

Een studie naar de betekenis van seksuele stimuli bij vrouwen met een negatieve seksuele ervaring

Gepubliceerd: 29-10-2014 Laatste bijgewerkt: 22-04-2024

In deze studie willen we de betekenis van seksuele stimuli onderzoeken bij vrouwen met en zonder NSE. Daarnaast willen we onderzoeken of er een verband is tussen seksuele klachten en het hebben van NSE in het verleden.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON41201

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

NSE studie

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

Negatieve seksuele ervaring (NSE), seksueel trauma

Aandoening

Seksuele beleving- en functiestoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Academisch Medisch Centrum

Overige ondersteuning: indien er kosten zijn worden ze betaald uit inverdiend geld uit de afdeling zelf. Uitvoerder onderzoek is door personeel in dienst.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Automatische associaties, Negatieve seksuele ervaring (NSE), Seksueel trauma, Seksuele stimuli

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

* Automatische associaties bij seksuele stimuli zoals gemeten met de Single

Target Implicit Association Task (ST-IAT) en de Picture

Association Task (PAT)

Secundaire uitkomstmaten

* Zelf-gerapporteerde affectieve response op seksuele stimuli zoals gemeten op

een 7-punts Likertschaal Zelfrapportage Vragenlijst (ZRV)

* Seksuele functie zoals gemeten met de Female Sexual Function Index (FSFI)

* Seksuele hinder zoals gemeten met de Female Sexual Distress Scale-Revised

(FSDS-R)

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het meemaken van een seksueel trauma of negatieve seksuele ervaring (NSE) kan ervoor zorgen dat er gedurende het leven seksuele disfuncties ontstaan. Uit eerder onderzoek is gebleken dat seksuele stimuli minder positief en meer negatief affect oproepen bij vrouwen met NSE vergeleken met vrouwen zonder NSE. Mogelijk treedt bij vrouwen met een NSE, in vergelijking met vrouwen zonder NSE in de voorgeschiedenis, ook een negatieve automatische associatie bij seksuele stimuli op. Het doel van deze studie is te onderzoeken of voor vrouwen die NSE

gehad hebben seksuele stimuli, op onbewust niveau, een negatieve betekenis hebben. Automatische of onbewuste betekenissen van stimuli kunnen worden gemeten met impliciete associatietaken. Stimuli die hun seksuele betekenis hebben verloren en zelfs een negatieve betekenis hebben verkregen zijn niet in staat om seksueel verlangen en seksuele opwinding op te roepen en vormen een rem voor volledige activatie van het seksuele responsstelsel. Als blijkt dat seksuele stimuli bij vrouwen met NSE een negatieve betekenis hebben gekregen kan dit consequenties hebben voor de huidige behandelpraktijk.

Doel van het onderzoek

In deze studie willen we de betekenis van seksuele stimuli onderzoeken bij vrouwen met en zonder NSE. Daarnaast willen we onderzoeken of er een verband is tussen seksuele klachten en het hebben van NSE in het verleden.

Onderzoeksopzet

Comparatief cross-sectioneel

Inschatting van belasting en risico

Aan deelnemende vrouwen wordt gevraagd medewerking te verlenen aan het invullen van de vragenlijsten en uitvoeren van de taken. Voor deelnemers zonder NSE zijn er geen risico's. De kans bestaat dat vrouwen met NSE, door het invullen van de vragenlijsten of door het zien van seksuele stimuli, behoefte voelen aan hulp. Die hulp (in de vorm van een consult op onze afdeling) wordt na afloop van het onderzoek aangeboden (voor zover ze niet al bij ons in behandeling zijn).

Contactpersonen

Publiek

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
Amsterdam 1105 AZ
NL

Wetenschappelijk

Academisch Medisch Centrum

Meibergdreef 9
Amsterdam 1105 AZ
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)

- * Vrouw
- * Bereid tot het geven van informed consent
- * Leeftijd 18-45 jaar
- * Premenopauzale status
- * In goede gezondheid
- * Moedertaal Nederlands

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- * Ziekte of aandoening die interfereert met seksueel functioneren, inclusief diabetes, kanker in de laatste vijf jaar, actieve depressie
- * Gebruik van medicatie dat invloed kan hebben op het seksueel functioneren, inclusief antidepressiva en cyproteronacetaat in orale contraceptie

Onderzoekopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	10-11-2014
Aantal proefpersonen:	72
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	29-10-2014
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Amsterdam UMC

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

NL50272.018.14