

Het effect van transcutane vagale zenuwstimulatie op post-error slowing

Gepubliceerd: 20-10-2014 Laatste bijgewerkt: 21-04-2024

zie onder.

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Overige aandoening
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON41900

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

transcutane vagale zenuwstimulatie en post-error slowing

Aandoening

- Overige aandoening

Synoniemen aandoening

niet van toepassing

Aandoening

het onderzoek is van algemeen cognitief-psychologische aard en heeft geen betrekking op stoornissen of aandoeningen.

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Leiden

Overige ondersteuning: Vidigrant: #452-12-001

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Cognitie, Neuromodulatie, Zenuwstimulatie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

zie onder

Secundaire uitkomstmaten

zie onder

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

zie onder.

Doel van het onderzoek

zie onder.

Onderzoeksopzet

zie onder.

Onderzoeksproduct en/of interventie

zie onder

Inschatting van belasting en risico

zie onder

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Leiden

Pieter de La Courtgebouw, Wassenaarseweg 52
Leiden 2333 AK
NL

Wetenschappelijk

Universiteit Leiden

Pieter de La Courtgebouw, Wassenaarseweg 52
Leiden 2333 AK
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)

Gezonde volwassen proefpersonen, 18-30 jaar oud. Vanwege veiligheidsredenen (i.e. om optimale communicatie tussen de proefpersoon en proefleider te faciliteren) kunnen alleen Nederlands sprekende personen meedoen.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Exclusiecriteria zijn: epilepsie, een lage hartslag, een onregelmatige hartslag, hart- en vaatziekten, recentelijk trauma aan het hoofd, zwangerschap, migraine, alcoholisme,

medicijn of drugsgebruik, neurologische of psychiatrische ziekten en metaaldeeltjes in het lichaam.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Cross-over
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Geen controle groep
Doel:	Anders

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	12-01-2015
Aantal proefpersonen:	48
Type:	Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Generieke naam:	Transcutane vagale zenuwstimulator
Registratie:	Geregistreerd voor gebruik zoals toegepast in onderzoek

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	20-10-2014
Soort:	Eerste indiening
Toetsingscommissie:	METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
	metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO	
Datum:	23-03-2016

Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

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	NL50008.058.14