|  |
| --- |
| Standard Operating ProcedureSTZ SOP: U1 Werving proefpersonen |
| Auteur | STZ PWO-werkgroep SOP’s |
| Distributielijst | STZ |
| Datum | 25-05-2025 |
| Revisiedatum | 25-05-2028 |
|  |

**Bijlage 7.1 Voorbeeld (pre-)screeningslijst** (PRE-)SCREENINGSLIJST POTENTIËLE PROEFPERSONEN

|  |  |
| --- | --- |
| Studietitel: |  |
| Naam Onderzoeker: |  |
|  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Screeningsnr./****identificatiecode** | **Patiënt-nummer** | Naam | Geslacht [m/v] | Geboortedatum | Datum Informed Consent [dd/mm/jjjj] \* | **Geschikt voor inclusie****[Ja/nee]** | Notities |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

Datum en handtekening onderzoeker: Pagina … van …

\*Van toepassing als in studieverband gegevens voor screeningsdoeleinden moeten worden gegenereerd. Bij pre-screening enkel en alleen op basis van al voor de studie beschikbare (EPD) gegevens hoeft in deze fase geen IC worden verkregen. Dan maakt men alleen gebruik van de kolom ‘Geschikt voor inclusie’ en wordt het informed consent vermeld op de Proefpersonen identificatie- en randomisatielijst.