntiële vermijding, cognitieve vermijding, waargenomen controle en sociale angst symptomen

Gepubliceerd: 16-03-2021 Laatste bijgewerkt: 08-04-2024

Het doel van de studie is 1) aantonen dat experiëntiële vermijding, cognitieve vermijding en waargenomen controle geen statische constructen zijn maar dynamisch fluctueren, en interacteren in het voorspellen van de intensiteit van sociale...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON49875

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

DYNSAD

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

sociale angst, sociale fobie

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: ProPersona (Nijmegen)

Overige ondersteuning: Behavioural Science Institute (Experimental Psychopathology &

Treatment);Radboud Honours Academy;& a personal summerschool budget

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: cognitieve vermijding, experiëntiële vermijding, sociale-angststoornis, waargenomen controle

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De primaire uitkomstmaten van alle twee maal daagse metingen zijn: de intensiteit van sociale angstklachten, experiëntiële vermijding, cognitieve vermijding, en waargenomen controle.

Secundaire uitkomstmaten

n.v.t.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Vermijding speelt een centrale rol in het ontstaan en onderhouden van sociale angststoornissen. In het bijzonder zijn experiëntiële vermijding en cognitieve vermijding strategieën om de angst verkregen van sociaal-evaluatieve bedreigingen te verminderen. Geen enkele studie bestudeert de gecombineerde rol van beide soorten vermijding. Ook waargenomen controle is een belangrijke kwetsbaarheidsfactor in sociale angststoornissen. Lagere niveaus van waargenomen controle hangen samen met hogere niveaus van angst, en het is geïdentificeerd als mogelijk mechanisme van verandering in cognitieve gedragstherapie. Waargenomen controle heeft een interactie effect met experiëntiële vermijding en cognitieve vermijding in andere angststoornissen zoals paniekstoornis en gegeneraliseerde angststoornis. Deze interactie is nog niet onderzocht in sociale angststoornissen ondanks de hoge waarschijnlijk dat deze interactie bestaat.

De huidige literatuur over sociale angststoornissen gaat vaak uit van statische kenmerken en gebruikt statische data (gebaseerd op groepsgemiddelden). Het is echter waarschijnlijk dat constructen zoals de intensiteit van angstklachten, experiëntiële vermijding, cognitieve vermijding en waargenomen controle niet statisch zijn, maar fluctueren door de dag heen door bijvoorbeeld veranderingen in de sociale omgeving van het individu. Daarom is een methode die intensieve

lognitudinale data kan verzamelen en analyseren gewenst maar is nog niet veel gebruikt.

Doel van het onderzoek

Het doel van de studie is 1) aantonen dat experiëntiële vermijding, cognitieve vermijding en waargenomen controle geen statische constructen zijn maar dynamisch fluctueren, en interacteren in het voorspellen van de intensiteit van sociale angstklachten, 2) het identificeren van mogelijke mechanismen van verandering zijn van cognitieve gedragstherapie (waarvan de exacte werking nog redelijk onbekend is bij sociale angststoornissen) en om bij the dragen aan kennis om behandelingen te personaliseren gebaseerd op de dynamieken van de predictoren.

Onderzoeksopzet

Dit is een observatief onderzoek met een intensief longitudinaal design. Dit design is geschikt om dagelijkse fluctuaties in sociale angstklachten, vermijding en waargenomen controle te observeren gedurende de behandeling.

Er zullen twee metingen met zelfrapportage-vragenlijsten (LSAS, SIAS, BEAQ, CBAS, & ACQ) worden gedaan bij baseline (T1; voor het begin van behandeling) en follow-up (T2, gelijk na de behandeling). Ook zal experience sampling method (ESM) worden gebruikt om intensieve longitudinale data te verzamelen voor een periode van 18 weken: voor de behandeling (twee weken baseline metingen), gedurende de behandeling (14 weken), en na de behandeling (twee weken follow-up). Deze in intensieve longitudinale data zal in de vorm van een korte vragenlijst (7 vragen) worden verzameld die participanten kunnen invullen via hun smartphone, tweemaal daags (een keer in de ochtend, een keer in de avond).

Noot: de LSAS is al onderdeel van de gebruikelijke intake bij Pro Persona voordat de behandeling begint.

Inschatting van belasting en risico

De dagelijkse metingen dragen geen risico's met zich mee (evenals de baseline- en follow-up vragenlijsten). De enige last voor de deelnemers is de tijdsinvestering van 4-6 minuten per dag. Volgens de NFU brochure 'Kwaliteitsborging mensgebonden onderzoek 2.0), is de algehele risico-classificatie van dit onderzoek 'verwaarloosbaar risico'.

Contactpersonen

Publiek

ProPersona (Nijmegen)

Tarweweg 2
Nijmegen 6534AM
NL

Wetenschappelijk

ProPersona (Nijmegen)

Tarweweg 2
Nijmegen 6534AM
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)

Huidige AS I diagnose sociale-angststoornis
Vanaf leeftijd 18 jaar
Vloeiend in de Nederlandse taal
In staat toestemming voor deelname af te geven

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Onvoldoende begrip van de Nederlandse taal

Lichamelijke, cognitieve of intellectuele beperkingen die deelname in de weg staan, zoals doofheid, blindheid of sensomotorische handicaps
Bipolaire stoornis, schizofrenie, schizofreniforme stoornis, schizoaffectieve stoornis
Huidige psychose
Drugs- of alcoholverslaving in de afgelopen 6 maanden

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 26-03-2021

Aantal proefpersonen: 40

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 16-03-2021

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: CMO regio Arnhem-Nijmegen (Nijmegen)

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	NL76343.091.20