



Universitair Medisch Centrum
Utrecht

INFORMATIE

Geachte heer/mevrouw,

Het UMC Utrecht is op zoek naar gezonde vrijwilligers die willen meewerken aan controletests op de polikliniek Allergologie. U heeft op de oproep gereageerd en wilt hieraan mee doen. Het gaat om eenvoudige huidtests. Met deze huidtest onderzoeken we of de positieve test bij een patiënt daadwerkelijk positief is of vals-positief is.

U hebt een informatiebrochure ontvangen waarin de achtergrond en de procedure worden uitgelegd. Leest u de brochure goed door.

Heeft u vragen over de controletests? Stel ze dan aan de arts of assistent.

Wat houdt dit onderzoek in?

Als u toestemming geeft, zullen wij u telefonisch benaderen zodra wij vrijwilligers nodig hebben voor de controletests. Wij bellen u op het telefoonnummer dat u heeft opgegeven. We vragen u dan of u nog de zelfde dag naar de polikliniek kunt komen. Schikt dit niet, maar kunt u op een ander moment wel komen, dan zal de assistent een afspraak met u maken.

Voordat we beginnen met de huidtest, geven wij u uitleg over het geneesmiddel dat we gaan testen. Heeft u nog vragen, dan kunt u die stellen. Vervolgens vragen wij u een tweede toestemmingsverklaring te ondertekenen. Hiermee geeft u aan dat u akkoord gaat met de huidtest.

Deelname aan het onderzoek

Deelname aan dit onderzoek is geheel vrijwillig. U kunt op elk moment besluiten om niet meer mee te doen. Wilt u in de toekomst niet meer benaderd worden voor controletests? Geef dit aan ons door, dan verwijderen wij uw contactgegevens uit het bestand. De gegevens die wij tijdens de tests verzamelen, worden door ons vertrouwelijk en zorgvuldig behandeld.



Universitair Medisch Centrum
Utrecht

TOESTEMMINGSVERKLARING

Voor huidtests als vrijwilliger

Ik, [naam],
geboren op:

Verklaar dat ik akkoord ben met registratie als vrijwillige controlepersoon in de database van de polikliniek Allergologie. De polikliniek mag contact met mij opnemen om een afspraak te maken voor een huidtest.

1. Ik bevestig dat (naam arts/verpleegkundige) mij op de hoogte heeft gebracht van de aard, het doel en de mogelijke risico's van dit klinisch onderzoek.
2. Ik heb de mondeling en schriftelijk gegeven informatie (in de vorm van een informatiebrochure) ontvangen en begrepen.
3. Ik ben op de hoogte van de mogelijkheid mijn toestemming te weigeren of me op elk gewenst moment terug te trekken, zonder opgaaf van redenen of toelichting.

Utrecht,

Handtekening patiënt:

Handtekening senior-verpleegkundige: