

## Bijlage B: Toestemmingsformulier proefpersoon

Behorende bij Erfelijkheid van Hoofdpijn.

- Ik heb de informatiebrief gelezen. Ook kon ik vragen stellen. Mijn vragen zijn goed genoeg beantwoord. Ik had genoeg tijd om te beslissen of ik meedoe.
- Ik weet dat meedoen vrijwillig is. Ook weet ik dat ik op ieder moment kan beslissen om toch niet mee te doen met het onderzoek. Of om ermee te stoppen. Ik hoef dan niet te zeggen waarom ik wil stoppen.
- Ik geef de onderzoeker toestemming om mijn huisarts of specialist informatie te geven over onverwachte bevindingen uit het onderzoek die van belang zijn voor mijn gezondheid.
- Ik geef de onderzoekers toestemming om mijn gegevens en/of lichaamsmateriaal te verzamelen en gebruiken. De onderzoekers doen dit alleen om de onderzoeksvraag van dit onderzoek te beantwoorden.
- Ik weet dat voor de controle van het onderzoek sommige mensen al mijn gegevens kunnen inzien. Die mensen staan in deze informatiebrief. Ik geef deze mensen toestemming om mijn gegevens in te zien voor deze controle.
- Wilt u in de tabel hieronder ja of nee aankruisen?

Ik geef toestemming om in de toekomst benaderd te worden voor deelname aan vervolgonderzoek.	Ja <input type="checkbox"/>	Nee <input type="checkbox"/>
Ik geef toestemming om de nieuwsbrief digitaal te ontvangen.	Ja <input type="checkbox"/>	Nee <input type="checkbox"/>
Ik geef toestemming om mijn gegevens te bewaren om dit te gebruiken voor ander onderzoek, zoals in de informatiebrief staat.	Ja <input type="checkbox"/>	Nee <input type="checkbox"/>

- Ik wil meedoen aan dit onderzoek.

Mijn naam is (proefpersoon): .....

Handtekening: .....

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

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

Wordt er tijdens het onderzoek informatie bekend die die de toestemming van de proefpersoon kan beïnvloeden? Dan laat ik dit op tijd weten aan deze proefpersoon.

Naam onderzoeker (of diens vertegenwoordiger):.....

Handtekening:.....

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

---

### **Toestemmingsformulier LUMC Biobank Hoofdpijn**

Zoals aangegeven in de informatiebrief wordt het lichaamsmateriaal dat opgeslagen ligt in de LUMC Biobank Hoofdpijn gebruikt voor toekomstig wetenschappelijk onderzoek. Ik begrijp dat er tijdens dit wetenschappelijke onderzoek bevindingen kunnen zijn, zoals besproken in

paragraaf 11 van de informatiebrief. Ik begrijp dat deze bevindingen alleen door de betrokken arts in het LUMC of mijn huisarts aan mij zullen worden teruggekoppeld.

Ik geef toestemming voor het opvragen en beschikbaar stellen van mijn lichaamsmateriaal en gecodeerde medische gegevens (vanuit het LUMC, de huisarts en eventuele andere ziekenhuizen) aan de LUMC Biobank Hoofdpijn voor de doelstellingen beschreven in de informatiebrief.

ja  nee

Ik geef toestemming voor wetenschappelijk onderzoek met DNA/RNA naar genetische factoren die samenhangen met hoofdpijn

ja  nee

Ik geef toestemming om in de toekomst te worden benaderd voor herhaald doneren van lichaamsmateriaal en/of aanvullende medische informatie.

ja  nee

Ik geef toestemming voor de koppeling van bestaande Nederlandse registratiesystemen op het gebied van de volksgezondheid, zoals PALGA, de Basisregistratie Personen en het CBS.

ja  nee

Ik geef toestemming dat mijn gecodeerde gegevens en lichaamsmateriaal tijdens toekomstig wetenschappelijk onderzoek naar landen buiten de Europese Unie worden gestuurd. Hierbij blijft mijn privacy zoals beschreven gewaarborgd.

ja  nee

Ik geef toestemming dat mijn gecodeerde gegevens opgenomen worden in internationale databestanden zoals beschreven bij de uitleg over samenwerkingsverbanden met instellingen en/of bedrijven.

ja  nee

Naam donor:	Handtekening:
Geboortedatum:	Datum:

Ik verklaar dat ik met de bovengenoemde persoon zijn/haar voorgenomen deelname aan de LUMC Biobank Hoofdpijn heb besproken en zijn/haar vragen daarover heb beantwoord. Ik verklaar mij bereid nog opkomende vragen over de LUMC Biobank Hoofdpijn naar vermogen te beantwoorden.

Naam:	Handtekening:
Functie:	Datum:

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