

Effectiveness of Autonomy-Groups in Patients with Anxiety Disorders: A RCT. Effectiviteit van Autonomiegroepen in Patiënten met Angststoornissen: Een RCT.

Gepubliceerd: 22-06-2012 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

1. Patients with anxiety disorders show an increase of autonomy after the Autonomy-Group treatment; 2. Patients with anxiety disorders show a decrease of their symptoms after the Autonomy-Group treatment.

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

Samenvatting

ID

NL-OMON27333

Bron

Nationaal Trial Register

Aandoening

Anxiety, Anxiety disorders, Angst, Angststoornissen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Tilburg University, GGZ inGeest, VU-University Medical Centre

Overige ondersteuning: VSB Fund

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

1 - Effectiveness of Autonomy-Groups in Patients with Anxiety Disorders: A RCT. Eff ... 30-05-2025

1. The three subscales of the Autonomy-Connectedness Scale 30 (ACS-30);

2. The total score on the Symptom Checklist 90 (SCL-90).

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

The aim of this study is to examine the effect of autonomy-groups in patients with anxiety disorders. This study uses a Randomized Controlled Trial (RCT) design. There will be two groups of patients with anxiety disorders, the AGs and the control-groups (waiting list) and three measurement moments: before, halfway, and at the end of treatment. Participants fill out several questionnaires concerning autonomy-connectedness and mental health.

Patients will be recruited in the Netherlands.

Doel van het onderzoek

1. Patients with anxiety disorders show an increase of autonomy after the Autonomy-Group treatment;
2. Patients with anxiety disorders show a decrease of their symptoms after the Autonomy-Group treatment.

Onderzoeksopzet

Before treatment (T1), halfway (7 weeks, T2) and after treatment (15 weeks, T3).

Onderzoeksproduct en/of interventie

Intervention, Autonomy Group:

The treatment is aimed at increasing autonomy by means of a protocol developed for this study. There are 15 sessions of AGs each offered once in a week, taking 2 to 2,5 hours. Every group has an average of 8 to 10 patients.

Control:

The control group consists of patients on a waiting list. The duration of the waiting list is the same as that of the intervention group: 15 weeks.

Contactpersonen

Publiek

Department of Medical and Clinical Psychology
University
P.O. Box 90153
E.A.P. Rutten
Tilburg 5000 LE
The Netherlands
+31 (0)13 4668742

Wetenschappelijk

Department of Medical and Clinical Psychology
University
P.O. Box 90153
E.A.P. Rutten
Tilburg 5000 LE
The Netherlands
+31 (0)13 4668742

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. > 18 years old;
2. Diagnosis of one or more anxiety disorders according to DSM IV TR. Main diagnosis has to be an anxiety disorder.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Having a main diagnosis of obsessive compulsive disorder or post traumatic stress disorder, psychosis, addiction, suicidal thoughts or attempts, acute mourning or crisis or mental retardation.

Onderzoeksopzet

Opzet

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

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-09-2012
Aantal proefpersonen:	76
Type:	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	22-06-2012
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	NL3365
NTR-old	NTR3513
Ander register	METc VUmc : 2011/98
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A