

Gerandomiseerde trial naar kosteneffectiviteit van collaborative stepped care bij angststoornissen in de eerste lijn.

Gepubliceerd: 05-10-2007 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

Collaborative stepped care for anxiety disorders in primary care is cost effective compared with Care As Usual.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON21767

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

CC:PAD

Aandoening

1. Generalised anxietydisorder;
2. panic disorder;
3. gegeneraliseerde angststoornis;
4. paniekstoornis.

Ondersteuning

Primaire sponsor: Trimbos Instituut.

Overige ondersteuning: ZONmw

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

BAI

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Objective: to study effects and costs of a three-steps collaborative stepped care intervention versus Care As Usual for patients with generalized anxiety disorder (GAD) and panic disorder (PD) in primary care in 40 general practitioner (GP) practices.

Doel van het onderzoek

Collaborative stepped care for anxiety disorders in primary care is cost effective compared with Care As Usual.

Onderzoeksopzet

Baseline assessment and follow up after 3, 6, 9 and 12 months.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Collaborative stepped care in the primary care setting.

Contactpersonen

Publiek

Trimbos-institute - Netherlands Institute of Mental Health and Addiction, Department of
Diagnosis en Treatment,
P.O. Box 725
C.M. Feltz-Cornelis, van der
Da Costakade 45
Utrecht 3500 AS

The Netherlands

Wetenschappelijk

Trimbos-institute - Netherlands Institute of Mental Health and Addiction, Department of
Diagnosis en Treatment,
P.O. Box 725
C.M. Feltz-Cornelis, van der
Da Costakade 45
Utrecht 3500 AS
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Patients in the primary care setting who fulfill DSM-IV criteria for GAD or PD.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Psychosis;
2. suicidality;
3. dementia;
4. other severe cognitive problems.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind

Controle: Actieve controle groep

Deelname

Nederland
Status: Werving gestart
(Verwachte) startdatum: 01-04-2008
Aantal proefpersonen: 134
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 05-10-2007
Soort: Eerste indiening

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
NTR-new	NL1037
NTR-old	NTR1071
Ander register	Trimbos instituut : 17099.2701
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd

Resultaten