

GEEN NIEUWE GENEESMIDDELEN ZONDER UW HULP

Ongetwijfeld hebt u ooit een pijnstillertje genomen. Ongetwijfeld kent u iemand binnen uw familie of vriendenkring die dankzij doeltreffende geneesmiddelen is genezen.

Maar hebt u er ooit bij stilgestaan hoe deze geneesmiddelen werden ontwikkeld?

Dankzij de deelname van gezonde vrijwilligers en van patiënten aan klinische proeven in het verleden, beschikken we vandaag over geneesmiddelen die vroeger niet bestonden. En zo kunt ook u een rol spelen. **Door vandaag zelf deel te nemen aan klinische proeven kunt u er voor zorgen dat mensen in de toekomst kunnen genieten van nog betere geneesmiddelen en therapeutische behandelingen.**

Een geneesmiddel ontwikkelen, duurt gemiddeld veertien jaar.

2031 HEEFT U VANDAAG NODIG!

WAT IS EEN KLINISCHE PROEF

Een geneesmiddel is het resultaat van een lang en complex ontwikkelingsproces dat zowel in academische onderzoekscentra als in farmaceutische bedrijven kan plaatsvinden.

Vooraleer een nieuw geneesmiddel op de markt komt, wordt het via niet-klinisch of preklinisch onderzoek geanalyseerd om het werkingsmechanisme en de toxiciteit ervan te bepalen. Daarna wordt het ook nog op dieren getest.

Wanneer na al deze niet-klinische onderzoeken de balans tussen de voordelen en de risico's van het geneesmiddel positief uitdraait, kunnen er klinische proeven worden uitgevoerd bij de mens.

Alle fasen van een klinische proef gebeuren onder toezicht van een arts-onderzoeker.



IK DOE MEE AAN EEN KLINISCHE PROEF, WAT ZIJN MIJN RECHTEN?

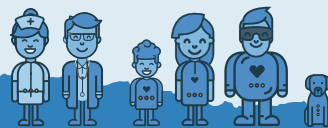
Als deelnemer/deelnemster heeft u het recht:

- om vrijwillig deel te nemen, zonder dwang of gevolgen als u niet deelneemt;
- om de proef op elk moment te verlaten;
- op gratis medische opvolging, verzorging en onderzoeken;
- op vroegtijdige toegang tot de nieuwe geneesmiddelen;
- op een financiële compensatie (voor gezonde vrijwilligers);
- op alle informatie nodig om uw instemming te kunnen geven voor elke procedure;
- op duidelijke en begrijpelijke antwoorden op uw vragen;
- op zorgen die in alle veiligheid worden toegediend, met inachtneming van uw overtuigingen;
- op een vertrouwelijke en anonieme behandeling van uw gegevens;
- op een verzekering door de organisator van de proef.

IK DOE MEE AAN EEN KLINISCHE PROEF, WAT ZIJN MIJN PLICHTEN?

Als deelnemer/deelnemster verbindt u uzelf ertoe:

- om waarheidsgetrouwe en volledige informatie te verstrekken over uw gezondheidstoestand en medische voorgeschiedenis;
- om het protocol van de klinische proef na te leven en samen te werken met het medisch personeel;
- om de bezoeken en bijkomende evaluaties, die intensief kunnen zijn, op te volgen.



UW VOORDELEN ALS DEELNEMER AAN EEN KLINISCHE PROEF

Door deel te nemen aan een klinische proef bent u eerst en vooral solidair met de generaties van vandaag en morgen. Een gebaar waar u trots op mag zijn en waarvoor u zeker wordt bedankt.

Als deelnemer geniet u van een bijzondere medische opvolging die bovendien gratis is.

Gezonde vrijwilligers kunnen een onkostenvergoeding krijgen om eventuele onkosten en de gespendeerde tijd te vergoeden.

Patiënten die deelnemen aan klinische proeven hebben toegang tot behandelingen die nog niet beschikbaar zijn op de markt.

Zo genieten de deelnemers van de recentste wetenschappelijke vooruitgang met een nieuwe kans op genezing of een verhoging van de levenskwaliteit.

WAT IS DE ROL VAN HET FAGG?

Als bevoegde autoriteit in het domein van geneesmiddelen ondersteunt het FAGG de innovatie en ontwikkeling in het academisch onderzoek en de farmaceutische industrie in België. Zo kunnen patiënten sneller beschikken over nieuwe geneesmiddelen.

De experts van het FAGG evalueren de kwaliteit en veiligheid van de experimentele geneesmiddelen die in de klinische proeven worden gebruikt. Het FAGG garandeert u een gepaste bescherming tijdens uw deelname aan een klinische proef.

Samen waken het FAGG en de ethische comités erover dat de klinische proef ethisch en correct verloopt.

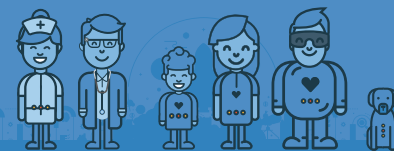
BELGIE, KOPLOPER IN EUROPA

In Europa is België één van de landen waar de meeste klinische proeven per inwoner worden uitgevoerd. Het Belgische netwerk van academische onderzoekscentra, universitaire ziekenhuizen en de farmaceutische industrie beschikt over een unieke wetenschappelijke expertise. De bevoegde overheden werken permanent samen met de gezondheidszorgbeoefenaars om deze topositie in Europa te ondersteunen en verder uit te bouwen.



www.klinischeproeven.be
www.fagg.be

2031 HEEFT JOU NODIG!



Ontdek alles op

www.klinischeproeven.be



www.klinischeproeven.be

