

ALGEMENE INFORMATIE			
1	Project code		
2	Titel/Naam Projectleider Instituut Adres Telefoonnummer Emailadres		
3	Titel van de klinische studie		
RESULTATEN			
4	Vraagstelling van de klinische studie	<p>A: Vraagstelling:</p> <p>B: Is de vraagstelling veranderd tijdens de klinische studie?</p> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee <p>indien ja, wat is de verandering in vraagstelling?</p> <p>C: Is de vraag beantwoord door de resultaten van de klinische studie?</p> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee <p>D: Kunt u uw antwoord motiveren?</p>	
5	Samenvatting van de resultaten in het Nederlands		

<p>6 Samenvatting van de resultaten in het Engels</p>	
<p>7 Relevantie voor de klinische praktijk</p>	<p>Worden de resultaten geïmplementeerd in de kliniek?</p> <p><input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee</p> <p>Indien ja, waar worden de resultaten geïmplementeerd?</p> <p><input type="checkbox"/> eigen kliniek <input type="checkbox"/> landelijk <input type="checkbox"/> internationaal <input type="checkbox"/> anders, nl</p>

8 Publicatie
overzicht
(volledige
publicaties en
abstracts los
bijsluiten)

Gepubliceerd:

Submitted:

Resultaten van de klinische studie gepresenteerd op een congres/symposium:

9 Relevantie van
de resultaten
voor de missie
van KWF
Kankerbestrijding

VERLOOP KLINISCHE STUDIE

10 Patiënten
accrual in de
klinische studie

A: Hoeveel patiënten moesten er volgens de aanvraag geïncludeerd worden om de onderzoeksvraag te beantwoorden?

B: Hoeveel patiënten zijn er in totaal geïncludeerd in de klinische studie?

C: Indien er een verschil in aantal patiënten is tussen de aanvraag en de uiteindelijke accrual, kunt u het verschil in aantal motiveren?

11 Looptijd van de
studie

A: Is de looptijd van de klinische studie gelijk aan de looptijd die is aangegeven in de aanvraag?

- ja
- nee

indien nee, kunt u uitleggen waarom de klinische studie langer/korter heeft geduurd?:

B: Is de klinische studie voortijdig beëindigd?

- ja
- nee

indien ja, kunt u uitleggen waarom de klinische studie voortijdig beëindigd is?:

VERVOLGONDERZOEK

12	Vervolgonderzoek	Hebben de resultaten van de klinische studie geleid tot een vervolgonderzoek? <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee Zo ja, kunt u een korte omschrijving van het vervolg onderzoek geven?
----	------------------	---

HANDTEKENING

13	Handtekening	datum:		naam	handtekening
		projectleider(s)	1:		
			2:		
			3:		