|  |
| --- |
| Standard Operating ProcedureSTZ SOP: O1 Verantwoordelijkheden research team |
| Auteur | STZ werkgroep SOP’s |
| Distributielijst | STZ |
| Datum | 28-05-2025 |
| Revisiedatum | 28-05-2028 |
|  |

|  |
| --- |
|  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

**Bijlage 7.1: Template delegation log**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Studienaam: |  | (Lokale) hoofdonderzoeker: |  |  |  |
| Onderzoekscentrum: |  | Paraaf hoofdonderzoeker: |  | Pagina: | *van* |
|  |  |  |  |  |  |
| **Volledige Naam** | **Initialen** | **Rol in onderzoeksteam** | **Handtekening** | **Taken****(Zie code lijst)** | **Start taak****(dd-mm-jjjj)** | **Paraaf hoofdonderzoeker** | **Einde taak****(dd-mm-jjjj)** | **Paraaf hoofdonderzoeker** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Einde studie. Datum en Handtekening door (lokale) hoofdonderzoeker:**

Code lijst van Taken (J en verder zelf in te vullen):

**A** Informed consent procedure **F** CRF aftekenen **K** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**B** Screening en inclusie van proefpersonen **G** Uitgeven onderzoeksproduct **L** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**C** Randomiseren proefpersoon **H** Accountability onderzoeksproduct **M** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**D** Communicatie met METC **I** Laboratorium coördinatie **N** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**E** CRF invullen/corrigeren **J** Beoordelen (S)AE’s en SUSAR’s **O** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_