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

De apotheek vraagt gecontacteerd te worden bij de opstart van elke nieuwe studie. Als voorbereiding op dit contact dienen onderstaande gegevens ingevuld te worden:

Ontvangst van studiemedicatie en/of drug accountability met bevestiging via fax

Ontvangst van studiemedicatie met bevestiging via IVRS

Stockage

Rechtstreeks doorsturen naar afdeling/onderzoeker

Temperatuurregistratie

Uitgeven aan patiënt op voorschrift (met inbegrip van drug accountability)

Bevestiging van uitgifte aan patiënt via IVRS

Ontvangst en stockage van door de patiënt teruggebrachte medicatie

Bereiding van een steriele medicatie

Bereiding van een niet-steriele medicatie

Materiaal nodig voor bereiding van medicatie (specificeer):

Extra medicatie nodig in het kader van de studie naast de studiemedicatie (specificeer):

Vernietiging van medicatie

Bewaren van code-enveloppen

Wat is het verwachte aantal geïncludeerde patiënten in de studie?

Gelieve een protocol of protocol synopsis met medicatiegerelateerde informatie toe te voegen.