

Onderzoek naar de effectiviteit van het transmuraal stoppen-met-roken project STOPPERS.

Gepubliceerd: 13-09-2005 Laatst bijgewerkt: 18-08-2022

1. Welke rokers hebben baat bij welke transmurale “stoppen-met-roken-interventiestrategie”?; 2. Wat zijn de effecten van de verschillende “stoppen-met-roken-interventiestrategieën”?

Ethische beoordeling	Niet van toepassing
Status	Werving tijdelijk gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON22986

Bron

NTR

Verkorte titel

STOPPERS

Ondersteuning

Primaire sponsor: Máxima Medisch Centrum
Universiteit van Tilburg
Glaxo Smith Kline

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Inzicht in passende interventiemethoden voor verschillende rokers.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

In een pre-test post-test controlegroep design met 500 rokers, wordt de effectiviteit van vier interventies onderzocht, oplopend van minimale naar zeer intensieve begeleiding. In de intensieve begeleidingsvorm worden stoppers gedurende een jaar gevolgd, waarbij persoonlijke contacten alsook pro-actieve telefonische contacten deel uitmaken van de behandeling. Onderzocht zal worden of vooraf bepaald kan worden welke roker welke vorm van begeleiding nodig heeft, zodat efficiënter omgegaan kan worden met de intensiteit en duur van begeleiding, rekening houdend met de persoonlijke voorkeuren van patiënten. Zowel huisartsen als specialisten bespreken met hun rokende patiënten het nut van stoppen met roken. De ondersteuning en begeleiding wordt vervolgens gedaan door daarvoor getrainde gezondheidsprofessionals. De looptijd van het begeleidingsdeel van het onderzoek is 30 maanden.

Doel van het onderzoek

1. Welke rokers hebben baat bij welke transmurale “stoppen-met- roken- interventiestrategie”?;
2. Wat zijn de effecten van de verschillende “stoppen-met- roken- interventiestrategieën”?

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

4.

Contactpersonen

Publiek

S. Kuijken
[default]
The Netherlands
040-8885911

Wetenschappelijk

S. Kuijken
[default]
The Netherlands
040-8885911

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

500 deelnemers.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Geen bereidheid om het rookgedrag ter sprake te stellen;
2. Onvoldoende begrip van de Nederlandse taal.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Anders
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Enkelblind
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving tijdelijk gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-01-2004

Aantal proefpersonen: 500
Type: Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Niet van toepassing
Soort: Niet van toepassing

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	NL348
NTR-old	NTR387
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd

Resultaten

Samenvatting resultaten
N/A