

Aanvraagdocument bachelor- of masterproef

1. Titel van de bachelor- masterproef

2. Contactgegevens van de student

Naam:

Opleiding:

Telefoonnummer:

Emailadres:

Naam school:

3. Contactgegevens van de promotor

Gelieve in onderstaand kader de contact gegevens van de promotor, copromotor en/of mentor

Naam	Functie	Dienst/faculteit	Emailadres

4. Soort onderzoek

- Kwantitatief onderzoek
 - Specificiëren:
- Kwalitatief onderzoek
 - Specificiëren:
- Mixed method
 - Specificiëren:
- Andere
 - Specificiëren:

5. Geef een korte samenvatting van het onderzoeksprotocol (maximum 1 pag.), verstaanbaar voor mensen niet gespecialiseerd in de materie (gebruik geen afkortingen).

6. **Bij wie worden de gegevens verzameld?**
 - Volwassenen in staat om toestemming te geven
 - Volwassenen niet in staat om toestemming te geven
 - Medewerkers
 - Artsen
 - Gegevensverzameling van patiënten die niet langer in follow up naar de arts of het ziekenhuis komen en/of ondertussen overleden zijn

7. Hoe worden de deelnemers gerekruteerd?

8. Totaal aantal deelnemers in de studie?

- Aantal deelnemers Klief:

- Aantal deelnemers uit een ander ziekenhuis:

9. Wat is de periode van het onderzoek (begin- en einddatum)?

Begindatum:

Einddatum:

Aandacht: Elke experiment op mensen na de einddatum is niet meer gedekt door de verzekering zodat op dat ogenblik u in overtreding bent met de wettelijke beschikkingen. U kan een verlenging van het experiment bij de Commissie voor Medische Ethiek aanvragen.

10. Is het onderzoek monocentrisch?

Ja

Nee

Indien neen: welke centra nemen nog deel?

Naam organisatie:

Indien een universitair ziekenhuis deelneemt, dan moet deze studie eerst bij het daaraan verbonden commissie voor Medische Ethiek zijn ingediend.

- Ik voeg de bewijsstukken van de betreffende Commissie voor Medische Ethiek toe.

11. Wordt dit onderzoek financieel ondersteund door de industrie?

Nee

Ja

- Farmaceutische industrie
Naam:

- Andere
Naam:

12. Verzekering: door welke verzekering bent u gedekt?

13. Betreft dit een speciale verzekering voor experimenten op de menselijk persoon (art 29 wet 4 mei 2007)?

Ja

Nee

14. Wordt voor dit onderzoek een informed consent form (ICF) gevraagd aan de patiënt voor inzage dossier, het afnemen van vragenlijsten/interviews?

Ja, ik voeg het ICF als bijlage toe

Nee (argumenteer waarom niet)

Enkel na goedkeuring van de betrokken dienst, kan de studie van start gaan. Gelieve de nodige bewijsstukken te voorzien.

15. Zijn alle documenten (zoals ICF, interviewgide, vragenlijst...) toegevoegd aan het document.

Ja, ik voeg het ICF als bijlage toe

Nee (argumenteer waarom niet)

Enkel na goedkeuring van de betrokken dienst, kan de studie van start gaan. Gelieve de nodige bewijsstukken te voorzien.

Ik verklaar de gehele verantwoordelijkheid van het hierboven vermeld project op mij te nemen en bevestig dat voor zover de huidige kennis het toelaat, de gegeven inlichtingen met de werkelijkheid overeenstemmen.

Promotor van de bachelor- of masterproef

Naam:

Datum:

Handtekening:

Copromotor van de bachelor- of masterproef

Naam:

Datum:

Handtekening:

Student van de bachelor- of masterproef

Naam:

Datum:

Handtekening: