

Zelfrapportage van kenmerken van DSM5-TR persoonlijkheidsstoornissen bij volwassenen met autisme spectrum stoornis

Gepubliceerd: 16-01-2024 Laatste bijgewerkt: 07-04-2024

Het doel van het onderzoek is de betrouwbaarheid van een zelfrapportage-vragenlijst van DSM-5-TR (Handboek classificatie psychische stoornissen) persoonlijkheidstrekken te onderzoeken bij volwassenen met een autismespectrumstoornis.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON56553

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

5PD-ASS

Aandoening

- Overige aandoening
- Persoonlijke- en gedragsstoornissen

Synoniemen aandoening

autisme, persoonlijkheidsstoornis

Aandoening

Autisme

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Parnassia (Den Haag)

Overige ondersteuning: Intern binnen de Parnassia Groep

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: Autisme, Persoonlijkheidsstoornis, Zelfinzicht

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

De scores op de SCID-5-Screener.

Secundaire uitkomstmaten

Niet van toepassing.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Zelfrapportage vragenlijsten worden regelmatig gebruikt voor onderzoek- en klinische beoordelingen van volwassenen met een autisme spectrum stoornis (ASS). Echter, er heeft nog betrekkelijk weinig onderzoek plaatsgevonden naar de mate van overeenstemming tussen volwassen met ASS en hun naasten. Betrouwbare zelfrapportage vragenlijsten zijn essentieel voor onderzoeks- en klinische doeleinden voor volwassenen met ASS.

Doel van het onderzoek

Het doel van het onderzoek is de betrouwbaarheid van een zelfrapportage-vragenlijst van DSM-5-TR (Handboek classificatie psychische stoornissen) persoonlijkheidstrekken te onderzoeken bij volwassenen met een autismespectrumstoornis.

Onderzoeksopzet

Inter-beoordelaarsbetrouwbaarheid zal worden onderzocht middels intercorrelatie coefficient (ICC) voor de SCID-5-screener resultaten. Huidig onderzoek bestaat uit volwassenen met ASS en hun naasten (informanten). De sample size berekening

is 61.

Inschatting van belasting en risico

Proefpersonen met ASS en hun informaten zullen worden gevraagd om online de SCID-5-Screener in te vullen. Deze duurt +/- 20 minuten om te voltooien. Wij verwachten dat dit geen grote belasting voor hun is omdat zij al gewend zijn aan vragenlijsten invullen die gaan over het psychisch welbevinden. De uitkomsten van het onderzoek geven duiding aan het gebruik van de SCID-5-screener als een betrouwbare zelfrapportage vragenlijst bij volwassenen met ASS.

Contactpersonen

Publiek

Parnassia (Den Haag)

Pieter de Hoochweg 14
Rotterdam 3024BH
NL

Wetenschappelijk

Parnassia (Den Haag)

Pieter de Hoochweg 14
Rotterdam 3024BH
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)

Inclusiecriteria voor de proefpersonen in de ASS-groep zijn: (1) een primaire diagnose van ASS conform de DSM-5-TR criteria, (2) 18 jaar en ouder, (3) geen intellectuele tekorten en (4) voltooid hebben van basis- en voortgezet onderwijs.

Inclusiecriteria voor de naasten (informanten):

Proefpersonen worden gevraagd om personen te benoemen die volgens hun een goede beschrijving konden geven over de betreffende proefpersoon. Bij voorkeur is de informant woonachtig (geweest) met de proefpersoon. Wanneer dit niet het geval is, dan wordt aan de proefpersoon gevraagd om de persoon te benoemen die hem/haar het beste kent. Ook dient er met de informant en de proefpersoon maandelijks contact te zijn en jaarlijks face-to-face contact.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Exclusiecriteria voor de proefpersonen in de ASS-groep zijn: (1) geen ASS-diagnose, (2) huidige middelenmisbruik, (3) psychotische stoornis aanwezig, (4) schizofrenie, (5) eetstoornis, (6) IQ lager dan 80, (7) suïcidale ideaties en (8) jonger dan 18 jaar.

Exclusiecriteria voor de proefpersonen hun naasten zijn: (1) jonger dan 18 jaar, (2) intellectuele tekorten en (3) niet in staat om het functioneren van de proefpersoon te beschrijven.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Observationeel onderzoek, zonder invasieve metingen

Blindering: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Diagnostiek

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-02-2024
Aantal proefpersonen:	61
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO	
Datum:	16-01-2024
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	ID
CCMO	NL84020.018.23