

Geachte heer/mevrouw

Op dit moment wordt op de IVF afdeling van het Maastricht Universitair Medisch Centrum (MUMC+) een wetenschappelijk onderzoek gedaan naar de gezondheid van 9-jarige kinderen, die geboren zijn na een behandeling met reageerbuisbevruchting (IVF). Het onderzoek is getiteld *“Het effect van IVF kweekvloestof op de gezondheid van de kinderen”*. U heeft reeds eerder aan dit onderzoek meegedaan met uw zoon of dochter die geboren is na een IVF-behandeling in ons ziekenhuis. Uit de informatie die wij van u gekregen hebben tijdens dit onderzoek is gebleken dat u ook nog een keer spontaan zwanger bent geworden na de geslaagde IVF-behandeling. Uw zoon of dochter die geboren is na een spontaan opgetreden zwangerschap (zonder medische hulp) is van grote waarde voor ons onderzoek, omdat we met de resultaten van uw beide kinderen (wel/geen IVF) het effect van de IVF techniek kunnen onderzoeken. In deze folder leggen wij u graag uit waarom dit zo is en leggen wij opnieuw uit wat het onderzoek inhoudt voor u en uw zoon of dochter. Hoe meer kinderen deelnemen aan het onderzoek, hoe betrouwbaarder de verkregen resultaten zijn.

U en uw kind beslissen zelf of u wilt meedoen. Voordat u de beslissing neemt, is het belangrijk om meer te weten over het onderzoek. Lees deze informatiebrief rustig door en bespreek het met uw partner en kind. Voor uw kind is een aparte informatiebrief bijgevoegd. Deze kunt u gebruiken om het onderzoek met uw kind te bespreken en hem/haar eventueel voor te bereiden op de onderzoeken die gaan plaatsvinden. Lees ook de Algemene brochure. Daar staat veel algemene informatie over medisch-wetenschappelijk onderzoek in. Aan het einde van de folder zit een formulier waarop u kunt aangeven of u wel of niet mee wilt doen. Graag zouden we dit formulier binnen 3 weken terug ontvangen. U kunt het formulier terugsturen in de bijgevoegde envelop (postzegel is niet nodig).

Hebt u na het lezen van de informatie nog vragen? Dan kunt u terecht bij de coördinerende onderzoeker van deze studie, of bij een onafhankelijk arts die niet direct bij uw behandeling of de studie betrokken is, maar er wel veel vanaf weet. Op bladzijde 5 vindt u de contactgegevens. Wij hopen van harte dat u ons wilt helpen door deel te nemen aan dit onderzoek. In de toekomst hopen wij zo andere mensen, die in dezelfde situatie zitten als u destijds, beter te kunnen helpen.

Alvast hartelijk bedankt voor uw aandacht.

Met vriendelijke groeten,

Dr. R. Van Golde, Gynaecoloog

---

# Het effect van IVF kweekvloeistof op de gezondheid van de kinderen (MEDIUM-KIDS)

---

## Effect of IVF culture medium on health of IVF children

---

### 1. Waarom doen we dit onderzoek?

Tijdens een IVF behandeling worden eicellen, zaadcellen en embryo's in het laboratorium bewaard in een kweekvloeistof. Het MUMC+ heeft er al jaren geleden voor gekozen om altijd kweekvloeistoffen van 2 verschillende fabrikanten te gebruiken. Dit doen wij om te voorkomen dat we bij leveringsproblemen van een van de fabrikanten zonder kweekvloeistof zitten. Ook in de periode van uw IVF-behandeling (2003-2006) gebruikten we 2 verschillende kweekvloeistoffen. Bij het bekijken van de gegevens van de pasgeboren kinderen uit deze periode bleek dat het geboortegewicht verschilde (iets meer dan 100 gram), afhankelijk van de kweekvloeistof die we gebruikt hadden. Of de kweekvloeistof echt een effect heeft op het geboortegewicht weten we niet. De kweekvloeistoffen worden steeds iets veranderd door de fabrikanten, waardoor we onze bevindingen niet meer kunnen controleren in een nieuwe groep patiënten. Dit betekent dat uw kind onderdeel is van een unieke groep die ons veel informatie kan geven over de invloed van kweekvloeistoffen op de gezondheid van kinderen.

We weten op dit moment niet of die 100 gram verschil in geboortegewicht een effect kan hebben op de groei en gezondheid van de kinderen op latere leeftijd. We weten dus ook niet of het beter is om een hoger of een lager geboortegewicht te hebben. Wel vinden we dat het voor het verbeteren van de behandeling in de toekomst van groot belang is om meer informatie te hebben over de gezondheid van deze kinderen.

### 2. Wat is het doel van het onderzoek?

Het doel van deze studie is om de groei en gezondheid van alle kinderen te onderzoeken die als embryo in contact zijn geweest met één van de twee kweekvloeistoffen. Deze gegevens gaan we onderling vergelijken en met kinderen van dezelfde leeftijd die geboren zijn na een spontaan ontstane zwangerschap. Daarnaast is gebleken dat er meerdere ouders zijn die, nadat ze hun eerste zoon of dochter gekregen hebben middels een IVF-behandeling, nog een keer spontaan zwanger zijn geworden. Doordat broertjes en zusjes dezelfde ouders hebben en in dezelfde omgeving opgroeien zijn de broertjes en zusjes van IVF kinderen de perfecte controle groep om naar het effect van een IVF behandeling op de groei en gezondheid van deze IVF kinderen te kijken.

### 3. Wat houdt het onderzoek in?

Het onderzoek bestaat uit een vragenlijst voor u als ouders, een lichamelijk onderzoek van uw kind en het opvragen van groei gegevens bij de GGD en CITO gegevens op school.

#### *Vragenlijst voor ouders:*

De vragenlijst bevat vragen over de algemene gezondheid van u en uw kind en over leefstijl factoren die van invloed zouden kunnen zijn op de gezondheid van uw kind. Het invullen van de vragenlijst neemt ongeveer 10 minuten in beslag.

*Onderzoek kind:*

Voor het onderzoek van uw kind vragen we u (tenminste één van de ouders) om samen met uw kind naar het Maastricht Universitair Medisch Centrum+ (MUMC+) te komen. De onderzoeken nemen ongeveer 1,5uur in beslag en worden uitgevoerd door een arts en een onderzoeker, in samenwerking met de afdeling kindergeneeskunde.

De volgende metingen worden gedaan:

- **Lengte, gewicht, huidplooidikte, buikomtrek en heupomtrek.**
- **Bloeddruk en hartslag.** Dit wordt gemeten terwijl uw kind zit. De meting wordt 3x herhaald.
- **Vet, glucose en insuline gehalte in het bloed.** Hiervoor worden drie buisjes bloed afgenomen door een arts die getraind is om bloed af te nemen bij kinderen. Er wordt een verdovende spray gebruikt om de prikplek te verdoven. Vanwege de glucose meting is het van belang dat uw kind nuchter is. De afspraak wordt dan ook zo vroeg mogelijk in de ochtend gepland.
- **Vaatfunctie.** De mate waarin bloedvaten zich kunnen verwijden en vernauwen zegt iets over de kwaliteit van de bloedvaten. Dit verwijden en vernauwen van de bloedvaten wordt gemeten op de huid van de arm. Deze meting zal plaatsvinden op 2 verschillende manieren. Allereerst kijken we met een kleine laser camera naar de bloedvaatjes op de onderarm. Hiervoor wordt een stofje dat de vaatjes verwijdt op een klein plekje op de huid aangebracht. Deze stofjes gaan door de huid heen naar de bloedvaatjes die direct onder de huid liggen. Met behulp van een apparaat kan de vaatwijdte gemeten worden. Deze techniek is ongevaarlijk en doet geen pijn. Ook kijken we naar de kleine bloedvaatjes onder de tong met een ander soort camera. Hiervoor krijgt uw kind een staaf vormige camera in de hand die hij/zij zelf onder de tong moet houden. Op een scherm kan hij/zij zelf meekijken naar de filmpjes die gemaakt worden.
- **Cortisol hoeveelheid in haar.** Cortisol wordt ook wel het stress hormoon genoemd en bepaalt hoe goed iemand kan omgaan met spanning. Het cortisol gaat ook in het haar zitten. Door een plukje haar van ongeveer 3mm in doorsnede aan de achterkant van de schedel te knippen, kunnen we bepalen hoeveel cortisol er de afgelopen maanden geproduceerd is. Het haar dient daarvoor wel minimaal 3cm lang te zijn. Heeft uw kind korter haar, dan vervalt deze meting. Het plukje haar wordt op een niet opvallende plek weggeknipt.
- **Speeksel onderzoek.** Mochten we verschillen vinden in bovenstaande metingen, dan zijn we ook geïnteresseerd in het ontstaan hiervan en hoe kweekvloeistof dit kan beïnvloeden. Een van de mogelijkheden is dat dit komt door een verschil in de regulatie van de activiteit van het erfelijk materiaal (DNA). Om dit te onderzoeken vragen we aan uw kind om in een bakje te spugen. Speeksel dat over blijft nadat we de genoemde test gedaan hebben, willen we als u dat goed vindt, graag bewaren voor eventueel toekomstig onderzoek.

*Opvragen groeigegevens bij de GGD en CITO gegevens op school:*

We vragen uw toestemming om de groeigegevens (lengte, gewicht en hoofdomtrek) van uw kind vanaf de geboorte tot heden bij de GGD (=schoolarts) op te vragen. Ook vragen we om een uitdraai van de schoolprestatie gegevens uit het cito volgsysteem vanaf groep 3 tot heden. Dit bevat de

scores op het gebied van begrijpend lezen, woordenschat, rekenen/wiskunde, spelling en technisch lezen. Dit mag u ons zelf geven, of u geeft ons toestemming om dit bij de school van uw kind op te vragen.

#### **4. Wat wordt er van u en uw kind verwacht?**

Wij vragen u (tenminste één van de ouders) om samen met uw kind naar het MUMC+ te komen. Hier worden bovenstaande metingen verricht. Voor het wegen en de huidplooiemeting vragen wij aan uw kind de schoenen en trui of t-shirt uit te trekken. Een hemdje mag aanblijven. De afspraak wordt in overleg gemaakt, maar zal in de ochtend plaatsvinden, omdat van uw kind verwacht wordt dat het nuchter is.

#### **5. Wat zijn mogelijke voor- en nadelen van deelname aan dit onderzoek?**

De resultaten die we met dit onderzoek verkrijgen geven ons een beeld van de gezondheid van IVF kinderen en het effect van kweekvloeistof hierop. Mocht u geïnteresseerd zijn, dan kunt u de verzamelde onderzoeksgegevens van uw kind mee naar huis krijgen. Na afloop van het hele onderzoek zult u een nieuwsbrief ontvangen met daarin de algemene resultaten van deze studie. Een nadeel van het onderzoek is dat het tijd kost. Het ziekenhuisbezoek neemt ongeveer 1,5 uur in beslag, het invullen van de vragenlijst 10 minuten. De onderzoeken zijn verder met uitzondering van het bloedprikken niet belastend voor uw kind. Het bloedprikken zelf kan kortdurend vervelend zijn. Naderhand kan een blauwe plek ontstaan en uw kind kan mogelijk enige tijd last hebben van een gevoelige arm.

Het kan zijn dat wij een bevinding doen die gevolgen voor de gezondheid van uw kind heeft, zoals bijvoorbeeld een hoge bloeddruk of afwijkende bloedwaarden. In dat geval zullen wij dit altijd aan u melden. Mocht u niet geïnformeerd willen worden over zogenaamde toevallsbevindingen bij uw kind, dan kan uw kind niet mee doen aan dit onderzoek.

#### **6. Zijn er extra kosten/is er een vergoeding wanneer u besluit aan dit onderzoek mee te doen?**

Uw reiskosten en uw parkeerkosten worden vergoed. Uw kind krijgt een presentje als dank voor zijn/haar deelname.

#### **7. Wat gebeurt er bij verzet van uw kind bij deelname aan het onderzoek?**

Voorafgaand aan het onderzoek zullen wij met u het verwachte gedrag bij verzet van uw kind bespreken. Indien dit gedrag zich voordoet, of indien uw kind mondeling aangeeft niet mee te willen werken, zullen wij, in samenwerking met u, proberen te achterhalen waarom uw kind niet mee wilt werken. Mogelijk dat meer uitleg over het onderzoek nodig is, of dat het op het gemak stellen van uw kind voldoende is. Mocht uw kind hierna nog steeds niet mee willen werken, dan stoppen we met de betreffende meting of indien nodig met het hele onderzoek. Dit heeft verder geen consequenties voor uw kind.

Wij kunnen ons voorstellen dat met name het bloedprikken bij uw kind als eng wordt ervaren. Wij willen hier benadrukken dat dit niet zal gebeuren als uw kind dit niet wil, en dat de andere metingen ons ook hele waardevolle informatie opleveren.

### **8. Hoe kunt u aangeven of u wel of niet wilt meedoen aan het onderzoek?**

Op de toestemmingsverklaring die u aan het einde van deze folder vindt, kunt u aangeven dat u mee wilt doen aan het onderzoek. U heeft 2 opties; u geeft toestemming voor het hele onderzoek (vragenlijst voor de ouders, onderzoek van uw kind en het opvragen van de groeigegevens bij de GGD en de CITO gegevens op school) of u geeft alleen toestemming voor het opvragen van groei en ontwikkelingsgegevens bij de GGD. Beide ouders dienen dit formulier te tekenen. Dit formulier kunt u in de bijgevoegde retour envelop aan ons terugsturen (postzegel is niet nodig). U beslist (samen met uw kind) of u meedoet aan het onderzoek. Deelname is vrijwillig. Mochten wij geen antwoord van u ontvangen, dan zullen wij u ongeveer 3-4 weken na het versturen van deze brief een herinneringsbrief sturen. Mocht u geen herinneringsbrief willen ontvangen, dan kunt u op het toestemmingsformulier aangeven dat u niet mee wilt doen en deze terugsturen in bijgevoegde envelop.

Als u toestemming geeft voor deelname van uw kind, zullen wij telefonisch contact met u opnemen om het onderzoek nogmaals door te spreken en af te spreken wanneer de metingen plaats zullen vinden. Als u besluit niet mee te doen, hoeft u niet te zeggen waarom u niet wilt meedoen. Mochten wij van u geen reactie ontvangen, gaan wij ervan uit dat u niet wilt deelnemen en dat u géén toestemming geeft voor het opvragen van groeigegevens van uw kind bij de GGD.

### **9. Wat als u zich bedenkt en toch niet mee wilt doen?**

Als u meedoet, kunt u zich altijd bedenken en toch stoppen met het onderzoek. Dit kan ook nog tijdens het onderzoek. Dit heeft verder geen consequenties voor u of uw kind.

### **10. Bent u verzekerd wanneer u aan het onderzoek meedoet?**

Voor iedereen die meedoet aan dit onderzoek is een verzekering afgesloten. De verzekering dekt schade als gevolg van het onderzoek. Dit geldt voor schade die naar boven komt tijdens het onderzoek, of binnen vier jaar na het einde van het onderzoek. Op pagina 5 vindt u de verzekerde bedragen, de uitzonderingen en de adresgegevens van de verzekeraar.

### **11. Wat gebeurt er met uw gegevens?**

Uw deelname aan het onderzoek is strikt vertrouwelijk. Uw gegevens worden behandeld zoals beschreven is in de Brochure Medisch Wetenschappelijk onderzoek van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport. Iedere deelnemer krijgt een willekeurige code. De gegevens die tijdens het onderzoek verzameld worden, worden opgeslagen onder deze code en maximaal 15 jaar bewaard. Alleen de onderzoeker heeft de sleutel tot deze code. Het lichaamsmateriaal dat verzameld wordt (speeksel, haren en bloed) zouden we na afloop van het onderzoek nog graag maximaal 15 jaar bewaren voor nader onderzoek in lijn met dit onderzoek. Op de toestemmingsverklaring aan het einde van deze folder kunt u aangeven of u hiermee akkoord gaat of niet. Wanneer uw kind op het moment van het vervolg onderzoek meerderjarig is zal opnieuw om toestemming gevraagd worden, ditmaal aan uw kind.

### **12. Welke medisch-ethische toetsingscommissie heeft dit onderzoek goedgekeurd?**

De Medisch Ethische Toetsingscommissie azM/UM heeft dit onderzoek goedgekeurd. Meer informatie over de goedkeuring vindt u in de Algemene brochure.

### 13. Wilt u verder nog iets weten?

Voor vragen met betrekking tot dit onderzoek kunt u terecht bij de coördinerend onderzoeker van dit onderzoek of bij een onafhankelijk arts die niet direct bij de studie betrokken is, maar er wel veel vanaf weet.

Contactgegevens onderzoekers:

Drs. Heleen Zandstra, Mw. Brenda Spauwen

Dr. Aafke Van Montfoort

IVF afdeling, MUMC Maastricht

Tel: 043-3874923 / 043 – 3874760

e-mail: followup.ivf@mumc.nl

Contactgegevens onafhankelijk arts:

Dr. A. Vreugdenhil, kinderarts

Afd Kindergeneeskunde, MUMC Maastricht

Tel: 043 - 3875284

Meer algemene informatie over wetenschappelijk onderzoek kunt u vinden in de Brochure Medisch Wetenschappelijk onderzoek van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, die u als bijlage aantreft bij deze brief. Deze is overigens ook te vinden op <http://www.rijksoverheid.nl/documenten-en-publicaties/brochures/2008/10/02/medisch-wetenschappelijk-onderzoek.html> of op te vragen bij het patiëntenvoorlichtingscentrum van het ziekenhuis.

Als u niet tevreden bent over het onderzoek kunt u terecht bij de onafhankelijke klachtencommissie van het Maastricht Universitair Medisch Centrum, tel: 043-3874204.

## INFORMATIE PROEFPERSONENVERZEKERING

### azM is opdrachtgever en/of uitvoerder

#### MODEL A1 VERZEKERINGSVERKLARING

voor het hierna te noemen wetenschappelijk onderzoek

Titel: Het effect van IVF kweekvloeistof op de gezondheid van de kinderen

Als opdrachtgever en/of uitvoerder van bovenvermeld wetenschappelijk onderzoek heeft het academisch ziekenhuis Maastricht, hierna te noemen azM alle deelnemers/ proefpersonen verzekerd in verband met eventuele schade die zij mochten lijden als gevolg van deelname aan bovengenoemd onderzoek.

Deze verzekering dekt schade door dood of letsel die het gevolg is van deelname aan het onderzoek, en die zich gedurende de deelname aan het onderzoek openbaart, of binnen vier jaar na beëindiging van de deelname aan het onderzoek. De schade wordt geacht zich te hebben geopenbaard wanneer deze bij de verzekeraar is gemeld.

In geval van schade kunt u zich direct wenden tot de verzekeraar of haar wettelijk vertegenwoordiger, of kunt u zich wenden tot een contactpersoon van het azM:

<i>Verzekeraar</i>	<i>Wettelijk vertegenwoordiger Contactpersonen azM</i>	
Lloyd's London	Dhr. A.D. Fontein	mw. mr. I. Speetjens of mw. mr. A. Frijlink
Marketform Holdings Ltd	Debussystraat 2	academisch ziekenhuis Maastricht
London EC 3M5EA	3161 WD Rhoon	Postbus 5800 6202 AZ Maastricht
Tel. 0044 1712201718	Tel. 010-5066600	Tel. 043-3875994 of 043-3875981

Het bedrag waarvoor de verzekering maximaal is gesloten is:

€ 450.000,-- voor de schade per deelnemer/proefpersoon en

€ 3.500.000,-- voor de schade van alle deelnemers/proefpersonen tezamen die aan dit onderzoek deelnemen en

€ 5.000.000,-- voor de totale schade die zich per verzekeringsjaar bij proefpersonen heeft geopenbaard bij alle onderzoeken die het azM per verzekeringsjaar laat uitvoeren.

De dekking van specifieke schades en kosten is verder tot bepaalde bedragen beperkt. Informatie over verdere beperkingen en deze verklaring is opgenomen in het Besluit verplichte verzekering bij medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen. Informatie hierover kunt u vinden op de website van de Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek: [www.ccmo.nl](http://www.ccmo.nl).

Voor deze verzekering gelden een aantal uitsluitingen. De verzekering dekt niet:

- schade waarvan op grond van de aard van het onderzoek zeker of nagenoeg zeker was dat deze zich zou voordoen;
- schade aan de gezondheid die ook zou zijn ontstaan indien u niet aan het onderzoek had deelgenomen;
- schade die het gevolg is van het niet of niet volledig nakomen van aanwijzingen of instructies;
- schade aan nakomelingen, als gevolg van een nadelige inwerking van het onderzoek op u of uw nakomeling;
- bij onderzoek naar bestaande behandelmethoden: schade die het gevolg is van één van deze behandelmethoden;
- bij onderzoek naar de behandeling van specifieke gezondheidsproblemen: schade die het gevolg is van het niet verbeteren of van het verslechteren van deze gezondheidsproblemen.

**TOESTEMMINGSVERKLARING****Het effect van IVF kweekvloeistof op de gezondheid van de kinderen  
(MEDIUM KIDS)****Effect of IVF culture medium on health of IVF children**

Ik ben gevraagd om toestemming te geven voor deelname van mijn kind aan dit medisch-wetenschappelijke onderzoek.

**Naam kind:**

**Geboortedatum kind:**

Ik heb de informatiebrief (versie 1, 16032015 PIF ouders IVF-siblings) voor de proefpersoon gelezen. Ik kon aanvullende vragen stellen. Deze vragen zijn naar tevredenheid beantwoord. Ik heb voldoende tijd gehad om te beslissen of mijn kind meedoet.

Ik weet dat meedoen helemaal vrijwillig is. Ik weet dat ik op ieder moment kan beslissen dat mijn kind toch niet meedoet. Daarvoor hoef ik geen reden te geven.

Ik weet dat in geval van verzet door mijn kind onmiddellijk wordt gestopt met het onderzoek.

Ik weet dat sommige mensen de gegevens van mijn kind kunnen zien. Die mensen staan vermeld in de Algemene brochure. Alle gegevens worden onder een code opgeslagen. Alleen de onderzoeker heeft de sleutel tot deze code. In rapportages worden de gegevens anoniem weergegeven.

Ik geef toestemming om de gegevens die tijdens dit onderzoek verzameld worden 15 jaar te bewaren.

Geef hieronder uw keuze aan:

- Ja, ik wil dat mijn kind deelneemt aan het onderzoek, en ik geef de onderzoekers toestemming om de gegevens over de groei van mijn kind (groeicurves) op te vragen bij de GGD.

*Indien u voor deze optie kiest, graag ook onderstaande vragen invullen.*

- Ik geef toestemming om lichaamsmateriaal (bloed, haar en speeksel) van mijn kind nog maximaal 15 jaar na afloop van dit onderzoek te bewaren, zodat dit in de toekomst eventueel gebruikt kan worden voor nieuwe metingen in lijn met dit onderzoek.  Ja  
 Nee
- Ik geef toestemming om, indien dit voor het onderzoek relevant is, extra informatie op te vragen over de gezondheid van mijn kind bij huisarts, GGD, kinderarts of eventuele andere behandelaar.  Ja  
 Nee
- Ik geef toestemming om de CITO schoolresultaten vanaf groep 3, op het gebied van begrijpend lezen, woordenschat, rekenen/wiskunde, spelling en technisch lezen op te vragen en te gebruiken.  
 Ja, wij als ouders vragen de gegevens zelf op bij de school en geven deze aan jullie

Z.O.Z.



- Ja, jullie mogen deze gegevens opvragen bij de school

Naam van de school:

Plaats van de school:

Naam leerkracht:

- Nee, ik geef geen toestemming om deze gegevens op te vragen.  
 Nee, de school heeft geen CITO volgsysteem.

- U mag mij in de toekomst opnieuw benaderen voor eventueel vervolgonderzoek. Ik kan dan opnieuw beslissen of ik deel wil nemen of niet.  Ja  
 Nee

- Nee, ik wil niet dat mijn kind deelneemt aan het onderzoek, maar ik geef de onderzoekers **wél** toestemming om gegevens over de groei van mijn kind (groeicurves) op te vragen bij de GGD.

- Nee, ik wil niet dat mijn kind deelneemt aan dit onderzoek en ik geef de onderzoekers **géén** toestemming om gegevens over de groei van mijn kind (groeicurves) op te vragen bij de GGD.

Naam ouder/voogd :

Handtekening:

Datum: \_\_ / \_\_ / \_\_

Naam ouder/voogd:

Handtekening:

Datum: \_\_ / \_\_ / \_\_

Telefoonnummer\*:

Emailadres\*:

\* deze gegevens hebben de onderzoekers van het MUMC+ nodig om u te kunnen bereiken.

---

*In te vullen door onderzoeker:*

Ik verklaar hierbij dat ik bovengenoemde personen volledig heb geïnformeerd over het genoemde onderzoek en dat ik borg sta voor de privacy van de verzamelde gegevens.

Naam onderzoeker:

Handtekening:

Datum: