Online Informatiebrief en deelnameformulier voor deelnemers – Versie X.X *(vul hier het versienummer van het finale ICF in)* dd. YYYY-MM-DD *(vul hier de datum van het finale ICF in)*

Informatiebrief voor de deelnemers

**Titel van de studie: Vul hier de volledige officiële titel in zoals vermeld in het onderzoeksportaal of op het protocol**

Opdrachtgever: Universitair ziekenhuis Gent ***OF*** Universiteit Gent

Onderzoeker(s):

U(Z) Gent: Naam, adres, telefoonnummer

Centrale commissie voor medische ethiek: verbonden aan het Universitair ziekenhuis Gent en Universiteit Gent

Data Protection Officer U(Z) Gent:

Katya Van Driessche, [dpo@uzgent.be](https://zenya.uzgent.be/management/hyperlinkloader.aspx?hyperlinkid=a03fcbdc-9cfe-4f76-90bf-756eec17c504) ***OF***Hanne Elsen, [privacy@ugent.be](https://zenya.uzgent.be/management/hyperlinkloader.aspx?hyperlinkid=7138aca8-efdc-410b-bcb9-884206aa2a8c)

No fault verzekering: Allianz Global Corporate & Specialty; Uitbreidingstraat 86, 2600 Berchem; Tel: +32 33 04 16 00 (polisnummer opdrachtgever UZ Gent BEL001889 – polisnummer opdrachtgever UGent BEL000862)

Gegevensbeschermingsautoriteit: Drukpersstraat 35, 1000 Brussel; Tel +32 2 274 48 00; mail: [contact@apd-gba.be](https://zenya.uzgent.be/management/hyperlinkloader.aspx?hyperlinkid=b20086d4-bd7a-479d-8e94-f18326dbf210) – website: [www.gegevensbeschermingsautoriteit.be](https://zenya.uzgent.be/management/hyperlinkloader.aspx?hyperlinkid=adc209cc-ff39-4683-9f46-cae090c30bd8).

# Deelnemen aan een studie

U wordt uitgenodigd om deel te nemen aan een studie. Voor u akkoord gaat, vragen we u om de volgende informatie aandachtig te lezen, zodat u hierover een geïnformeerde beslissing kan nemen.

Indien gewenst kan u de onderzoeker of zijn/haar vertegenwoordiger contacteren in geval van vragen of indien u bijkomende informatie wenst.

Indien u wenst deel te nemen aan de studie kan u aan het einde van deze informatiebrief doorklikken en op die manier uw akkoord geven en bevestigen dat u de noodzakelijke informatie over deze studie ontvangen heeft.

Dit document bestaat uit 3 delen: 1) basisinformatie over de studie, 2) aanvullende informatie en 3) het deelnameformulier.

# BASisinformatie

Wij nodigen u uit om deel te nemen aan een studie xxx.

## *Wat houdt deelname aan de studie in?*

In het kader van deze studie vragen we u vriendelijk om xxx.

De vragenlijsten voor de studie zullen naar uw persoonlijk e-mailadres verzonden worden.

## *Kosten en vergoeding*

Deelname aan deze studie brengt geen extra kosten mee voor u.

U zal geen vergoeding ontvangen voor uw deelname aan deze studie.

# aanvullende informatie

Deze studie werd vooraf goedgekeurd door de onafhankelijke Commissie(s) voor medische ethiek. De studie wordt uitgevoerd volgens de richtlijnen voor de goede klinische praktijk (ICH/GCP) en de verklaring van Helsinki opgesteld ter bescherming van mensen deelnemend aan studies. In geen geval dient u de goedkeuring door de Commissie voor medische ethiek te beschouwen als een aanzet tot deelname aan deze studie.

Studenten van de vakgroep xxx zullen deel uitmaken van het studieteam.

## *Voordelen bij deelname aan de studie*

Deelname aan deze studie brengt voor u waarschijnlijk geen voordeel met zich mee. Uw deelname aan de studie kan mogelijk patiënten in de toekomst beter helpen.

De kans dat u door deelname aan deze studie enige schade ondervindt, is extreem laag.

## *Uw rechten*

Deelnemen aan deze studie is volledig vrijwillig, er kan op geen enkele manier sprake zijn van dwang. U kan weigeren om deel te nemen aan de studie en u kan zich op elk ogenblik terugtrekken uit de studie zonder dat u hiervoor een reden moet opgeven. Stoppen met deelnemen heeft geen invloed op uw verdere relatie met de onderzoeker.

De informatie verzameld tijdens de studie wordt gepseudonimiseerd. Pseudonimiseren wordt ook “coderen” genoemd. Dit betekent dat uw gegevens via een code terug te koppelen zijn naar uw persoonsgegevens. De sleutel tot de codes zal enkel toegankelijk zijn voor de onderzoeker of de door hem/haar aangestelde vervanger.

Indien u uit de studie gehaald wordt of indien u zelf beslist om uw deelname te stoppen, dan zullen de gepseudonimiseerde gegevens die al verzameld werden (dat wil zeggen enkel herkenbaar door een unieke code) in de databank blijven voor analyse. Er zullen in dat geval geen nieuwe gegevens meer toegevoegd worden.

## *Bescherming van uw persoonsgegevens*

Deelname aan de studie betekent dat uw persoonsgegevens verwerkt worden voor het doel van deze studie. Deze verwerking van uw persoonsgegevens is noodzakelijk voor de uitvoering van een taak in het algemeen belang en dit met het oog op wetenschappelijk onderzoek (volgens artikel 6, paragraaf 1 (e) en artikel 9, paragraaf 2 (j) van de Algemene Verordening Gegevensbescherming en de Gecoördineerde Wet op de Ziekenhuizen van 10 juli 2008).

Uw persoonsgegevens zullen steeds beschermd worden. In overeenstemming met de Belgische wet van 22 augustus 2002 betreffende de rechten van de patiënt, de Algemene Verordening Gegevensbescherming (AVG of GDPR) (EU) 2016/679 van 27 april 2016 en de Belgische wet van 30 juli 2018, betreffende de bescherming van natuurlijke personen in verband met de verwerking van persoonsgegevens en betreffende het vrije verkeer van die gegevens.

U kan toegang vragen tot de over u verzamelde gegevens. Elk gegeven kan op uw verzoek verbeterd worden. Ook over uw andere rechten (o.a. het recht op beperking van de verwerking van uw (persoons)gegevens en het recht om een klacht in te dienen) wordt gewaakt.

Voor meer informatie over de rechten die u heeft en hoe u die kan uitoefenen, kan u terecht op de website van UZ Gent ***OF*** UGent.

De gepseudonimiseerde gegevens, verzameld binnen deze studie, kunnen gedeeld worden met andere onderzoekers. Het opnieuw gebruiken van uw gepseudonimiseerde gegevens in toekomstig academisch onderzoek kan enkel plaatsvinden wanneer het onderzoek verenigbaar is met het huidige onderzoek. Dit hergebruik van gegevens dient altijd vooraf ingediend te worden bij en goedgekeurd te worden door een ethisch comité of Data Access Comité.

Indien uw gegevens in het kader van toekomstig onderzoek gebruikt zouden worden voor commerciële doeleinden of door commerciële organisaties dan dient u hiervoor uw toestemming te geven via de aanvinkvakjes in het deelnameformulier. Deze verwerking van uw gegevens gebeurt op basis van toestemming (zoals vermeld in GDPR, artikel 6, paragraaf 1(a)).

In rapporten of publicaties over deze studie (zoals in medische tijdschriften of congressen) zullen de gegevens zodanig verwerkt worden dat u als individu niet direct herkenbaar bent. Ook wanneer de datasets binnen dit onderzoek openbaar gemaakt worden op een online platform, zullen uw persoonsgegevens niet openbaar gemaakt worden. Uw persoonsgegevens zullen steeds op gepaste wijze beschermd worden.

Zowel uw persoonsgegevens als gevoelige persoonsgegevens (zoals bijvoorbeeld gezondheidsgegevens) zullen binnen deze studie verwerkt en bewaard worden tot minstens 10 jaar na het einde van de studie.

De verwerkingsverantwoordelijke van de gegevens is de instelling van de hoofdonderzoeker van de studie, Dr. xxx (vermeld hier de hoofdonderzoeker van de studie) (UZ Gent ***OF*** UGent). Zijn/haar studieteam zal toegang krijgen tot uw persoonsgegevens. De gegevens worden in het kader van de gegevensbescherming verwerkt door personen binnen het studieteam, onder de verantwoordelijkheid van de hoofdonderzoeker. Tot dit team behoren ook medewerkers met een niet-gezondheidszorgberoep.

Wanneer uw gegevens overgemaakt zouden worden aan een land buiten de Europese Economische Ruimte (EER), dan zal U(Z) Gent nagaan of het land van bestemming een passend beschermingsniveau van de gegevens biedt. Wanneer dat land geen passende waarborgen biedt, zal U(Z) Gent bijvoorbeeld via modelovereenkomsten zelf passende waarborgen afdwingen. Hiervoor zal uw toestemming gevraagd worden via de aanvinkvakjes in het deelnameformulier.

Wanneer de procedures en/of de verzamelde gegevens binnen de studie dienen gecontroleerd te worden door vertegenwoordigers van de opdrachtgever, auditoren, de Commissie voor medische ethiek of de bevoegde overheden, dan kunnen deze partijen toegang krijgen tot uw gegevens. Deze personen zullen de vertrouwelijkheid niet schenden.

Om meer inhoudelijke informatie te verkrijgen over de studie en om uw rechten uit te kunnen oefenen, kan u contact opnemen met het studieteam.

De Data Protection Officer kan u ook meer informatie verschaffen over de bescherming van uw persoonsgegevens. Daarnaast heeft u het recht om een klacht in te dienen bij een toezichthoudende autoriteit. In België is dit de Gegevensbeschermingsautoriteit (zie contactgegevens bovenaan).

## *Verzekering*

De opdrachtgever voorziet in een vergoeding en/of medische behandeling in het geval van schade en/of letsel ten gevolge van deelname aan deze studie. Daarom is een verzekering afgesloten met foutloze aansprakelijkheid. Dit is noodzakelijk volgens de wet inzake experimenten op de menselijke persoon van 7 mei 2004, de Belgische wet van 7 mei 2017 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik, de Belgische Wet van 22 december 2020 betreffende medische hulpmiddelen en de Belgische Wet van 15 juni 2022 betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek. Indien de onderzoeker van mening is dat er verband met de studie mogelijk is zal hij/zij de aangifteprocedure bij de verzekering starten. Op dat ogenblik kunnen uw gegevens doorgegeven worden aan de verzekeraar.

**DEELNAMEFORMULIER**

|  |
| --- |
| Ik heb het document “Informatiebrief voor de deelnemers” gelezen en begrepen en ik kan een exemplaar downloaden. Ik heb de informatie over de aard, het doel en de duur van de studie gelezen en weet wat men van mij verwacht. |
| Ik begrijp dat deelname aan de studie vrijwillig is en dat ik mij op elk ogenblik uit de studie mag terugtrekken zonder een reden voor deze beslissing op te geven en zonder dat dit een invloed zal hebben op mijn verdere relatie met de onderzoeker. |
| Ik ben me ervan bewust dat deze studie werd goedgekeurd door de onafhankelijke Commissie(s) voor medische ethiek en dat deze studie zal uitgevoerd worden volgens de richtlijnen voor de goede klinische praktijk (ICH/GCP) en de verklaring van Helsinki, opgesteld ter bescherming van mensen deelnemend aan studies. Deze goedkeuring is geen aanzet om deel te nemen aan deze studie. |
| Men heeft mij ingelicht dat persoonsgegevens, waaronder gezondheidsgegevens, worden verwerkt en bewaard gedurende minstens 10 jaar na het einde van de studie. Ik ben op de hoogte dat ik recht heb op toegang en verbetering van deze gegevens. Aangezien deze gegevens verwerkt worden in het kader van medisch-wetenschappelijke doeleinden, begrijp ik dat de toegang tot mijn gegevens kan uitgesteld worden tot na beëindiging van de studie. Indien ik toegang wil tot mijn gegevens, zal ik mij richten tot de onderzoeker die verantwoordelijk is voor de verwerking ervan. |
| Ik ben ervan op de hoogte dat mijn gepseudonimiseerde gegevens gebruikt worden voor de **huidige** studie. |
| Ik ben ervan op de hoogte dat mijn gepseudonimiseerde gegevens gebruikt kunnen worden voor **toekomstig** academisch wetenschappelijk onderzoek verenigbaar met het huidige onderzoek. Dergelijke nieuwe studie dient steeds ingediend en goedgekeurd te worden door een ethisch comité of Data Access Comité. Indien ik wens dat mijn gegevens niet gebruikt worden voor toekomstig onderzoek, zal ik de onderzoeker contacteren. |

Ik stem in om deel te nemen aan deze studie bestaande uit de volgende **verplichte onderdelen** (wanneer ik geen toestemming geef voor deze onderdelen, kan ik niet deelnemen aan de studie):

O Ik bevestig dat ik meerderjarig ben.

O Ik ben akkoord met deelname aan deze studie die xxx omvat.

O Voor deze studie is een data transfer naar een land buiten de EER mogelijk. Door dit vakje aan te vinken, geef ik hiervoor mijn toestemming.

**Optionele onderdelen** van de studie:

O Ik stem ermee in dat mijn gepseudonimiseerde gegevens gebruikt kunnen worden voor commerciële doeleinden of door commerciële organisaties.

O Ik ben akkoord om opnieuw gecontacteerd te worden in het kader van een nieuwe vervolgstudie.

O Indien ik dit formulier digitaal invul, stem ik ermee in dat mijn naam, e-mailadres, mobiel telefoonnummer en geboortedatum verzameld worden in de elektronische studiedatabase van de opdrachtgever.

GA NAAR DE VRAGENLIJST