

fOCUS: intensief doorpakken met jongeren met OCD

Gepubliceerd: 07-03-2016 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

Patients will improve significantly on OCD symptoms and general functioning.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving nog niet gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON20016

Bron

NTR

Aandoening

Obsessive-compulsive disorder
CBT
intensive treatment

Ondersteuning

Primaire sponsor: ProPersona

Overige ondersteuning: -

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

OCD symptoms

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Children (age 15-19) with OCD, who are nonresponders on regular CBT, will receive an intensive 8-day CBT, followed by 4 weekly booster sessions. The study uses a multiple baseline design. Primary outcomes are assessed in 4 phases. The patients are recruited in the Netherlands.

Doel van het onderzoek

Patients will improve significantly on OCD symptoms and general functioning.

Onderzoeksopzet

The study consists of 4 phases, the baseline phase, the intervention phase, the post intervention phase and the follow-up. During the total study duration of 19 weeks, patients have weekly assessments of their main symptoms. Before and after every phase the secondary outcome measures are assessed. (4 assessments in total.).

Onderzoeksproduct en/of interventie

In the present study, intensive CBT treatment will be delivered in 8 days (in two weeks). CBT will take place in different locations, at home, etc. After the intensive phase, patients will receive 4 booster sessions of 90 minutes during the following 4 weeks and an evaluation session. There is a baseline phase, which is the control for the active phase.

Contactpersonen

Publiek

Pro Persona PB 31435
M Kampman
Nijmegen 6503 CK
The Netherlands

Wetenschappelijk

Pro Persona PB 31435
M Kampman
Nijmegen 6503 CK
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Age 15-19

A primary diagnosis of OCD (assessed with MINI)

Nonremitter to a adequate dose of regular CBT (with ERP).

CY-BOCS score of 16 (or 10 in case of pure obsessions)

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Severe unstable mental disorder like depressive disorder, risk of suicide (assessed with MINI), severe autism spectrum disorders, severe family malfunctioning, severe cognitive malfunction, mental retardation; Patient (and family) are not able to focus on intensive treatment for 2 weeks because of social problems. Inability to read, write or speak in the Dutch language; Patient is not able to taper off drugs or alcohol use.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	N.v.t. / één studie arm
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving nog niet gestart
(Verwachte) startdatum:	01-05-2016

Aantal proefpersonen: 10
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 07-03-2016
Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 42267
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL4907
NTR-old	NTR5771
CCMO	NL49574.072.14
OMON	NL-OMON42267

Resultaten