

Hartcoherentie training bij studenten met faalangst: pilotstudie

Gepubliceerd: 04-12-2007 Laatste bijgewerkt: 09-05-2024

Bepalen van het effect van hartcoherentietraining op spanning / faalangst, hartcoherentie, studieresultaten, welzijn

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestart
Type aandoening	Angststoornissen en -symptomen
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON31402

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

hc-stud

Aandoening

- Angststoornissen en -symptomen

Synoniemen aandoening

faalangst, onzekerheid

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Lentis (Groningen)

Overige ondersteuning: eigen middelen lentis

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: faalangst, hartcoherentie, studenten

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

- angst / spanning
- hart coherentie

Secundaire uitkomstmaten

- welzijn
- studie resultaten

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Studenten met faalangst kunnen worden behandeld met reguliere cognitief gedragstherapeutische faalangst training. Deze sluit echter onvoldoende aan bij hun referentiekader en werkschema. Hartcoherentietraining per computer is mogelijk meer geschikt voor deze doelgroep.

Doel van het onderzoek

Bepalen van het effect van hart coherentietraining op spanning / faalangst, hartcoherentie, studieresultaten, welzijn

Onderzoeksopzet

vijf n=1 studies

Onderzoeksproduct en/of interventie

heart coherentie training

Inschatting van belasting en risico

nvt

Contactpersonen

Publiek

Lentis (Groningen)

postbus 86
9700 AB Groningen
Nederland

Wetenschappelijk

Lentis (Groningen)

postbus 86
9700 AB Groningen
Nederland

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)
65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

- student
- faalangst

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

- andere (psychosociale of medicamenteuze) interventie gericht op reductie van faalangst

Onderzoeksopzet

Opzet

Type: Interventie onderzoek

Blinding: Open / niet geblindeerd

Controle: Geen controle groep

Doel: Behandeling / therapie

Deelname

Nederland

Status: Werving gestart

(Verwachte) startdatum: 04-04-2008

Aantal proefpersonen: 5

Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 04-12-2007

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METIGG: Medisch Ethische Toetsingscommissie Instellingen Geestelijke Gezondheidszorg (Utrecht)

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
CCMO	NL18581.097.07