

Onderstreepte tekst: antwoord kan geüpload worden van het EudraCT-formulier.
De XML-code uit het EudraCT-schema wordt getoond in het groen (<data-element>)

Cursieve tekst: antwoord zal openbaar gemaakt worden via het CCMO-register
(zie toelichting bij vraag A1)

: meerdere antwoorden mogelijk

: één antwoord mogelijk

PD: pull down (keuzelijst). Op het online formulier krijgt u hier een keuzelijst te zien.

NB: Deze tekstversie van het ABR-formulier is enkel bedoeld ter informatie. Alle vragen staan erop aangegeven. Dit in tegenstelling tot het online formulier: dat toont alleen de voor u relevante vragen.

Ga voor het invullen van het online ABR-formulier naar <https://toetsingonline.ccmo.nl>

Formulier voor medisch-ethische beoordeling en registratie

ABR-formulier, versie september 2009

Het is raadzaam de ingevoerde gegevens tijdens het invullen van dit formulier tussentijds regelmatig op te slaan. Dit voorkomt eventueel verlies van gegevens bij een verbreking van de internetverbinding.

A. Sectie - Openbaar maken gegevens medisch-wetenschappelijk onderzoek

A1. Het CCMO-register is een voor ieder toegankelijk openbaar trial register. De antwoorden op de vragen gemarkeerd met een wereldbol en de samenvatting bij dit formulier worden openbaar gemaakt in het CCMO-register.

NB: de knop 'de verrichter verleent de CCMO toestemming voor de bovengenoemde openbaarmaking' is standaard aangevinkt, maar niet zichtbaar.

B. Sectie - Administratief

- B1. Betreft het onderzoek met geneesmiddelen (inclusief genterapie, somatische celtherapie, GGO's, zie verder toelichting) als bedoeld in de Wet medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen?
 ja
 nee
- B1a. Wilt u informatie importeren van het EudraCT XML bestand?
 ja
 nee
- B1b. Wat is het EudraCT-nummer van dit onderzoeksdossier?
 <eudract-number>
- B2. Houdt het onderzoek verband met een eerder door een erkende METC of door de CCMO beoordeelde studie of is het onderzoek reeds eerder bij een erkende METC ter beoordeling voorgelegd?
 ja, het onderzoek houdt verband met – of is het vervolg op – een eerder beoordeelde studie
 ja, het onderzoek is eerder ter beoordeling aan een erkende METC of de CCMO voorgelegd (stuur kopie besluit mee)
 nee
- B2a. Zo ja, door welke commissie?
 PD METC's en CCMO
- B2b. Zo ja, geef het registratienummer van de eerder beoordeelde studie:

- B3. [~~Vraag verwijderd.~~]
- B4. *Is het protocol (nog) in een ander openbaar trial register geregistreerd?*
 ja
 nee
- B4a. *Zo ja, onder welk identificatienummer is het onderzoek geregistreerd, bijv ISRCTN of NCT nummer:*
<ISRCTN-number/>
- B5. *Naam indiener/contactpersoon voor de oordelende toetsingscommissie*
 Achternaam indiener/contactpersoon:
 Titel en voorletters:
 Tussenvoegsel:
 Organisatie/Bedrijf: PD Type Verrichter ->
 PD Universitair Medische Centra
 PD Universiteiten
 PD Clinical Research Organisations (CRO's)
 PD Ziekenhuizen en instellingen
 PD Farmaceutische industrie
 PD Biotechnologische industrie
 PD Medische Hulpmiddelen industrie
 PD Voedingsmiddelen industrie
 PD Overige industrie
 PD Overig

Afdeling:
Intern adres:
Straat en huisnummer:
Postcode en plaats:
Postbus:
Postcode en plaats:
Telefoon:
Fax:
E-mail:

- B6. Is de indiener werkzaam bij de opdrachtgever/sponsor (verrichter) van het onderzoek?
 ja (ga naar vraag C1)
 nee

- B7. *Opdrachtgever/sponsor van het onderzoek (verrichter volgens de WMO):*

Bedrijf/Instituut: **PD Type Verrichter ->**

PD Universitair Medische Centra

PD Universiteiten

PD Clinical Research Organisations (CRO's)

PD Ziekenhuizen en instellingen

PD Farmaceutische industrie

PD Biotechnologische industrie

PD Medisch Hulpmiddelen industrie

PD Voedingsmiddelen industrie

PD Overige industrie

PD Overig PD Lijst Verrichters

Straat en huisnummer:
Postcode en plaats:
Postbus:
Postcode en plaats:
Telefoon:
Fax:
E-mail:

C. Onderzoek

C1. Volledige titel van het onderzoek

C1a. in het Engels:

..... <full-title-trial>

C1b. *in het Nederlands:*

.....

C2. Verkorte titel van het onderzoek/acroniem

C2a. In het Engels:

..... <abbreviated-title-trial>

C2b. *In het Nederlands:*

.....

C3. Trefwoorden (maximaal 4, plaats elk trefwoord op een aparte regel)

C3a. *In het Engels:*

.....

C3b. *In het Nederlands*

.....

C4. Beschrijf het belang van het onderzoek en de beoogde toepassing van de resultaten (verwijs eventueel naar de relevante pagina's in het protocol).

.....

~~C5. [Vraag verwijderd.]~~

C6. *Betreft het onderzoek een multicenter-onderzoek?*

- nee (ga naar vraag C8)
- ja, alleen in Nederland
- ja, internationaal binnen de Europese Unie
- ja, internationaal, ook buiten de Europese Unie

C6a. *In welk(e) land(en) zal het onderzoek worden uitgevoerd?*

Landen: [PD Landen](#)

C7. *Is er bij multicenter-onderzoek sprake van een coördinerend onderzoeker?*

- ja, namelijk
- nee

C8. *Wie is/zijn medisch verantwoordelijk voor de proefpersonen die deelnemen aan het onderzoek*

.....

C9. *In welk centrum/welke centra (incl. huisartsenpraktijken) in Nederland wordt het onderzoek uitgevoerd? Geef per centrum op: aantal proefpersonen, naam hoofdonderzoeker, naam onafhankelijk arts. [PD Type Centrum ->](#)*

- [PD Universitair Medische Centra](#)
- [PD Universiteiten](#)
- [PD Ziekenhuizen en Instellingen](#)
- [PD Psychiatrische ziekenhuizen](#)

PD Clinical Research Organisations (CRO's)
 PD Overige, namelijk

C10. Betreft het onderzoek met:

- mensen
- geslachtscellen
- (rest-)embryo's
- foetussen in utero

C11. Beoogd aantal proefpersonen/(rest-)embryo's/foetussen in utero:

C11a. In Nederland <in-member-state>

Bij internationaal onderzoek:

C11b. Totaal in de Europese Unie <in-european-community>

C11c. In het hele onderzoek <in-whole-trial>

~~C12. [Vraag verwijderd.]~~

C13. Onderzoeksgebied:

- etiologie
- organisatorisch/zorgonderzoek
- diagnostiek <diagnosis>
- preventie <prophylaxis>
- therapie <therapy>
- veiligheid <safety>
- werkzaamheid <efficacy>
- farmacokinetiek <pharmacokinetic>
- farmacodynamiek <pharmacodynamic>
- bio-equivalentie <bioequivalence>
- dosis-respons <dose-response>
- farmacogenomics <pharmacogenomics>
- farmaco-economie <pharmacoeconomics>
- anders, <other> namelijk <other details>

C14. Type onderzoek:

- observationeel onderzoek zonder invasieve metingen
- observationeel onderzoek met invasieve metingen
- interventie-onderzoek

C15. In welke fase kan het onderzoek worden ingedeeld?

- fase I
- fase II
- fase III
- fase IV
- overige onderzoeken waarbij geneesmiddelen worden toegepast
- niet van toepassing

C16. *Voor interventie-onderzoek met geneesmiddelen zoals bedoeld in de Wet medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen, welk(e) onderzoeksproduct(en) word(t)(en) onderzocht of als referentie gebruikt of gebruikt om nadere informatie over een toegelaten toepassing te verkrijgen?*

C16a. Geneesmiddel (max. 5), namelijk
 specialiténaam (in het Engels):
 specialiténaam (in het Nederlands):.....

generieke naam (in het Engels)
 generieke naam (in het Nederlands):
 productcode

Is het geneesmiddel geregistreerd in Nederland?

- ja, voor de te bestuderen indicatie/dosering
- ja, voor een andere indicatie/dosering, namelijk.....
- nee, maar wel in een ander land van de Europese Unie
- nee

Is de verrichter (opdrachtgever) verantwoordelijk voor de verdere ontwikkeling en productie van het geneesmiddel?

- ja
- nee

C16b. Vaccin, (max 5), namelijk:
 specialiténaam (in het Engels):
 specialiténaam (in het Nederlands):.....
 generieke naam (in het Engels)
 generieke naam (in het Nederlands):
 productcode

Is het vaccin geregistreerd in Nederland?

- ja, voor de te bestuderen indicatie/dosering
- ja, voor een andere indicatie/dosering, namelijk.....
- nee, maar wel in een ander land van de Europese Unie
- nee

Is de verrichter (opdrachtgever) verantwoordelijk voor de verdere ontwikkeling en productie van het vaccin?

- ja
- nee

C16c. Radiofarmaceutisch geneesmiddel, (max 5), namelijk:
 specialiténaam (in het Engels):
 specialiténaam (in het Nederlands):.....
 generieke naam (in het Engels)
 generieke naam (in het Nederlands):
 productcode

Is het radiofarmaceutisch geneesmiddel geregistreerd in Nederland?

- ja, voor de te bestuderen indicatie/dosering
- ja, voor een andere indicatie/dosering, namelijk.....
- nee, maar wel in een ander land van de Europese Unie
- nee

Is de verrichter (opdrachtgever) verantwoordelijk voor de verdere ontwikkeling en productie van het radiofarmaceutisch geneesmiddel?

- ja
- nee

C16d. Opiumwetmiddelen in farmaceutische vorm ter behandeling van verslaafden, namelijk:
 In het Engels:.....
 In het Nederlands:

C16e. Somatische celtherapie

Oorsprong van de cellen:

autoloog <somatic-cell-autologous>

allogeen <somatic-cell-allogeneic>

C16f. Genetisch gemodificeerde organismen (GGO's)

Vermeld organisme waarvan GGO is afgeleid

bacterie

virus

anders, namelijk

C16g. Getherapie

Type getherapie

in-vivo getherapie <gene-therapy-in-vivo>

ex vivo getherapie <gene-therapy-ex-vivo>

Type vector:

niet-virale vector (bijv. plasmide) <gene-therapy-nucleic-acid>

virale vector <gene-therapy-viral> PD type virale vectoren

anders, namelijk

C16h. Xenogene celtherapie onderzoek

vermeld diersoort van oorsprong

In het Engels: ... <somatic-cell-xenogeneic-species-of-origin>

In het Nederlands:

C16i. Interferentie RNA / antisense-oligonucleotiden onderzoek

C16j. Andere interventie, namelijk:

In het Engels:

In het Nederlands:

C17. *Is er sprake van (nog) een andere interventie dan met geneesmiddelen zoals bedoeld in de Wet Medisch Wetenschappelijk Onderzoek met Mensen (zie toelichting)?*

Ja

Nee (ga naar vraag C19)

C17a. Medisch hulpmiddel, namelijk

In het Engels:

In het Nederlands:

wie is de fabrikant?

heeft het hulpmiddel een CE-markering en identificatienummer?

ja

ja, voor andere toepassing

nee

risicoclassificatie hulpmiddel:

klasse I

klasse IIa

klasse IIb

klasse III

Bij medisch hulpmiddel zonder CE-markering: is het hulpmiddel goedgekeurd (voor gebruik in het onderhavige onderzoek) door een technische/instrumentele dienst van de instelling?

- ja (voeg rapport bij)
- nee

C17b. Operatie, namelijk
 In het Engels:.....
 In het Nederlands:

C17c. Psychosociale interventie, namelijk:
 In het Engels:.....
 In het Nederlands:

C17d. Voeding(stoffen), namelijk:
 In het Engels:.....
 In het Nederlands:.....

C17e. Bewegingstherapie, namelijk:
 In het Engels:.....
 In het Nederlands:

C17f. interventie met radioactieve straling, namelijk:
 In het Engels:.....
 In het Nederlands:

C17g. Blootstellingsonderzoek (bijv pesticidenonderzoek), namelijk:
 In het Engels:.....
 In het Nederlands:

C17h. andere interventie, namelijk
 In het Engels:.....
 In het Nederlands:

C18. Worden de onderzoeksproducten voor deze studie door de verrichter gratis verstrekt?
 ja
 nee
 gedeeltelijk, namelijk.....
 niet van toepassing.

C19. Is/zijn er (een) controlegroep(en)?
 ja <controlled>Y</controlled>
 ja, geneesmiddel < comparator-medicinal-product>
 ja, placebo <comparator-placebo>
 ja, geen interventie
 ja, anders <comparator-other>
 namelijk.....
 nee <controlled>N</controlled>

C20. Betreft het een gerandomiseerd onderzoek?

O ja <randomised>Y</randomised>

- open <open>
- enkelblind <single blind>
- dubbelblind <double-blind>
- parallel <parallel-group>
- cross-over <cross-over>
- anders <other-type-details>

O nee <randomised>N</randomised>

C21. Op welke klasse(n) van aandoeningen heeft het onderzoek betrekking (maximaal 3):

- hartaandoeningen
PD [hartaandoeningen](#)
- congenitale, familiale en genetische aandoeningen
PD [congenitale, familiale en genetische aandoeningen](#)
- ziekten van het bloed en bloedvormende organen
PD [ziekten van het bloed en bloedvormende organen](#)
- zenuwstelsel aandoeningen
PD [zenuwstelsel aandoeningen](#)
- oogandoeningen
PD [oogandoeningen](#)
- evenwichtsorgaan- en ooraandoeningen
PD [evenwichtsorgaan- en ooraandoeningen](#)
- ademhalingsstelsel-, thorax- en mediastinumaandoeningen
PD [ademhalingsstelsel-, thorax- en mediastinumaandoeningen](#)
- maagdarmsstelselaandoeningen
PD [maagdarmsstelselaandoeningen](#)
- nier- en urinewegaandoeningen
PD [nier- en urinewegaandoeningen](#)
- huid- en onderhuidaandoeningen
PD [huid- en onderhuidaandoeningen](#)
- skeletspierstelsel- en bindweefsel-aandoeningen
PD [skeletspierstelsel- en bindweefsel-aandoeningen](#)
- endocriene aandoeningen
PD [endocriene aandoeningen](#)
- voedingsstoornissen en metabole ziekten
PD [voedingsstoornissen en metabole ziekten](#)
- infecties en parasitaire aandoeningen
PD [infecties en parasitaire aandoeningen](#)
- letsels, intoxicaties en verrichtingscomplicaties
PD [letsels, intoxicaties en verrichtingscomplicaties](#)
- neoplasmata, benigne, maligne en niet-gespecificeerd (incl cysten en poliepen)
PD [neoplasmata, benigne, maligne en niet-gespecificeerd \(incl cysten en poliepen\)](#)
- chirurgische en medische verrichtingen
PD [chirurgische en medische verrichtingen](#)
- bloedvataandoeningen
PD [bloedvataandoeningen](#)
- algemene aandoeningen en aandoeningen op de plek van toediening
PD [algemene aandoeningen en aandoeningen op de plek van toediening](#)
- zwangerschap, perinatale periode en puerperium
PD [zwangerschap, perinatale periode en puerperium](#)
- sociale omstandigheden
PD [sociale omstandigheden](#)

- immuunsysteemaandoeningen
PD immuunsysteemaandoeningen
- lever- en galaandoeningen
PD lever- en galaandoeningen
- voortplantingsstelsel- en borstaandoeningen
PD voortplantingsstelsel- en borstaandoeningen
- psychische stoornissen
PD psychische stoornissen
- Overig, namelijk

C22. Geef twee synoniemen voor de aandoening die bestudeerd wordt, waarvan ten minste één lekenterm.

In het Engels:

In het Nederlands:

C23. Beoogde start- en einddatum van het onderzoek:

C23a. Startdatum:-.....-.....

C23b. Einddatum:-.....-.....

D. Sectie - Proefpersonen

- D1. Is er een proefpersonenverzekering conform de WMO-eisen afgesloten of wordt aan de oordelende toetsingscommissie ontheffing gevraagd?
- proefpersonenverzekering is afgesloten bij verzekeringsmaatschappij
PD verzekeringsmaatschappijen
- ontheffing van de verzekering wordt gevraagd
- niet van toepassing, onderzoek valt onder de Embryowet en niet onder de WMO
- D2. Gezonde proefpersonen en/of patiënten
- gezonde proefpersonen (a) <healthy-volunteers>
 Aantal:
- patiënten (b) <patients>
 Aantal:
- D3. [Vraag verwijderd]
- D4. Voornaamste inclusiecriteria
- D4a. In het Engels: <principal-inclusion-criteria>
- D4b. In het Nederlands:
- D5. Voornaamste exclusiecriteria:
- D5a. In het Engels: <principal-exclusion-criteria>
- D5b. In het Nederlands:
- D6. Bij welke categorie proefpersonen wordt het onderzoek uitgevoerd (meerdere antwoorden mogelijk)
- 18 jaar of ouder en wilsbekwaam (**ga naar vraag D10**)
- 18 jaar of ouder en wilsonbekwaam (**ga naar vraag D7**)
- 12 t/m 17 jaar en in staat tot het geven van geïnformeerde toestemming (**ga naar vraag D8**)
- 12 t/m 17 jaar en niet in staat tot het geven van geïnformeerde toestemming (wilsonbekwaam) (**ga naar vraag D7**)
- jonger dan 12 jaar (**ga naar vraag D8**)
- D7. Indien (sommige)proefpersonen wilsonbekwaam zijn, tot welke categorie behoren zij?
- mensen met een verstandelijke handicap
- mensen met een psychiatrische aandoening
- mensen met een dementieel syndroom
- mensen met een verminderd bewustzijn
- anders, namelijk
- D8. Waarom wordt het onderzoek niet met meerderjarige/wilsbekwame proefpersonen uitgevoerd?

- D9. [Vraag verwijderd.]
- D10. Verkeren (sommige) proefpersonen in een afhankelijkheidssituatie ten opzichte van de onderzoeker of degene die de deelnemers werft? (lees de toelichting voor voorbeelden wanneer er sprake kan zijn van een afhankelijkheidssituatie)
- ja
- nee

10a. Zo ja, waardoor?

.....

10b. Waarom wordt het onderzoek juist met deze proefpersonen uitgevoerd en hoe worden de belangen van de proefpersonen gewaarborgd?

.....

D11. Waaruit bestaat de vergoeding voor de proefpersonen?

- geen vergoeding
- reiskosten
- financiële vergoeding (*in Euro's*).....
- andere vergoeding, namelijk.....

D12. Is deze vergoeding afhankelijk van bepaalde voorwaarden, bijvoorbeeld het voltooiën van (een deel van) het onderzoek?

- ja, namelijk
- nee
- niet van toepassing

E. Sectie - Voor- en nadelen

E1. Wordt er bij dit onderzoek een rechtstreeks therapeutisch effect beoogd bij de proefpersonen / patiënten?

- ja (therapeutisch onderzoek)
- nee (niet-therapeutisch onderzoek)

E1a. Zo ja, geef kort aan waaruit dit therapeutisch effect bestaat.

.....

E1b. Zo nee, kan deelname op een andere manier ten goede komen aan de proefpersoon?

- ja, namelijk
- nee

E2. Waaruit bestaat de belasting van het onderzoek (en een eventueel daaraan voorafgaande keuring) voor de proefpersonen?

Tijdsbeslag: per bezoek
 totaal
 totale duur van de studie voor de individuele proefpersoon:

E3. Worden de proefpersonen in verband met het onderzoek in het ziekenhuis opgenomen of wordt een opname verlengd?

- ja, het verblijf het ziekenhuis/instituut wordt in verband met het onderzoek verlengd
- ja, ze worden voor het onderzoek in het ziekenhuis/instituut opgenomen
- nee

E3a. Zo ja, hoe lang? dag(en) (extra)
 hoe vaak? maal

E4. Beschrijf in hoeverre proefpersonen worden onderworpen aan handelingen dan wel een gedragswijze krijgen opgelegd, zoals vragenlijst, interviews, lichamelijk/psychologisch onderzoek, ontzegging, dieet (voor invasieve ingrepen: zie vraag E6)

.....

E5. Worden de proefpersonen getest op bepaalde aandoeningen/condities?

- ja (motiveer), namelijk
- nee

E6. Welke extra (invasieve) ingrepen (anders dan bij de standaard behandeling) moeten de proefpersonen in het kader van het onderzoek ondergaan:

- niet van toepassing
- venapunctie maal ml/keer
- arteriepunctie maal ml/keer
- intraveneuze injectie maalml/keer
- intra-arteriële injectie maalml/keer
- subcutane injectie maal ml/keer
- intramusculaire injectie maal ml/keer
- intra- of periarticulaire injectie maal ml/keer
- liquorafnamemaal ml/keer
- scopie, aard scopie:
maal
- biopsie, aard biopsie:

-maal
- catheterisatie, aard catheterisatie:
-maal
- onderzoek met stralenbelasting, aard onderzoek:
- maal.....mSv/keer
-maal.....mSv/keer
-maal.....mSv/keer
- inwendig vaginaal/rectaal onderzoek
- andere ingrepen, namelijk (beschrijf naar ernst en frequentie):

E7. ~~[Vraag verwijderd]~~

E8. ~~[Vraag verwijderd]~~

E9. Geef aan welke risico's er voor proefpersonen zijn verbonden aan deelname aan het onderzoek.
.....

E9a. Geef op grond van uw eigen afweging aan waarom het uitvoeren van het onderzoek, in het licht van de belasting en/of risico's die voor proefpersonen aan deelname verbonden zijn, gerechtvaardigd is?
.....

E10. Indien het onderzoek bij minderjarige en/of wilsonbekwame proefpersonen wordt uitgevoerd en geen direct therapeutisch effect wordt beoogd: waarom kunnen belasting en risico's als minimaal worden beschouwd (verwijs eventueel naar de relevante pagina's in het protocol)?
.....

niet van toepassing

E11. Kan de eventuele therapie na beëindiging van het onderzoek worden voortgezet?
 ja, in welk kader en voor hoelang?

nee, omdat

niet van toepassing

E12. Heeft deelname aan het onderzoek voor de proefpersoon tot gevolg dat van de standaardbehandeling of -diagnostiek kan worden afgeweken of deze kan worden uitgesteld?

ja

nee

niet van toepassing

E12a. Zo ja, waaruit bestaat de afwijking of het uitstel en waarom is afwijking/uitstel verantwoord?
.....

F. Sectie - Informatie en privacy

F1. Hoe worden de proefpersonen geworven en door wie (onderzoeker, behandelend arts, andere persoon) wordt de proefpersoon/wettelijke vertegenwoordiger geïnformeerd en om toestemming gevraagd?
.....

F2. Hoeveel bedenktijd krijgen de proefpersonen/wettelijke vertegenwoordigers om te beslissen over deelname?
.....

F3. Wordt de huisarts, behandelend specialist en/of apotheker van de proefpersoon geïnformeerd over diens deelname aan het onderzoek?
 ja (de proefpersoon dient hiervoor toestemming te geven)
 nee, omdat.....

F4. Worden persoonsgegevens gecodeerd?
 ja
 nee, omdat

F4a. Zo ja, hoe is deze codering opgebouwd?
.....

F4b. Wie heeft toegang tot de sleutel van deze code?
.....

F4c. Wie hebben toegang tot de brondocumenten en eventuele andere tot de persoon herleidbare gegevens?
.....

F5. Hoe wordt het lichaamsmateriaal gedurende het onderzoek bewaard?
 in tot de proefpersoon herleidbare vorm (gecodeerd)
 in niet tot de proefpersoon herleidbare vorm (volledig geanonimiseerd)
 niet van toepassing

F5a. Hoe wordt het afgenomen lichaamsmateriaal gecodeerd?
.....

F5b. Wie heeft toegang tot de sleutel van de code?
.....

F5c. Wie heeft/hebben toegang tot het materiaal gedurende het onderzoek?
.....

F6a. Wordt afgenomen lichaamsmateriaal na afloop van het onderzoek vernietigd?
 ja
 nee, omdat.....
 niet van toepassing

F6a. Hoe wordt het materiaal **na afloop** van het onderzoek bewaard:
 in tot de proefpersoon herleidbare vorm (gecodeerd)

in niet tot de proefpersoon herleidbare vorm (volledig geanonimiseerd)

F6b. Hoe lang wordt het materiaal bewaard?

.....

F6c. Wie heeft/hebben toegang tot het materiaal?

.....

F6d. Wordt aan de proefpersoon toestemming gevraagd voor het bewaren en analyseren van het materiaal?

- ja
- nee

F6e. Wordt aan de proefpersoon opnieuw toestemming gevraagd als in de toekomst nieuwe analyses gedaan worden?

- ja
- nee

F7. Kunnen proefpersonen na afloop van het onderzoek opnieuw benaderd worden (bijvoorbeeld voor nader onderzoek of follow-up)?

- ja
- nee

F7a. Wordt aan de proefpersoon hiervoor in het voorliggende onderzoek toestemming gevraagd?

- ja
- nee

G. Sectie - Financieel

- G1. *Door welke geldstroom wordt het onderzoek gefinancierd?*
 eerste geldstroom (Geld van Ministerie van OC&W aan universiteiten):
 tweede geldstroom (NWO of KNAW), namelijk
 derde geldstroom (anders dan 1^e of 2^e geldstroom, zoals collectebusfondsen, Europese Unie, vakministeries of bedrijven), namelijk
- G2. *Wordt het onderzoek (mede) gefinancierd door de industrie/bedrijven?*
 ja, door de industrie/bedrijf zoals is opgegeven bij vraag B6/B7 (opdrachtgever van het onderzoek)
 ja, (ook) door andere industrie/bedrijven dan de opdrachtgever
 nee
- G2a. *Geef de namen van industrie/bedrijven indien anders dan de opdrachtgever/verrichter (max 5).*
 PD industrie/bedrijven ->
 PD Farmaceutische industrie
 PD Biotechnologische industrie
 PD Medische Hulpmiddelen industrie
 PD Voedingsmiddelen industrie
 PD Overige industrie
 PD Clinical Research Organisations (CRO's)
- G3. *Wat is de hoogte van de vergoeding die de arts/onderzoeker cq onderzoeksafdeling/maatschap ontvangt voor de uitvoering van het onderzoek?*
 Per patiënt of proefpersoon (bedragen in euro's):
 Per deelnemend centrum (bedragen in euro's):
- G3a. *Hoe is de vergoeding opgebouwd?*
.....
- G4 *Heeft/hebben de onderzoeker(s) gedurende de afgelopen vijf jaar op een of andere wijze een persoonlijke financiële relatie (gehad) met de verrichter/sponsor van het huidige onderzoek?*
 ja
 nee
- G4a *Zo ja, geef aan welke relatie dit is of is geweest*
.....

H. [Sectie verwijderd]

I. Sectie - Indiening en beoordeling

11. *Selecteer de toetsingscommissie die het oordeel geeft in de zin van de WMO*
PD toetsingscie METC totaal+CCMO-TC
PD METC geneesmiddelen+CCMO-TC
CCMO-TC

J. Sectie - Aanvullende opmerkingen

Aanvullende opmerkingen

.....

K. Sectie - SAMENVATTING

K1. Nederlandse samenvatting:

Titel onderzoek

.....

Achtergrond van het onderzoek:

.....

Doel van het onderzoek:

.....

Onderzoeksopzet:

.....

Onderzoekspopulatie:

.....

Interventie (indien van toepassing):

.....

Primaire onderzoeksvariabelen/uitkomstmaten:

.....

Secundaire onderzoeksvariabelen/uitkomstmaten (indien van toepassing):

.....

Omschrijving en inschatting van belasting en risico, en groepsgebondenheid(indien van toepassing):

.....

K2. Engelse samenvatting:

Title of the study

.....

Background of the study:

.....

Objective of the study:

.....

Study design:

.....

Study population:

.....

Intervention (if applicable):

.....

Primary study parameters/outcome of the study:

.....

Secondary study parameters/outcome of the study (if applicable):

.....

Nature and extent of the burden and risks associated with participation, benefit and group relatedness (if applicable):

.....

Voorbeeld

ONDERTEKENING

De verrichter en uitvoerder verklaren hierbij:

- a. het formulier (en samenvatting) volledig en naar waarheid te hebben ingevuld;
- b. de antwoorden op de vragen uit het ABR formulier niet in strijd zijn met het bijbehorende onderzoeksdossier en onderzoekscontract

Naar waarheid getekend, door de verrichter
(=opdrachtgever)
datum

door de indiener

datum

Handtekening
naam
functie.....

Handtekening
naam
functie.....