

Emotionele intelligentie van patienten met een borderline persoonlijkheidsstoornis.

Gepubliceerd: 19-03-2009 Laatst bijgewerkt: 07-05-2024

Doel van het onderzoek is het in kaart brengen van de relatie tussen EI en de ernst van de borderline persoonlijkheidsstoornis en meten wat de verschillen zijn in EI tussen patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis en die van twee...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Persoonlijheids- en gedragsstoornissen
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON31575

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Emotionele intelligentie en de borderline persoonlijkheidsstoornis.

Aandoening

- Persoonlijheids- en gedragsstoornissen

Synoniemen aandoening

borderline persoonlijkheidsstoornis/emotieregulatiestoornis

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: GGZ Midden-Brabant (Tilburg)

Overige ondersteuning: deelnemende instelling

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Borderline persoonlijkheidsstoornis, Emotionele Intelligentie., Geestelijke gezondheid.

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1. De totale EI en de 4 aspecten ervan zoals gemeten met de Mayer, Salovey and Caruso Emotional Intelligence Test (MSCEIT; 2001): (1) waarnemen van emoties, (2) integratie van emoties, (3) begrijpen van emoties, en (4) reguleren van emoties.
2. De ernst van de borderline problematiek. Dit is één maat gemeten met de Borderline Personality Severity Index (BPDSI; Weaver & Clum, 1993).
3. De perceptie van emoties gemeten met de IAPS (de International Affective Picture System: Bradley & Lang, 1999) worden afgenomen. Dit instrument bestaat uit het aanbieden van foto's waarbij proefpersonen de foto's kunnen scoren op 2 dimensies: plezierig vs onplezierig en kalm vs opwindend.

Secundaire uitkomstmaten

Leeftijd

Geslacht

IQ

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Volgens Linehan (1993) is er bij de borderline persoonlijkheidsstoornis sprake van een emotieregulatiestoornis. In deze studie zal worden onderzocht of deze emotieregulatiestoornis kan worden vastgesteld met een ability test voor

emotionele intelligentie (EI), namelijk de MSCEIT (Mayer-Salovey-Caruso Emotional Intelligence Test: Mayer, Salovey, & Caruso, 2001) en de IAPS (International Affective Picture System: Bradley & Lang, 1999), een test die de perceptie van emoties meet. Tot nu toe is er slechts één onderzoek bekend naar aspecten van EI bij borderline persoonlijkheidsstoornis (Leible & Snell, 2004). Uit het onderzoek van Leible & Snell bleek dat patiënten met een borderline stoornis lager scoren op EI dan patiënten met een andere persoonlijkheidsstoornis en dat er een negatieve relatie was tussen de ernst van de borderline stoornis en EI. In het voorgesteld onderzoek willen we de relatie tussen EI en de borderline stoornis onderzoeken, en hierbij de vergelijking maken met andere persoonlijkheidsstoornissen. Tenslotte worden de gegevens vergeleken met de normeringsgegevens.

Doel van het onderzoek

Doel van het onderzoek is het in kaart brengen van de relatie tussen EI en de ernst van de borderline persoonlijkheidsstoornis en meten wat de verschillen zijn in EI tussen patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis en die van twee controle groepen (patiënten met een andere persoonlijkheidsstoornis en niet-patiënten). Emotionele intelligentie wordt in dit onderzoek gemeten door de Mayer, Salovey, and Caruso Emotional Intelligence Test, MSCEIT (Mayer, Salovey, & Caruso, 2001).

Daarnaast zal de IAPS (International Affective Picture System: Bradley & Lang, 1999) worden afgenomen om de perceptie van in kaart te brengen. De IAPS wordt afgenomen om te onderzoeken of er verschillen zijn tussen borderline patiënten en de controlegroepen.

Er zal gecorrigeerd worden voor cognitieve intelligentie omdat uit eerdere onderzoek bleek dat emotionele intelligentie zoals gemeten met de MSCEIT gecorreleerd is met cognitieve intelligentie (Bracket & Mayer, 2003, Lopes et al., 2003)..

Onderzoeksopzet

Onderzoeksdesign:

Het betreft het een exploratief correlationeel onderzoek. Daarnaast zal dmv t-toetsen en ANOVA's de hoofddoel groep (patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis) met de controlegroepen (patiënten met een andere persoonlijkheidsstoornis en gezonde pp) vergeleken worden.

Vraagstelling

- Is er een negatieve relatie tussen EI en de ernst van de borderline persoonlijkheidsstoornis?
- Wat zijn de verschillen in EI en perceptie van emoties tussen patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis en de controlegroepen (patiënten met een andere persoonlijkheidsstoornis en normeringsgegevens)?

Hypotheses

1. Er is een negatieve relatie tussen EI en de ernst van de borderline persoonlijkheidsstoornis.
 - 1a. De score op de subschaal *reguleren van emoties* is bij patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis lager dan bij de controlegroepen (patiënten met een andere persoonlijkheidsstoornis en normeringsgegevens).
 - 1b. De score op de subschaal *waarnemen van emoties* is bij patiënten met een borderline persoonlijkheidsstoornis hoger dan bij de controlegroepen (patiënten met een andere persoonlijkheidsstoornis en normeringsgegevens).
2. De tweede vraagstelling is exploratief van aard en er zijn daarom geen specifieke hypotheses voor geformuleerd.

Inschatting van belasting en risico

De belasting bedraagt ongeveer 2 uur om de tests te doen.
Confrontatie met de eigen problematiek zou door deelnemers als belastend ervaren kunnen worden; de verwachting is echter dat deelnemers de opgedane kennis over zichzelf eerder als positief zullen ervaren.

Contactpersonen

Publiek

GGZ Midden-Brabant (Tilburg)

Lage Witsiebaan 4
5042 DA Tilburg
NL

Wetenschappelijk

GGZ Midden-Brabant (Tilburg)

Lage Witsiebaan 4
5042 DA Tilburg
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)

Patienten met een persoonlijkheidsstoornis

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Ernstige psychopathologie op as 1, zoals psychotische stoornis, middelenmisbruik

Zwakbegaafdheid

Onvoldoende begrip van het Nederlands

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, met invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel
Doel:	Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-04-2009
Aantal proefpersonen: 128
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO
Datum: 19-03-2009
Soort: Eerste indiening
Toetsingscommissie: METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen Geestelijke Gezondheidszorg (Utrecht)

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	NL20565.097.08