

Can Do Training in relapsing MS

Gepubliceerd: 10-07-2015 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

In people with relapsing remitting multiple sclerosis the self-efficacy control will be improved by a 3-day intensive social-cognitive program (Can Do treatment). [Bij mensen met relapsing remitting multiple sclerose zal een intensieve 3-daagse...

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

Samenvatting

ID

NL-OMON25770

Bron

NTR

Verkorte titel

G-CDT

Aandoening

Multiple sclerosis, relapsing remitting, self-efficacy.
[Multiple sclerose, terugval, zelfwerkzaamheid].

Ondersteuning

Primaire sponsor: MS4 Research Institute

Ubbergseweg 34
6522 KJ Nijmegen
ms4ri@kpnmail.nl
+31-24-3239146

Overige ondersteuning: Nationaal MS Fonds

Wagenstraat 25
3142 CR Maassluis
astrid@nationaalmsfonds.nl
+31-10-5919839

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Self-efficacy control

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

None

Doel van het onderzoek

In people with relapsing remitting multiple sclerosis the self-efficacy control will be improved by a 3-day intensive social-cognitive program (Can Do treatment).

[Bij mensen met relapsing remitting multipele sclerose zal een intensieve 3-daagse sociaal-cognitive training (Can Do behandeling) de controle self-efficacy verbeteren.]

Onderzoeksopzet

01-07-2016 end of inclusion;01-01-2017 end of analyses.

Onderzoeksproduct en/of interventie

3-day intensive social cognitive program

Contactpersonen

Publiek

Nationaal MS Fonds

Astrid Husaarts
Wagenstraat 25

[default] 3142 CR
The Netherlands
+31-10-5919839

Wetenschappelijk

Nationaal MS Fonds

Astrid Husaarts
Wagenstraat 25

[default] 3142 CR
The Netherlands
+31-10-5919839

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1) diagnosis RRMS, 2) being diagnosed at least one year ago, 3) EDSS score 4.0 or lower, 4) no symptoms suggestive of a relapse, 5) no relapse in the preceding 4 weeks, 6) willing and capable to participate in the investigations, 7) having access to the internet, and 8) having given informed consent.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

2) diagnosis progressive MS, 2) EDSS higher than 4.0, 3) ongoing relapse, 4) no informed consent

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd

Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	01-04-2013
Aantal proefpersonen:	140
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	10-07-2015
Soort:	Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 39648
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL5158
NTR-old	NTR5298
CCMO	NL42205.028.12
OMON	NL-OMON39648

Resultaten

Samenvatting resultaten

None