

Proefpersoneninformatie voor deelname aan medisch-wetenschappelijk onderzoek

arrIBA

Inference Based Approach (IBA): richting gepersonaliseerde zorg voor patiënten met de Obsessieve Compulsieve Stoornis.

Geachte heer/mevrouw,

Wij vragen u om mee te doen aan een medisch-wetenschappelijk onderzoek.

Meedoen is vrijwillig. Om mee te doen is wel uw schriftelijke toestemming nodig. U ontvangt deze brief omdat u interesse heeft getoond in deelname aan dit onderzoek als gezonde controle.

Voordat u beslist of u wilt meedoen aan dit onderzoek, krijgt u uitleg over wat het onderzoek inhoudt. Lees deze informatie rustig door en vraag de onderzoeker uitleg als u vragen heeft. U kunt ook de onafhankelijk deskundige, die aan het eind van deze brief genoemd wordt, om aanvullende informatie vragen. U kunt er ook over praten met uw partner, vrienden of familie. Verdere informatie over meedoen aan zo'n onderzoek staat in de bijgevoegde brochure 'Medisch-wetenschappelijk onderzoek'.

1. Algemene informatie

Dit onderzoek wordt uitgevoerd in een samenwerkingsverband met 7 GGZ-instellingen en Amsterdam UMC. Voor dit onderzoek zijn 246 proefpersonen uit Nederland nodig. De medisch-ethische toetsingscommissie VUmc heeft dit onderzoek goedgekeurd.

2. Doel van het onderzoek

Het doel van dit onderzoek is om vast te stellen of Inference Based Approach (IBA) een even effectieve methode is voor behandeling van dwangklachten, ofwel Obsessieve Compulsieve Stoornis (OCS), als Cognitieve Gedragstherapie (CGT). Daarnaast heeft dit onderzoek als doel het werkingsmechanisme van beide behandelingen in kaart te brengen. Om dit te onderzoeken zullen we hersenscans maken van het brein van OCS patiënten vóór en na hun behandeling. Ook zullen ze een aantal taken op de computer uitvoeren om het denkvermogen (cognitie) te meten. Het is belangrijk om deze gegevens te vergelijken met een groep gezonde controles. Daarom zijn we op zoek naar gezonde controles, die één keer naar het Amsterdam UMC (locatie VUmc) willen komen om hersenscans te laten maken en een aantal computertaken uit te voeren.

3. Achtergrond van het onderzoek

Dwangklachten hebben een grote negatieve invloed op het leven van patiënten en hun naasten. Op dit moment is CGT de standaardbehandeling. Voor de helft van de patiënten is deze echter niet effectief. Ook zijn er mensen die CGT niet 'aandurven', omdat ze situaties moeten aangaan die angst bij ze oproepen ('*exposure*'). Veel mensen houden dus langdurig last van dwangklachten.

IBA, een nieuwe behandeling zonder exposure, is eerder onderzocht en bleek een effectieve behandelingsmethode voor dwangklachten te zijn. Echter, pas als we kunnen aantonen dat IBA even effectief is als CGT, dan kunnen we Nederlandse patiënten deze alternatieve behandeling aanbieden. We hopen dat daardoor meer mensen met dwangklachten in Nederland zullen herstellen van hun aandoening.

Daarnaast willen we onderzoeken of het effect van de behandelingen terug te zien is in het brein. Eerder onderzoek wijst uit dat behandeling met CGT of met medicatie invloed kan hebben op verschillende gebieden in het brein. Het effect van IBA op het brein is nog niet onderzocht. Door in kaart te brengen hoe IBA werkt en hoe dit verschilt van CGT, hopen we in de toekomst in staat te zijn om voorafgaand aan de behandeling al een voorspelling te kunnen doen over de meest passende behandeling voor een patiënt.

4. Wat meedoen inhoudt

Als u meedoet, zult u worden uitgenodigd om gedurende één dagdeel naar het Amsterdam UMC, locatie VUmc te komen.

Geschiktheidsmeting

Eerst bepalen we of u mee kunt doen. De onderzoeker stelt u vragen over eventuele psychische klachten, psychische problemen binnen de familie en medicatiegebruik. Bovendien gaan we na of er redenen zijn om geen hersenscans te maken. Vervolgens vertelt de onderzoeker u of u mee kunt doen.

Bezoeken en metingen

Het bezoek bestaat uit vier onderdelen: de geschiktheidsmeting, het invullen van vragenlijsten, het maken van denkvermogen-taken op de computer en het maken van hersenscans. Voor de meeste van deze scans hoeft u niets te doen, behalve goed stil te blijven liggen. Tijdens één van de scans zult u plaatjes bekijken. Op een deel van de plaatjes zijn alledaagse objecten te zien waarvoor mensen met dwangklachten gevoelig zouden kunnen zijn (bijvoorbeeld een vies toilet). Op een ander deel van de plaatjes zijn objecten te zien waarvoor iedereen, met of zonder dwangklachten, gevoelig zou kunnen zijn (bijvoorbeeld een beer). Tenslotte is een deel van de plaatjes neutraal. Het hersenscan onderzoek duurt in totaal ongeveer één uur. De onderzoeker zal bij elk onderdeel uitleg geven en vragen beantwoorden. De gehele afspraak zal ongeveer 3.5 uur beslaan.

5. Wat wordt er van u verwacht

Om het onderzoek goed te laten verlopen, is het belangrijk dat u:

- De afspraak voor het bezoek aan het Amsterdam UMC nakomt
- De vragenlijsten invult

Het is belangrijk dat u contact opneemt met de onderzoeker:

- Als u niet meer wilt meedoen aan het onderzoek.
- Als uw contactgegevens wijzigen.

6. Mogelijke nadelige effecten

Aan het ondergaan van MRI scans zijn geen bekende risico's verbonden. Vooraf zal een uitgebreide check worden uitgevoerd om te controleren of er redenen zijn waarom u hieraan niet mee kunt doen. Dit kan bijvoorbeeld het geval wanneer er tijdens een operatie metaal in uw lichaam is aangebracht, als u een gebitsprothese heeft, zwanger bent of last heeft van claustrofobie. Uw hersenscans worden standaard bekeken door een radioloog.

7. Mogelijke voor- en nadelen

Het is belangrijk dat u de mogelijke voor- en nadelen goed afweegt voordat u besluit mee te doen.

Het voordeel van deelname aan deze studie is dat u een bijdrage levert aan het vergroten van onze kennis. Met deze extra kennis hopen we betere behandelmogelijkheden te creëren voor patiënten met dwangklachten.

Nadelen van meedoen aan het onderzoek kunnen zijn:

- Geïnformeerd worden over als er onverwachte bevindingen gedaan worden bij de hersenscans (zie sectie 10, informatie over onverwachte bevindingen).

Deelname aan het onderzoek betekent ook:

- Dat u tijd kwijt bent
- Dat u een afspraak heeft waaraan u zich moet houden

Al deze zaken zijn hiervoor onder punt 4, 5 en 6 beschreven.

8. Als u niet wilt meedoen of wilt stoppen met het onderzoek

U beslist zelf of u meedoet aan het onderzoek. Deelname is vrijwillig. Als u wel meedoet, kunt u zich altijd bedenken en toch stoppen, ook tijdens het onderzoek. U hoeft niet te zeggen waarom u stopt. Wel moet u dit direct melden aan de onderzoeker.

De gegevens die tot dat moment zijn verzameld, worden gebruikt voor het onderzoek.

Als er nieuwe informatie over het onderzoek is die belangrijk voor u is, laat de onderzoeker dit aan u weten. U wordt dan gevraagd of u blijft meedoen.

9. Einde van het onderzoek

Uw deelname aan het onderzoek stopt als

- Het bezoek zoals beschreven onder punt 4 afgerond is
- u zelf kiest om te stoppen
- de onderzoeker het beter voor u vindt om te stoppen
- GGz Centraal, de overheid of de beoordelende medisch-ethische toetsingscommissie, besluit om het onderzoek te stoppen.

Het hele onderzoek is afgelopen als alle deelnemers klaar zijn.

Als u dat wenst en uw contactgegevens daarvoor beschikbaar stelt, informeert de onderzoeker u na het verwerken van alle gegevens over de belangrijkste uitkomsten van het onderzoek. Dit gebeurt ongeveer een ½ jaar tot 2 ½ jaar na uw deelname.

10. Gebruik en bewaren van uw gegevens

Voor dit onderzoek worden uw persoonsgegevens verzameld, gebruikt en bewaard. Het gaat om gegevens zoals uw naam, adres, geboortedatum en om gegevens over uw gezondheid. Het verzamelen, gebruiken en bewaren van uw gegevens is nodig om de vragen die in dit onderzoek worden gesteld te kunnen beantwoorden en de resultaten te kunnen publiceren. Wij vragen voor het gebruik van uw gegevens uw toestemming.

Vertrouwelijkheid van uw gegevens

Om uw privacy te beschermen krijgen uw gegevens een code. Uw naam en andere gegevens die u direct kunnen identificeren worden daarbij weggelaten. Alleen met de sleutel van de code zijn gegevens tot u te herleiden. De sleutel van de code blijft veilig opgeborgen in de lokale onderzoeksinstelling. De gegevens die naar GGz Centraal worden gestuurd bevatten alleen de code, maar niet uw naam of andere gegevens waarmee u kunt worden geïdentificeerd. Ook in rapporten en publicaties over het onderzoek zijn de gegevens niet tot u te herleiden.

Voor meer informatie over uw rechten bij de verwerking van uw persoonsgegevens kunt u contact opnemen met de onderzoekers van dit onderzoek van GGz Centraal via de contactgegevens die vermeld staan in Bijlage A. GGz Centraal is verantwoordelijk voor het volgen van de regels voor de verwerking van uw persoonsgegevens. Indien u ontevreden bent over hoe wordt omgegaan met uw privacy dan kunt u een klacht indienen bij de Functionaris Gegevensbescherming via: fg@ggzcentraal.nl. Ook kunt u zelf terecht bij de Autoriteit Persoonsgegevens via <https://autoriteitpersoonsgegevens.nl/>.

Toegang tot uw gegevens voor controle

Sommige personen kunnen op de onderzoekslocatie toegang krijgen tot al uw gegevens. Ook tot de gegevens zonder code. Dit is nodig om te kunnen controleren of het onderzoek goed en betrouwbaar is uitgevoerd. De personen die ter controle inzage krijgen in uw gegevens zijn de monitor van het Clinical Research Bureau en de Inspectie voor de

Gezondheidszorg. Zij houden uw gegevens geheim. Wij vragen u voor deze inzage toestemming te geven.

Bewaartermijn gegevens

Uw gegevens moeten 15 jaar worden bewaard op de onderzoekslocatie.

Bewaren en gebruik van gegevens voor ander onderzoek

Alle afgenomen gegevens kunnen na afloop van dit onderzoek ook nog van belang zijn voor 1) toekomstig wetenschappelijk onderzoek op het gebied van dwangklachten en 2) binnen toekomstige (inter)nationale samenwerkingen. Dit is inclusief samenwerkingen met landen buiten de Europese Unie waar de Europese richtlijnen voor de bescherming van persoonsgegevens niet gelden. Voor deze doeleinden worden enkel geanonimiseerde gegevens, niet herleidbaar tot uw persoon, 50 jaar bewaard. Het gaat hierbij om resultaten van interviews, vragenlijsten, neuropsychologisch testonderzoek en (geanonimiseerde) hersenscans.. U kunt op het toestemmingsformulier aangeven of u hier wel of niet mee instemt. Indien u hier niet mee instemt, kunt u gewoon deelnemen aan het huidige onderzoek.

Opnieuw benaderen voor onderzoek

Wij vragen uw toestemming om u na afloop van dit onderzoek opnieuw te benaderen voor mogelijk vervolgonderzoek naar dwangklachten. U wordt hierover vrijblijvend geïnformeerd. Op het toestemmingsformulier kunt u aangeven of u hier wel of niet mee instemt.

Informatie over onverwachte bevindingen

Tijdens het MRI-onderzoek kan er bij toeval iets gevonden worden dat niet van belang is voor het onderzoek maar wel voor u. Als dit belangrijk is voor uw gezondheid, dan zullen wij u en uw huisarts op de hoogte stellen. U kunt dan met uw huisarts of specialist bespreken wat er gedaan moet worden. Ook hiervoor geeft u toestemming.

Intrekken toestemming

U kunt uw toestemming voor gebruik van uw persoonsgegevens altijd weer intrekken. Dit geldt voor dit onderzoek en ook voor het bewaren en het gebruik voor het toekomstige onderzoek. De onderzoeksgegevens die zijn verzameld tot het moment dat u uw toestemming intrekt worden nog wel gebruikt in het onderzoek.

Meer informatie over uw rechten bij verwerking van gegevens

Voor algemene informatie over uw rechten bij verwerking van uw persoonsgegevens kunt u de website van de Autoriteit Persoonsgegevens raadplegen.

Bij vragen over uw rechten kunt u contact opnemen met de verantwoordelijke voor de verwerking van uw persoonsgegevens. Voor dit onderzoek is dat: Amsterdam AMC, locatie VUmc. Zie bijlage A voor contactgegevens en website.

Bij vragen of klachten over de verwerking van uw persoonsgegevens raden we u aan eerst contact op te nemen met de onderzoekslocatie. U kunt ook contact opnemen met de Functionaris voor de Gegevensbescherming van de instelling (zie contactgegevens bijlage A) of de Autoriteit Persoonsgegevens.

Registratie van het onderzoek

Informatie over dit onderzoek is ook opgenomen in een overzicht van medisch-wetenschappelijke onderzoeken namelijk (<https://www.toetsingonline.nl>). Daarin zijn geen gegevens opgenomen die naar u herleidbaar zijn. Na het onderzoek kan de website een samenvatting van de resultaten van dit onderzoek tonen. U vindt dit onderzoek onder 'arriBA'.

11. Verzekering voor proefpersonen

Voor iedereen die meedoet aan dit onderzoek is een verzekering afgesloten. De verzekering dekt schade door het onderzoek. Niet alle schade is gedekt. In **bijlage B** vindt u meer informatie over de verzekering. Daar staat ook aan wie u schade kunt melden.

12. Vergoeding voor meedoen

De reiskosten die u maakt om naar het Amsterdam UMC, locatie VUmc te komen worden vergoed. Tevens ontvangt u een onkostenvergoeding voor deelname van € 25,-.

13. Heeft u vragen?

Bij vragen kunt u contact opnemen met het onderzoeksteam. Voor onafhankelijk advies over meedoen aan dit onderzoek kunt u terecht bij de onafhankelijk arts die aan het eind van deze brief genoemd wordt. Hij/zij weet veel over het onderzoek, maar heeft niets te maken met dit onderzoek.

Indien u klachten heeft over het onderzoek, kunt u dit bespreken met de onderzoeker. Wilt u dit liever niet, dan kunt u zich wenden tot de klachtencommissie. Alle gegevens vindt u in **bijlage A: Contactgegevens**.

14. Ondertekening toestemmingsformulier

Wanneer u minimaal één week bedenktijd heeft gehad, wordt er telefonisch contact met u opgenomen door de onderzoeker en wordt u gevraagd te beslissen over deelname aan dit onderzoek. Indien u toestemming geeft, zullen wij u vragen deze op de bijbehorende toestemmingsverklaring schriftelijk te bevestigen. Door uw schriftelijke toestemming geeft u aan dat u de informatie heeft begrepen en instemt met deelname aan het onderzoek. Het handtekeningblad wordt door de onderzoeker bewaard. U krijgt een kopie of een tweede exemplaar van deze toestemmingsverklaring.

Dank voor uw aandacht.

16. Bijlagen bij deze informatie

- A. Contactgegevens
- B. Informatie over de verzekering
- C. Toestemmingsformulier
- D. Brochure 'Medisch-wetenschappelijk onderzoek. Algemene informatie voor de proefpersoon' (versie 1)
- E. Informatiebrief 'MRI-onderzoek'

Bijlage A: contactgegevens voor GGz Centraal

Hoofdonderzoeker:

Dr. H.A.D. Visser, psychotherapeut

Tel: 06-40869168

E-mail: h.visser1@ggzcentraal.nl

Coördinerend onderzoekers / onderzoeksassistenten:

Drs. N. Wolf, psychiater in opleiding

Tel: 06-51340224

E-mail: n.wolf@ggzcentraal.nl

Drs. E.H. Koenen, neuropsycholoog

Tel: 06-10949243

E-mail: e.koenen@ggzcentraal.nl

Onafhankelijk arts:

Dr. M. Klein Hofmeijer, psychiater

Tel: 06 1357 6620

E-mail: m.klein2@ggzcentraal.nl

Klachten: secretaresse klachtencommissie:

Tel: 033 4609747

Postbus 3051

3800 DB Amersfoort

Functionaris voor de Gegevensbescherming van GGz Centraal: fg@ggzcentraal.nl

Voor meer informatie, zie website: www.autoriteitpersoonsgegevens.nl.

Contactgegevens centrale onderzoeksteam

Promovendi

Drs. N. Wolf, psychiater in opleiding

GGz Centraal, locatie Veldwijk

Marina de Wolf centrum

Postbus 1000, 3850 BA Ermelo

Tel: 06-51340224

E-mail: n.wolf@ggzcentraal.nl

Drs. E.H. Koenen, neuropsycholoog

GGz Centraal, locatie Veldwijk

Marina de Wolf centrum

Postbus 1000, 3850 BA Ermelo

Tel: 06-10949243

E-mail: e.koenen@ggzcentraal.nl

Projectleiders

Dr. H.A.D. Visser, psychotherapeut

GGz Centraal, locatie Veldwijk

Marina de Wolf centrum

Postbus 1000, 3850 BA Ermelo

Tel: 06-40869168

E-mail: h.visser1@ggzcentraal.nl

Prof. dr. A.J.L.M van Balkom, psychiater

GGZ InGeest

Postbus 74077, 1070 BB Amsterdam

Tel: 020-7884549 of 06-22424637

E-mail: t.vanbalkom@ggzingeest.nl

Prof. dr. O.A. van den Heuvel, psychiater
Amsterdam UMC, locatie VUmc
Afdeling Psychiatrie
Postbus 7057, 1007 MB Amsterdam
Tel: 020-4440196; fax: 020-4440196
E-mail: oa.vandenheuvel@vumc.nl

Prof. dr. P. van Oppen, psychiater
GGZ InGeest
Postbus 74077, 1070 BB Amsterdam
Tel: 0621890689
E-mail: p.vanoppen@ggzingeest.nl

Overige leden projectgroep

Dr. C. Vriend, neurowetenschapper

Bijlage B: informatie over de verzekering

Voor iedereen die meedoet aan dit onderzoek, heeft GGz Centraal een verzekering afgesloten. De verzekering dekt schade door deelname aan het onderzoek. Dit geldt voor schade tijdens het onderzoek of binnen vier jaar na het einde van uw deelname aan het onderzoek. Schade moet u binnen die vier jaar aan de verzekeraar hebben gemeld.

De verzekering dekt niet alle schade. Onderaan deze tekst staat in het kort welke schade niet wordt gedekt.

Deze bepalingen staan in het Besluit verplichte verzekering bij medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen. Dit besluit staat op www.ccmo.nl, de website van de Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek (zie 'Bibliotheek' en dan 'Wet- en regelgeving').

Bij schade kunt u direct contact leggen met de verzekeraar. U kunt zowel schriftelijk als telefonisch een klacht indienen. Informeer telefonisch of per email naar de procedure.

De verzekeraar van het onderzoek is:

Naam:	OWM Centramed B.A.
Adres:	Postbus 7374, 2701 AJ Zoetermeer
Telefoonnummer:	070 301 70 70
E-mail:	info@centramed.nl
Polisnummer:	V-063-756-763-4

De verzekering biedt een dekking van €650.000 per proefpersoon en €5.000.000 voor het hele onderzoek.

De verzekering dekt de volgende schade **niet**:

- schade door een risico waarover u in de schriftelijke informatie bent ingelicht. Dit geldt niet als het risico zich ernstiger voordoet dan was voorzien of als het risico heel onwaarschijnlijk was;
- schade aan uw gezondheid die ook zou zijn ontstaan als u niet aan het onderzoek had meegedaan;
- schade door het niet (volledig) opvolgen van aanwijzingen of instructies;
- schade aan uw nakomelingen, als gevolg van een negatief effect van het onderzoek op u of uw nakomelingen;
- schade door een bestaande behandelmethode bij onderzoek naar bestaande behandelmethoden.

Bijlage C: toestemmingsformulier proefpersoon

arrIBA

- Ik heb de informatiebrief gelezen. Ook kon ik vragen stellen. Mijn vragen zijn voldoende 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 of te stoppen met het onderzoek. Daarvoor hoef ik geen reden te geven.
- Ik weet dat sommige mensen mijn gegevens kunnen inzien. Die mensen staan vermeld in deze informatiebrief en *de algemene brochure medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen*.
- Ik geef toestemming voor het verzamelen en gebruiken van mijn gegevens voor de beantwoording van de onderzoeksvraag in dit onderzoek.
- Ik geef toestemming voor het informeren van mijn huisarts en/of behandelend specialist van onverwachte bevindingen die van belang (kunnen) zijn voor mijn gezondheid.
- Ik geef toestemming om mijn gegevens op de onderzoekslocatie nog 15 jaar na dit onderzoek te bewaren. Ik geef **wel** / **geen** toestemming om mijn geanonimiseerde gegevens 50 jaar na dit onderzoek te bewaren en te gebruiken voor toekomstig ander onderzoek naar dwangklachten.
- Ik geef **wel** / **geen** toestemming om mijn geanonimiseerde onderzoeksgegevens te bewaren en te gebruiken voor toekomstige (inter)nationale samenwerkingen. Dit is inclusief samenwerkingen met landen buiten de Europese Unie waar de Europese richtlijnen voor de bescherming van persoonsgegevens niet gelden.
- Ik geef **wel** / **geen** toestemming om mij na dit onderzoek opnieuw te benaderen voor vervolgonderzoek. Dit is geheel vrijblijvend.
- Ik wil meedoen aan dit onderzoek.

Ik wil meedoen aan dit onderzoek.

Naam proefpersoon:

Handtekening:

Datum : __ / __ / __

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

Als er tijdens het onderzoek informatie bekend wordt die de toestemming van de proefpersoon zou kunnen beïnvloeden, dan breng ik hem/haar daarvan tijdig op de hoogte.

Naam onderzoeker (of diens vertegenwoordiger):

Handtekening:

Datum: __ / __ / __

Bijlage D: Brochure 'Medisch-wetenschappelijk onderzoek. Algemene informatie voor de proefpersoon'

Bijlage E: Informatiebrief MRI-onderzoek

Veiligheidsmaatregelen

Voorafgaand aan het MRI-onderzoek zal de onderzoeker een vragenlijst met u doornemen. Zo gaan we na of er, bijvoorbeeld door een eerdere operatie, metaal in uw lichaam is aangebracht. Metalen voorwerpen verstoren het onderzoek of kunnen gevaar opleveren, daarom mag u dergelijke voorwerpen niet meenemen in de onderzoeksruimte. Deze voorwerpen en andere bezittingen kunt u achterlaten in een kleedkamer.

Neem in geen geval de volgende voorwerpen in de onderzoeksruimte mee:

- pasjes die een magnetische code bevatten, zoals pinpassen en creditcards (deze kunnen onbruikbaar worden);
- muntgeld, sieraden, horloges, manchetknopen;
- gehoorapparaten;
- andere metalen voorwerpen.

Ook oogmake-up bevat metalen. Wij verzoeken u uw ogen niet op te maken.

Meer informatie over veiligheid bij MRI-onderzoeken kunt u vinden op www.MRIsafety.com.

Het MRI-onderzoek

MRI is een techniek om afbeeldingen van het lichaam te maken zonder dat daarvoor een ingreep nodig is en zonder dat gebruikt wordt gemaakt van röntgenstralen. Met de MRI-apparatuur worden doorsnede foto's van uw lichaam gemaakt waarbij gebruik wordt gemaakt van een sterk magnetisch veld en radiogolven. Het onderzoek is pijnloos en er zijn geen bij- of nawerkingen.

Vorbereiding

U hoeft voor het MRI-onderzoek geen dieet te houden of speciale richtlijnen te volgen.

Het onderzoek

Het MRI-onderzoek vindt plaats in een ruimte met een sterk magnetisch veld. U ligt op een onderzoekstafel die tijdens het onderzoek in het toestel wordt geschoven. Dit is geen afgesloten ruimte. Indien u claustrofobisch bent of niet goed tegen kleine ruimtes kunt, neemt u dan contact op met de onderzoeker. Het is belangrijk dat u zich tijdens het onderzoek ontspant en zo rustig mogelijk blijft liggen, want bewegingen beïnvloeden het resultaat van het onderzoek in negatieve zin. Het geluid dat u hoort is afkomstig van het omschakelen van de radiospoelen. Het zijn normale geluiden bij een MRI-onderzoek.

De duur van het MRI-onderzoek is ongeveer 45 minuten. Tijdens het onderzoek is het soms mogelijk muziek te beluisteren.

Tot besluit

Er wordt voor u een bepaalde tijd gereserveerd. Bent u niet in staat om de gemaakte afspraak na te komen, geef dit dan tijdig door aan de onderzoeker.

Wanneer u na het lezen van deze brief nog vragen heeft, neem dan gerust contact op met de onderzoeker: drs. E. Koenen, e.koenen@ggzcentraal.nl, tel: 06-10949243