

Het eetgedrag van vrouwen met een eetstoornis en autismespectrumstoornis

Gepubliceerd: 11-11-2020 Laatste bijgewerkt: 10-01-2025

Dit onderzoek heeft tot doel om inzicht te krijgen in het eetgedrag van vrouwen met een eetstoornis en comorbide autismespectrumstoornis (ASS). Tevens zal er door middel van twee andere groepen (vrouwen met een eetstoornis zonder ASS en vrouwen met...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON49878

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

Eetgedrag van vrouwen met ES en ASS

Aandoening

- Overige aandoening
- Eetstoornissen en -afwijkingen

Synoniemen aandoening

Autismespectrumstoornis, eetstoornis

Aandoening

Autismespectrumstoornissen

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Universiteit Utrecht

Overige ondersteuning: Ministerie van OC&W

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Autismespectrumstoornis, Eetgedrag, Eetstoornissen, Psychiatrische klachten

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Observationeel cross-sectioneel onderzoek met een meet-tijdpunt naar verstoord eetgedrag (EDE-Q - Eating Disorder Examination Questionnaire), picky eating gedrag (APEQ - Adult Picky Eating Questionnaire), gestoord eetgedrag zoals te vinden bij vermijdende restrictieve voedings- of eetstoornis (ARFID) (NIAS - Nine Item, ARFID Screen) en ASS specifiek eetgedrag (SWEAA - Swedish Eating Assessment for Autism Spectrum Disorders).

Secundaire uitkomstmaten

Eetgedrag (zie beschrijving onder primaire uitkomstmaten) gerelateerd aan algemene psychiatrische klachten en problemen rondom het dagelijkse functioneren (BSI - Brief Symptom Inventory) en neurocognitief functioneren (D'Flex - Detail and Flexibility Questionnaire) en kwaliteit van leven (MHQoL - Mental Health Quality of Life). De invloed van parameter zoals leeftijd, ziekte duur, leeftijd ziektebegin, BMI en andere comorbiditeiten zal ook onderzocht worden.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Zie een uitgebreide beschrijving van het achtergrond van het onderzoek onder K2.

Doel van het onderzoek

Dit onderzoek heeft tot doel om inzicht te krijgen in het eetgedrag van vrouwen met een eetstoornis en comorbide autismespectrum stoornis (ASS). Tevens zal er door middel van twee andere groepen (vrouwen met een eetstoornis zonder ASS en vrouwen met ASS zonder eetstoornis) bepaald worden in hoeverre dit eetgedrag anders is ten opzichte van het eetgedrag van vrouwen met een eetstoornis en zonder ASS en ten opzichte van het eetgedrag van vrouwen met ASS en zonder eetstoornis. Daarnaast willen wij de vraag nagaan of het eetgedrag van vrouwen met een eetstoornis en comorbide ASS samenhangt met andere algemene psychiatrische klachten en in welke mate dit gerelateerd is aan problemen rondom het dagelijkse en neurocognitief functioneren en lagere kwaliteit van leven.

Onderzoeksopzet

Het betreft een cross-sectioneel onderzoek met tenminste 80 vrouwelijke participanten, 18 jaar of ouder: tenminste 20 (hopelijk 30) met ES en ASS, 30 met ES en 30 met ASS die op twee verschillende onderzoekslocaties (Altrecht Eetstoornissen Rintveld en het Autisme Expertise Centrum) met behulp van behandelaren geworven zullen worden. Er worden eenmalig online vragenlijsten afgenomen over picky eating gedrag, ARFID, eetstoornis gerelateerd gedrag, ASS specifiek eetgedrag, andere algemene psychiatrische klachten, problemen rondom het dagelijkse en neurocognitief functioneren en kwaliteit van leven.

Inschatting van belasting en risico

De participanten zullen gevraagd worden om een enkele keer aan een interview deel te nemen en enkele vragenlijsten (online) in te vullen. Dit zal maximaal 65 minuten in beslag nemen. De belasting wordt hierdoor als laag ingeschat en er zijn verder geen risico's aan deelname verbonden. Wij zijn van mening dat de belasting opweegt tegen de opbrengsten uit deze studie.

Contactpersonen

Publiek

Universiteit Utrecht

Heidelberglaan 1

Utrecht 3584 CS

NL

Wetenschappelijk

Universiteit Utrecht

Heidelberglaan 1

Utrecht 3584 CS

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)

Om aan de studie deel te kunnen nemen, moet de participant aan volgende criteria voldoen: participanten worden geïnccludeerd als zij vrouwelijk en 18 jaar of ouder zijn. Wij zullen drie groepen participanten verzamelen: Participanten met de diagnose ASS (ASS groep), participanten met de diagnose ES (ES groep) en participanten met een ES en ASS diagnose (ES en ASS groep). Voor de ES en ASS groep moeten participanten een van de volgende ES diagnoses hebben: anorexia nervosa (AN), bulimia nervosa (BN), eetbuistoornis (BED) of overig gespecificeerde voedings- en eetstoornis (OSFED) en een comorbide ASS diagnose. Voor de ES groep moeten participanten een van de bovengenoemde ES diagnoses hebben. Voor de ASS groep moeten participanten een ASS diagnose hebben. Diagnoses zijn bepaald aan de hand van DSM-5 criteria door een ervaren clinicus (psychiater of klinisch psycholoog).

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Participanten waarop de volgende exclusiecriteria van toepassing zijn worden van deelname geëxcludeerd: Voor alle groepen zullen wij participanten excluderen met een opleidingsniveau lager dan basisonderwijs, mentale retardatie en onvoldoende beheersing van de Nederlandse taal. Daarnaast mogen participanten van de ASS groep geen eetstoornis zoals boven beschreven hebben (gehad). Daarnaast mogen deze participanten ook geen ongespecificeerde eet- of voedingsstoornis (UFED), Pica of een vermijdende restrictieve voedings- of eetstoornis (ARFID), hebben (gehad). Participanten van de ES groep mogen geen ASS diagnose of ASS kenmerken hebben zoals zal worden vastgesteld voorafgaand aan de werkelijke deelname aan het onderzoek.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland

Status: Beëindigd

(Verwachte) startdatum: 12-11-2020

Aantal proefpersonen: 80

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 11-11-2020

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC NedMec

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

ID: 20463

Bron: Nationaal Trial Register

Titel:

In overige registers

Register	ID
CCMO	NL74635.041.20