

ALGEMENE INFORMATIE	
1	Project code
2	Titel/Naam Projectleider Instituut Adres Telefoonnummer Emailadres
3	Titel van de klinische studie
VOORLOPIGE RESULTATEN	
4	Vraagstelling van de klinische studie

A: Vraagstelling:

B: Is de vraagstelling veranderd tijdens de klinische studie?  
 ja  
 nee

indien ja, wat is de verandering in vraagstelling?

C: Indien ja, heeft de verandering geleid tot een aanpassing van het aantal benodigde patiënten voor de klinische studie?  
 ja  
 nee

Indien ja, hoeveel patiënten zijn er nu in totaal nodig?

**VERLOOP KLINISCHE STUDIE**

5	Patiënten accrual in de klinische studie	<p>A: Hoeveel patiënten moeten er volgens de aanvraag geïncludeerd worden om de onderzoeksvraag te beantwoorden?</p> <p>B: Hoeveel patiënten zijn er op dit moment geïncludeerd in de klinische studie?</p> <p>C: Hoe lang is de klinische studie open voor inclusie van patiënten? maanden</p> <p>D: Hoe lang is de geplande looptijd van de klinische studie, zoals aangegeven in de aanvraag? jaar</p> <p>E: Verwacht u de studie binnen de looptijd af te ronden?  <input type="checkbox"/> ja  <input type="checkbox"/> nee</p> <p>F: Indien nee, kunt u kort uitleggen waarom de studie niet afgerond kan worden binnen de looptijd zoals aangegeven in de aanvraag?</p> <p>G: Eventuele knelpunten waardoor de studie niet binnen de looptijd kan worden afgerond:</p>
---	--	---

6	Looptijd van de studie	<p>Is de klinische studie voortijdig beëindigd?</p> <p><input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee</p> <p>Indien ja, kunt u uitleggen waarom de klinische studie voortijdig beëindigd is?:</p>
---	---------------------------	---

**HANDTEKENING**

7	Handtekening	datum:	naam	handtekening
		projectleider		