

Aanvraagformulier ethisch advies prospectieve studie zonder geneesmiddel

Richtlijnen

De doelstelling van dit aanvraagformulier is om op een eenvoudige wijze zo veel mogelijk relevante informatie met betrekking tot uw onderzoeksproject weer te geven. Dit formulier draagt bij tot een vlotte behandeling van uw dossier door de commissie ethiek. Het is een elektronisch formulier waarbij één of meerdere 'O' kunnen worden aangevinkt en/of bepaalde open vragen moeten worden aangevuld.

Dit **aanvraagformulier** dient volledig **ingevuld, ondertekend en gedateerd te worden door de onderzoeker** en per e-mail verzonden te worden aan commissie.ethiek@emmaus.be

De commissie ethiek zal een dossier PAS ONTVANKELIJK verklaren indien ze in het bezit is van een volledig ingevuld formulier met de nodige bijlagen indien van toepassing.

Behalve het ondertekende aanvraagformulier moet ook het volledige dossier **per e-mail** aan de commissie ethiek voorgelegd worden. Het betreft een **elektronische versie** van volgende documenten:

- protocol en samenvatting
- patiënteninformatie- en toestemmingsformulier
- verzekeringsattest
- academisch CV (opleiding/ diploma) en functie deelnemende onderzoeker(s)

Het volledige pakket elektronisch versturen per e-mail naar commissie.ethiek@emmaus.be

U ontvangt van de secretaris van de commissie ethiek een ontvangstbewijs per e-mail.

U dient voor een nieuwe studie zelf een adviesaanvraag in te dienen bij een commissie ethiek met 'volledige' erkenning'.

1. Indien één of meerdere voorgestelde sites op de volgende lijst staan, richt de opdrachtgever zich tot de commissie ethiek van één van deze sites:
 - Universitair Ziekenhuis Antwerpen
 - Universitaire Ziekenhuizen KULeuven
 - Universitair Ziekenhuis Brussel
 - Universitair Ziekenhuis Gent
 - Institut Jules Bordet (Brussel)
 - Cliniques Universitaire St. Luc (Woluwe – Saint-Lambert)
 - Cliniques Universitaire de Bruxelles – Hôpital Erasme (Anderlecht)
 - Centre Hospitalier Universitaire de Liège (Liège 1 – Sart Tilman)

2. Indien geen van de sites op voorgaande lijst voorkomen, maar echter één of meerdere voorgestelde sites op volgende lijst voorkomen, richt de opdrachtgever zich tot de commissie ethiek van één van deze sites:
 - GZA-Ziekenhuizen (Wilrijk)
 - Ziekenhuisnetwerk Antwerpen
 - Imelda Ziekenhuis (Bonheiden)
 - Jessaziekenhuis (Hasselt)
 - Onze Lieve Vrouw Ziekenhuis Aalst
 - Ziekenhuis Oost – Limburg (Genk)
 - Algemeen Ziekenhuis Groeninge (Kortrijk)
 - Algemeen Ziekenhuis St.-Jan Brugge-Oostende (Brugge)
 - Algemeen Ziekenhuis Delta (Roeselare)
 - A.Z. Maria Middelaes (Gent)
 - Centre Hospitalier Univ. St.-Pierre – Bruxelles
 - Centre Hospitalier Universitaire Brugmann (Laken)
 - C.H.U. -U.C.L. Namur site Godinne (Mont-Godinne)
 - Grand Hôpital de Charleroi
 - Universiteit Hasselt

3. Indien geen enkele van de geplande sites is opgenomen in bovenstaande lijst, richt de opdrachtgever zich tot de commissie ethiek van één van de sites opgenomen onder punt 1.

P.S. Instructies bij invullen vragenlijst:

- om tekst in te vullen op de stippellijnen → cursor voor eerste stippelijlijn plaatsen en dubbelklik met linkermuisknop en dan tekst typen
- ○ zwart maken door cursor net voor symbool te plaatsen en dubbelklik met linkermuisknop → zwart gekleurde bol aanklikken en venster sluiten

1. Titel en initiatief van de studie

Contactgegevens van de aanvrager:.....

.....

Functie:.....

Titel studie:

Protocolnummer:.....

Belgisch nummer:

Naam van de leidinggevende commissie ethiek met 'volledige erkenning':

.....

Multicentrisch (*1) ☐ Monocentrisch (*2) ☐

Niet-commercieel onderzoek ☐ Commercieel onderzoek ☐

Contactgegevens van de opdrachtgever/sponsor in België en naam van contactpersoon in België:

.....

.....

2. Gegevens over de lokale onderzoeker(s)

De onderzoeker is:

De arts als behandelende arts ☐

De arts als onderzoeker ☐

Een externe onderzoeker ☐

specificeer:

Het onderzoek wordt uitgevoerd:

Door de onderzoeker zelf ☐

In team van dezelfde dienst ☐

In multidisciplinair team ☐

3. Gegevens over de plaats waar het onderzoek zal worden uitgevoerd

Aantal zorginstellingen:

Naam en adres van de zorginstelling (en):

-

-

(*1) definitie 'multicentrisch experiment': een op de menselijke persoon uitgevoerde proef, studie of onderzoek die volgens één protocol, maar op verschillende locaties wordt uitgevoerd

(*2) definitie 'monocentrisch experiment': een op de menselijke persoon uitgevoerde proef, studie of onderzoek uitgevoerd volgens één protocol en op één locatie, nl. een ziekenhuis van vzw Emmaüs

Naam en functie van de contactpersoon in het ziekenhuis van Emmaüs in het kader van de uitvoering van het onderzoek:

.....
.....

Dienen de proefpersonen gehospitaliseerd te worden:

Ja ☐

Neen ☐

4. Korte samenvatting van de studie

.....
.....
.....
.....
.....

5. Opzet van het onderzoek

- ☐ verzamelen van patiëntgegevens die klinisch standaardgegevens zijn (= geen aanvullende onderzoeken)
- ☐ bevraging zorggebruikers (patiënten, cliënten, ...)
 - ☐ vragenlijsten (gelieve voor te leggen aan de commissie ethiek)
 - ☐ interview (gelieve voor te leggen aan de commissie ethiek)

Het onderzoek betreft een:

psychologische studie	☐	epidemiologische studie	☐
diagnostische studie	☐	fysiologie/fysiopathologie	☐
sociologische studie	☐	medical device/prothese	☐
andere	☐	specifieer:	

Houdt het onderzoek rechtstreeks verband met de behandeling van de aandoening van de proefpersoon:

Ja ☐

Neen ☐

Begindatum onderzoek (dd-mm-jj)

Einddatum onderzoek (dd-mm-jj):

Aantal deelnemers aan de studie:

- totaal:
- in het ziekenhuis:

Beschikt de opdrachtgever/sponsor van het onderzoeksproject over een verzekeringspolis die de eventuele schade dekt geleden door de proefpersoon ten gevolge van de test:

Ja ☐

Neen ☐

6. Informatie voor en toestemming van de proefpersoon

Bevat het informatie- en/of toestemmingsformulier volgende elementen:

Het doel van het experiment	ja ☐	Neen ☐
De reden waarom de proefpersoon wordt gevraagd	ja ☐	Neen ☐
Het belang van het onderzoek	ja ☐	Neen ☐
De activiteiten die van proefpersonen worden verwacht	ja ☐	Neen ☐
De belasting voor de proefpersoon	ja ☐	Neen ☐
De risico's voor de proefpersoon	ja ☐	Neen ☐
Maatregelen om risico's zoveel mogelijk te beperken	ja ☐	Neen ☐
Een (eventuele) vergoeding voor de proefpersoon	ja ☐	Neen ☐
De verzekering van de proefpersoon tegen eventuele schade	ja ☐	Neen ☐
De wettelijke basis van toepassing op de gegevensverwerking	ja ☐	Neen ☐
De persoonsgegevens die van de proefpersonen worden verwerkt	ja ☐	Neen ☐
De mogelijkheid tot inzage/rechtzetting van de persoonsgegevens	ja ☐	Neen ☐
De bescherming en vertrouwelijkheid van de gegevens	ja ☐	Neen ☐
Het recht om deelname te weigeren	ja ☐	Neen ☐
Het recht om zich te allen tijde terug te trekken uit de studie	ja ☐	Neen ☐
De identiteit en bereikbaarheid van de onderzoeker	ja ☐	Neen ☐
De mogelijkheid om vragen te stellen	ja ☐	Neen ☐
De mogelijkheid om te overleggen met familie/bekenden	ja ☐	Neen ☐

De proefpersonen zijn:

- volwassenen in staat om toestemming te geven ☐
- volwassenen niet in staat om toestemming te geven ☐
 - specificeer:
 - motiveer:
- minderjarigen
 - specificeer:
 - motiveer:

7. Vragen en/of opmerkingen van de aanvrager aan de commissie ethiek

.....

.....

.....

Handtekening aanvrager + datum