

Cognitieve coping, depressie en angstklachten bij mensen met een autisme spectrum stoornis

Gepubliceerd: 28-04-2014 Laatst bijgewerkt: 20-04-2024

Het doel van deze studie is om meer inzicht te krijgen in het verband tussen cognitieve copingstrategieën en de mate van angst en depressie bij mensen met ASS. Deze inzichten kunnen bijdrage aan het verbeteren van de behandeling van angstklachten en...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Ontwikkelingsstoornissen NEG
Onderzoekstype	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Samenvatting

ID

NL-OMON40658

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Cognitieve coping en ASS

Aandoening

- Ontwikkelingsstoornissen NEG

Synoniemen aandoening

Pervasieve ontwikkelingsstoornis/ Autism spectrum disorder

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Bavo Europoort (Parnassia Groep)

Overige ondersteuning: Nauwelijks financiering nodig. Manuren van onderzoeker in kader van opleiding tot klinisch psycholoog. De beperkte kosten zoals printkosten en verzendkosten worden vergoed door de Parnassiagroep

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: ASS, Autisme, Cognitieve coping

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Wel ASS / geen ASS

Mate van angst

Mate van depressie

Wel behandelgeschiedenis / geen behandelgeschiedenis

Mate van gebruik van de verschillende cognitieve coping strategieën.

Secundaire uitkomstmaten

Geslacht

Opleidingsniveau

Leeftijd

Burgerlijke staat

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Er is veel comorbiditeit bij mensen met een autisme spectrum stoornis (ASS). Het meeste zien we angstklachten en depressieve klachten. Bij neurotypische mensen worden deze klachten meestal behandeld met cognitieve gedragstherapie. Naast gedragskenmerken zijn er ook een aantal cognitieve kenmerken van ASS te benoemen. Het gaat dan om beperkingen in de "theory of mind", beperkingen in de centrale coherentie en beperkingen op het gebied van de executieve functies. Het is aannemelijk dat deze eigenschappen de effectiviteit van cognitieve therapie bij mensen met ASS beïnvloeden. Bij neurotypische mensen is er een duidelijk verband tussen het gebruik van cognitieve coping strategieën en de mate van angst en depressie. In huidig onderzoek bestuderen we dit zelfde verband bij mensen met ASS.

Doel van het onderzoek

Het doel van deze studie is om meer inzicht te krijgen in het verband tussen cognitieve copingstrategieën en de mate van angst en depressie bij mensen met ASS. Deze inzichten kunnen bijdrage aan het verbeteren van de behandeling van angstklachten en depressieve klachten bij mensen met ASS.

Onderzoeksopzet

Het betreft een cross-sectionele onderzoeksopzet.

Inschatting van belasting en risico

De proefpersonen zijn volwassenen met ASS. De diagnose is gesteld na tenminste een DSM-IV interview met de proefpersoon en een hetero anamnese / ontwikkelingsanamnese met de proefpersoon en een ouder.

De belasting van dit onderzoek is 15 tot 20 minuten. Het gaat om het invullen van een 3 tal vragenlijsten. Een copinglijst, een klachtenlijst en een levensgebeurtenissen lijst. Eerder onderzoek met deze lijsten geven geen blijk van risico.

Contactpersonen

Publiek

Bavo Europoort (Parnassia Groep)

Oudedijk 76
Rotterdam 3062 AG

NL

Wetenschappelijk

Bavo Europoort (Parnassia Groep)

Oudedijk 76
Rotterdam 3062 AG
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)

Er is een autisme spectrum stoornis vastgesteld door een ervaren psycholoog of psychiater met tenminste een DSM IV interview en een ontwikkelingsanamnese met een ouder, broer of zus

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Psychotische stoornissen, ernstige verslavingsproblemen en zwak begaafdheid

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Niet-gerandomiseerd
Blindering:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep
Doel:	Algemeen wetenschappelijk

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	08-05-2014
Aantal proefpersonen:	115
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	28-04-2014
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Leids Universitair Medisch Centrum (Leiden)

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	NL47583.058.14