|  |  |
| --- | --- |
| Studieprotocol nr./naam |       |
| Voorziene startdatum |       |
| Einddatum |       |
| Hoofdonderzoeker |       |
| Bedrijf |       |
| Contactpersoon bedrijf/CRONaam, tel., e-mail |       |

Voor elke dienst (m.u.v. labo, apotheek, radiologie, anatomopathologie) die betrokken is bij het uitvoeren van bijkomende onderzoeken of consultaties in het kader van een klinische studie dient de onderstaande vragenlijst ingevuld te worden en aan de verantwoordelijke van de dienst of aan de coördinator klinische studies teruggestuurd te worden.

|  |
| --- |
| Dienst:       |
| Welke bijkomende onderzoeken/consultaties dienen voor deze studie uitgevoerd te worden? Gelieve een gedetailleerd protocol en tijdstabel van de uit te voeren onderzoeken toe te voegen. |       |
| Onderzoeken/consultaties zijn standaard bij de behandeling van de patiënt en kunnen aan het Riziv gefactureerd worden. | [ ]  Ja[ ]  Neen |
| Zijn er specifieke in te vullen formulieren vereist door de firma? | [ ]  Ja, gelieve deze formulieren toe te voegen[ ]  Neen |
| Wat is het verwachte aantal te includeren patiënten in de studie? |       |
| Opmerkingen:       |