

Patiënteninformatie voor deelname aan een registratie voor medisch- wetenschappelijk onderzoek

DIVINE-registratie: onderzoek naar de resultaten van endovasculaire behandeling van een herseninfarct

Officiële Engelse titel: Dutch registry for endoVascular therapy IN ischaemic stroke with imaging Evaluation (DIVINE)

Geachte mevrouw/meneer,

Wij vragen u vriendelijk of u wilt meewerken aan het bovengenoemde onderzoek. Het onderzoek heeft als doel de resultaten te beoordelen van de behandeling van een herseninfarct. Meedoen is vrijwillig. Om mee te doen is wel uw toestemming nodig. U ontvangt deze brief omdat u een herseninfarct heeft gehad dat behandeld is met endovasculaire trombectomie (EVT).

Een herseninfarct wordt veroorzaakt door een stolsel dat een bloedvat in de hersenen heeft afgesloten. EVT heeft als doel om het stolsel te verwijderen. Dat gebeurt met een katheter die via een slagader in de lies wordt ingebracht. Het lukt in 80 tot 90% van de gevallen om het stolsel te verwijderen. De kans op een goed herstel van het herseninfarct wordt hierdoor groter.

U leest hier wat het onderzoek voor u betekent en wat de voordelen en nadelen zijn. Het is veel informatie. Wilt u de informatie doorlezen en beslissen of u wilt meedoen? Als u wilt meedoen, kunt u het formulier invullen dat u vindt in bijlage 2.

Stel uw vragen

U kunt uw beslissing nemen met de informatie die u in deze informatiebrief vindt. Daarnaast raden we u aan om het volgende te doen:

- Stel vragen aan de onderzoeker die u deze informatie geeft.
- Stel vragen aan uw behandeld arts op de afdeling.
- Praat met een partner, familie of vrienden over dit onderzoek.

1. Algemene informatie

Voor een academisch ziekenhuis is het van groot belang dat (medische) gegevens van patiënten voor medisch-wetenschappelijk onderzoek worden verzameld en opgeslagen. Dit noemen we een registratie. In het geval van deze registratie verzamelen we gegevens om de behandeling van een herseninfarct te verbeteren.

2. Doel van deze registratie

In deze registratie verzamelen we medische gegevens van patiënten met een herseninfarct die met EVT behandeld zijn. Met deze gegevens kunnen we de resultaten van de behandeling beoordelen. We zullen bijvoorbeeld onderzoeken bij welke kenmerken van de patiënt en het herseninfarct de behandeling meestal een goed effect heeft en bij welke minder vaak. Het doel is om zo de behandeling van patiënten met herseninfarct in de toekomst te verbeteren.

In deze registratie verzamelen wij gegevens over:

- De beeldvorming van de bloedvaten en hersenen die tijdens de opname in het ziekenhuis is verricht, zoals CT-scans;
- De behandeling van het herseninfarct;
- Andere relevante medische informatie, zoals vroegere ziekten, complicaties van de behandeling en resultaten van onderzoek van het bloed en het hart;
- Uw gezondheid en de mate van herstel na de behandeling na één dag, na een week (of bij ontslag uit het ziekenhuis) en na drie maanden;
- Het gebruik van medische voorzieningen zoals revalidatietherapie, deelname aan werk en de mate van mantelzorg.

3. Wat meedoen inhoudt

Deelnemers aan deze registratie ondergaan geen extra medische onderzoeken of behandelingen. We willen alleen de gegevens gebruiken die al over hen verzameld zijn vanwege de 'normale' behandeling. Na drie en twaalf maanden willen we echter wel enkele aanvullende gegevens verzamelen over de gezondheid en mate van herstel.

Als u deelneemt aan deze registratie vragen wij daarom van u het volgende:

1. Toestemming aan de onderzoekers om de verzamelde gegevens, zoals hierboven genoemd, in het kader van deze registratie te bewaren en te gebruiken voor de doelstellingen zoals hierboven beschreven. Deze registratie is onderdeel van het overkoepelende onderzoek CONTRAST 2.0 dat wordt gecoördineerd vanuit het Erasmus MC in Rotterdam. Binnen CONTRAST 2 wordt door alle Nederlandse universitaire medische centra (UMC's) en enkele andere instellingen gezamenlijk onderzoek gedaan om de diagnostiek en behandeling van patiënten met een herseninfarct te verbeteren. De verzamelde gegevens zullen worden

bewaard en beheerd binnen dit onderzoeksverband, waar het Amsterdam UMC dus aan deelneemt.

2. Toestemming om u of uw vertegenwoordiger na drie en twaalf maanden telefonisch en schriftelijk vragen te stellen over uw gezondheid en de mate van herstel. Dit gesprek wordt gevoerd met een onderzoeksmedewerker van CONTRAST 2.

3. Toestemming om relevante medische gegevens bij eventuele andere behandelaars op te vragen en te gebruiken.

4. Toestemming om uw gecodeerde gegevens te delen met derde partijen, zoals universiteiten, fabrikanten van medische hulpmiddelen of anderen die betrokken zijn bij onderzoek naar herseninfarcten.

Wereldwijd wordt er samengewerkt om de zorg voor patiënten met herseninfarcten te verbeteren, onder andere door het ontwikkelen van nieuwe hulpmiddelen om stolsels uit het brein te verwijderen. Gegevens over behandelingen in het ziekenhuis kunnen bijdragen bij aan nieuwe ontwikkelingen en verbetering van de zorg. Het gebruik en delen van deze gegevens gebeurt altijd in 'gecodeerde' vorm, dat wil zeggen zonder uw persoonsgegevens zoals uw naam en geboortedatum.

Onderzoek met uw gecodeerde gegevens wordt uitgevoerd onder verantwoordelijkheid van het CONTRAST 2.0 consortium. Voordat een specifiek wetenschappelijk onderzoek met uw gegevens binnen CONTRAST 2 mag worden uitgevoerd, beoordeelt een interne commissie het onderzoek op ethische en wetenschappelijke gronden. Zij bekijken ook of het onderzoek in overeenstemming is met de gegeven toestemmingen van de patiënt.

4. Mogelijke voor- en nadelen

Deelname aan deze registratie levert voor uzelf geen direct voordeel op. De onderzoeksresultaten worden in principe niet aan u teruggekoppeld. Wel kunnen uitkomsten van het onderzoek uw zorg en die van andere mensen met vergelijkbare aandoeningen in de toekomst verbeteren.

Wanneer u opgenomen bent geweest in het ziekenhuis vanwege een herseninfarct vindt er altijd na drie maanden telefonisch contact plaats om te beoordelen hoe het met u gaat. Mocht u ervoor kiezen om mee te doen aan deze registratie, dan worden er aan u en/of een persoon die u verzorgt dan extra vragen gesteld en krijgt u enkele vragenlijsten toegestuurd. Voor dit onderzoek zal dit na twaalf maanden worden herhaald. Het gesprek en de vragenlijsten duren bij elkaar zo'n 30 tot 60 minuten. U kunt ieder gesprek eerder afbreken als u dat wilt. Verder zult u geen nadeel ondervinden aan het meedoen aan deze registratie.

5. Als u niet wilt meedoen of wilt stoppen met deze registratie

U beslist zelf of u meedoet aan deze registratie. Deelname is vrijwillig. Als u niet wilt meedoen, krijgt u gewoon dezelfde behandeling als anders.

Als u wel meedoet, kunt u altijd zelf stoppen met het onderzoek. Dat mag op ieder moment.

Meld dit dan meteen bij de onderzoeker. U hoeft er niet bij te vertellen waarom u stopt.

U kunt dit melden door het intrekingsformulier in bijlage 3 op te sturen aan de hoofdonderzoeker van deze registratie.

6. Gebruik van uw gegevens

Doet u mee met de registratie? Dan geeft u ook toestemming om uw gegevens te verzamelen, gebruiken en bewaren.

Welke gegevens bewaren we?

We bewaren deze gegevens

- uw naam
- uw geslacht
- uw afkomst
- uw adres
- uw telefoonnummer (of dat van uw vertegenwoordiger)
- uw geboortedatum
- (medische) gegevens die we voor de registratie verzamelen

Waarom verzamelen, gebruiken en bewaren we uw gegevens?

We verzamelen, gebruiken en bewaren uw gegevens om onderzoek te doen naar de behandeling van patiënten met een herseninfarct. En om de resultaten van deze onderzoeken dan te publiceren. Zo kunnen wij bijdragen aan het verbeteren van de behandeling van een herseninfarct, zowel in Nederland als daarbuiten.

Uw naam, geslacht en adres gebruiken we alleen om na drie en twaalf maanden contact met u op te nemen in het kader van dit onderzoek. Als u ook toestemming geeft om contact met u op te nemen voor eventueel vervolgonderzoek zullen deze gegevens ook daarvoor gebruikt kunnen worden.

Bij het verwerken van uw gegevens houden wij ons aan de Algemene Verordening Gegevensbescherming. Wat dit precies voor u betekent kunt u lezen in de bijlage. Wij vragen voor het gebruik van uw gegevens uw toestemming.

Een paar mensen kunnen uw gegevens zien. Deze mensen controleren of het onderzoek goed en betrouwbaar is. Mensen die uw gegevens in kunnen zien zijn het onderzoeksteam en de Inspectie voor de Gezondheidszorg. Zij houden uw gegevens geheim. Als u de toestemmingsverklaring ondertekent, geeft u toestemming voor het verzamelen, bewaren en inzien van uw medische en persoonsgegevens.

7. Heeft u vragen?

Vragen over deze registratie kunt u stellen aan de hoofdonderzoeker van deze registratie, Dr. B.J. Emmer, interventie neuroradioloog.

020 – 566 91 11

divine@amsterdamumc.nl

Of bij de coördinerend onderzoeker van deze registratie,

Drs. B. Konya, arts-onderzoeker.

020 – 566 91 11

divine@amsterdamumc.nl

Heeft u een klacht? Bespreek dit dan met de onderzoeker of de arts die u behandelt. Wilt u dit liever niet? Ga dan naar de klachtenbemiddelaars. Deze zijn bereikbaar via tel. 020-566 33 55. Of digitaal via: <https://www.amsterdamumc.nl/nl/locatie-amc/klachten-en-claims>.

8. Ondertekening toestemmingsformulier

U kunt eerst rustig nadenken over deze registratie. Daarna vertelt u de onderzoeker of u de informatie begrijpt en of u wel of niet wilt meedoen. Wilt u meedoen? Dan vult u het toestemmingsformulier in dat u bij deze informatiebrief vindt. U en de onderzoeker krijgen allebei een getekende versie van deze toestemmingsverklaring.

Dank voor uw tijd.

Met vriendelijke groet,

Mede namens

Prof. dr. H.B. van der Worp, neuroloog (UMC Utrecht)

Drs. B. Konya, arts-onderzoeker

Dr. B.J. Emmer, interventie neuroradioloog

Bijlagen:

1. Aanvullende informatie over verwerking van uw gegevens
2. Toestemmingsformulier
3. Intrekkingsformulier

Bijlage 1: Aanvullende informatie over verwerking van uw gegevens

Hoe beschermen we uw privacy?

Om uw privacy te beschermen geven wij uw gegevens een code. Op al uw gegevens zetten we alleen deze code. De sleutel van de code bewaren we op een beveiligde plek in het ziekenhuis. Als we uw gegevens verwerken, gebruiken we steeds alleen die code. Ook in rapporten en publicaties over het onderzoek kan niemand terughalen dat het over u ging.

Hoelang bewaren we uw gegevens?

Uw gecodeerde gegevens worden voor onbepaalde tijd bewaard op de beveiligde digitale onderzoekslocatie binnen het CONTRAST 2.0 consortium, onder beheer van het Erasmus MC.

Kunt u uw toestemming ook weer intrekken?

U kunt uw toestemming voor gebruik van uw persoonsgegevens altijd weer intrekken. Indien u uw toestemming intrekt, houdt dat in dat er geen nieuwe (medische) gegevens verzameld worden. Daarnaast kunt u kiezen uit twee mogelijkheden:

- 1) De tot dan toe verzamelde (medische) gegevens blijven beschikbaar voor wetenschappelijk onderzoek zoals vastgelegd in het toestemmingsformulier.

- 2) U verzoekt dat er geen (medische) gegevens meer gebruikt worden ten behoeve van onderzoek met deze registratie. Indien u dat expliciet aangeeft zullen alle (medische) gegevens die van u zijn verzameld voor deze registratie worden vernietigd, behalve de gegevens die al gebruikt zijn in een wetenschappelijk onderzoek.

Gecodeerde gegevens kunnen naar landen buiten de Europese Unie worden verstuurd

In dit onderzoek kunnen uw gecodeerde gegevens ook naar landen buiten de Europese Unie worden gestuurd. In die landen gelden niet de privacyregels van de Europese Unie.

Wilt u meer weten over uw privacy?

- Wilt u meer weten over uw rechten bij de verwerking van persoonsgegevens? Kijk dan op www.autoriteitpersoonsgegevens.nl.
- Heeft u vragen over uw rechten? Of heeft u een klacht over de verwerking van uw persoonsgegevens? Neem dan contact op met degene die verantwoordelijk is voor de verwerking van uw persoonsgegevens. Voor uw onderzoek is dat:
 - Amsterdam UMC, B.J. Emmer, divine@amsterdamumc.nl.
- Als u klachten heeft over de verwerking van uw persoonsgegevens, raden we u aan om deze eerst te bespreken met het onderzoeksteam. U kunt ook contact opnemen met de Functionaris Gegevensbescherming van het Amsterdam UMC gaan via privacy@amsterdamumc.nl. Of u dient een klacht in bij de Autoriteit Persoonsgegevens.

Bijlage 2: Toestemmingsformulier proefpersoon

DIVINE-registratie: onderzoek naar de endovasculaire behandeling van een herseninfarct

- Ik heb de informatiebrief gelezen. Ook kon ik vragen stellen. Mijn vragen zijn voldoende beantwoord. Ik had genoeg tijd om te beslissen of ik meedoe.
- Ik weet dat voor de controle van deze registratie sommige mensen toegang tot al mijn gegevens kunnen krijgen. Die mensen staan vermeld in de informatiebrief. Ik geef toestemming voor die inzage door deze personen.
- Ik weet dat mijn gecodeerde gegevens naar landen binnen de EU kunnen worden gedeeld waar privacyregels van de EU gelden en naar landen buiten de EU waar deze EU-regels niet gelden. Het delen gebeurt bijvoorbeeld met instellingen die betrokken zijn bij onderzoek naar de behandeling van een herseninfarct of bij de ontwikkeling van nieuwe behandelingen zoals universiteiten, fabrikanten van medische hulpmiddelen of andere instanties. Gegevens worden gecodeerd overgedragen, zonder mijn naam en andere persoonlijke gegevens die mij kunnen identificeren. Ik geef hiervoor toestemming.
- Ik geef toestemming voor het verzamelen en gebruiken van mijn (medische) gegevens voor wetenschappelijk onderzoek op het gebied van het herseninfarct zoals beschreven in de informatiebrief, inclusief een telefonisch gesprek en afname van enkele vragenlijsten na drie maanden en na één jaar.
- Ik geef toestemming om de verzamelde (medische) gegevens voor onbepaalde tijd te bewaren voor toekomstig wetenschappelijk onderzoek voor de doelstellingen beschreven in de informatiebrief.
- Ik weet dat meedoen vrijwillig is. Ook weet ik dat ik op ieder moment kan beslissen om toch niet mee te doen of te stoppen met de registratie. Daarvoor hoef ik geen reden te geven.
- Ik geef **wel**
 geen toestemming om mij na dit onderzoek opnieuw te benaderen voor een vervolgonderzoek.
- Ik wil meedoen aan dit onderzoek.

Naam proefpersoon: _____

Handtekening proefpersoon:

Datum van tekenen: ___ / ___ / ___

Dit deel wordt ingevuld door de onderzoeker:

Ik verklaar dat ik deze proefpersoon volledig heb geïnformeerd over het genoemde onderzoek.

Als er tijdens het onderzoek informatie bekend wordt die de toestemming van de proefpersoon zou kunnen beïnvloeden, dan breng ik hem/haar daarvan tijdig op de hoogte.

Naam onderzoeker (of diens vertegenwoordiger):

Handtekening:

Datum: ___ / ___ / ___

* Doorhalen wat niet van toepassing is.

De proefpersoon krijgt een volledige informatiebrief mee, samen met een kopie van het getekende toestemmingsformulier.

Bijlage 3: Intrekkingsformulier

DIVINE-registratie: onderzoek naar de endovasculaire behandeling van een herseninfarct

Ik geef hiermee te kennen dat ik mijn deelname aan deze registratie intrek. Dit betekent dat van mij geen nieuwe (medische) gegevens meer mogen worden verzameld en naar mij geen vragenlijsten meer worden verstuurd voor toekomstig onderzoek naar herseninfarcten.

- Ik geef **wel**
 geen toestemming dat de tot nu toe verzamelde (medische) gegevens beschikbaar blijven voor wetenschappelijk onderzoek zoals vastgelegd in het toestemmingsformulier. In dit geval zullen alle (medische) gegevens die van u verzameld zijn voor deze registratie worden vernietigd, behalve de gegevens die al gebruikt zijn in een wetenschappelijk onderzoek.

Naam: _____

Geboortedatum: _____

Datum: _____ Handtekening: _____

Formulier opsturen naar:

Dr. B.J. Emmer

Afdeling Radiologie locatie AMC

G1-240

Meibergdreef 9

1105 AZ Amsterdam

Ik verklaar kennis genomen te hebben van het intrekken van de toestemming door de boven vermelde patiënt en zoals hierboven omschreven.

Instelling: Amsterdam UMC

Naam hoofdonderzoeker: _____

Datum: _____ Handtekening _____