

Gepubliceerd: 16-11-2005 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

The experimental group 2 (addition of action plans) will outperform the experimental group 1 (no action plans) with 10% at the last post-test after 12 months.

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

Samenvatting

Bron

NTR

Verkorte titel

N/A

Aandoening

Experimental group 1 receives tailored advice on smoking cessation.

Experimental group 2 receives tailored advice on smoking cessation and tailored advice on action plans.

The control group will receive general information on smoking cessation.

Ondersteuning

Primaire sponsor :	Department of health promotion and health education University of Maastricht P.O.Box 616 6200MD Maastricht The Netherlands
Overige ondersteuning :	ZonMw Postbus 93 245 2509 AE Den Haag

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Smoking cessation after 12 months.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

N/A

Doel van het onderzoek

The experimental group 2 (addition of action plans) will outperform the experimental group 1 (no action plans) with 10% at the last post-test after 12 months.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Intervention consists of tailored advice on smoking cessation as used currently by STIVORO. Experimental group 2 will receive additional tailored advice on action plans.

Contactpersonen

Publiek

University Maastricht (UM),
P.O. Box 616

F.A.M. Poel, te
Maastricht 6200 MD
The Netherlands

Wetenschappelijk

University Maastricht (UM),
P.O. Box 616
F.A.M. Poel, te
Maastricht 6200 MD
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Motivated to quit within the next year or sooner. Age between 18 en 65.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Not motivated to smoke. Younger than 18 and older than 65.

Onderzoeksopzet

Opzet

Type :	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel :	Parallel
Toewijzing :	Gerandomiseerd
Blinding :	Open / niet geblindeerd
Controle :	Geneesmiddel

Deelname

Nederland

Status :	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum :	01-01-2006
Aantal proefpersonen :	1500
Type :	Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum :	16-11-2005
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	NL478
NTR-old	NTR519
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN wordt niet meer aangevraagd.

Resultaten

Samenvatting resultaten

N/A