

# Proefpersoneninformatie voor deelname aan medisch-wetenschappelijk onderzoek

COPP-IMM vervolgonderzoek: Onderzoek naar risicofactoren en impact van SARS-CoV-2 herinfecties (*Reinfection in COVID-19 Pediatric Patients (reCOPP study)*).

*Officiële titel: Reinfection in COVID-19 Pediatric Patients (reCOPP study).*

## Inleiding

Geachte heer/mevrouw,

U ontvangt deze uitnodiging omdat uw kind eerder mee heeft gedaan aan de COPP studie of de COPP-IMM studie. Wij vragen uw kind om mee te doen aan het vervolg-onderzoek: "Onderzoek naar risicofactoren en impact van het SARS-CoV-2 herinfecties". U leest in deze informatiebrief om wat voor onderzoek het gaat en wat het voor u en uw kind betekent om mee te doen. Op basis van deze informatiebrief en het gesprek met een medewerker van het onderzoeksteam, kunt u besluiten of u wilt deelnemen aan dit onderzoek. Meedoen is vrijwillig. Als u mee wilt doen, kunt u het formulier invullen dat u vindt in bijlage C.



Heeft u vragen? Stel ze aan de onderzoeker. U kunt ook vragen stellen aan de onafhankelijk deskundige. Aan het einde van deze brief worden de naam en contactgegevens genoemd. U kunt er ook over praten met uw partner, vrienden of familie.

Algemene informatie over meedoen aan zo'n onderzoek vindt u op de website van de Rijksoverheid: [www.rijksoverheid.nl/mensenonderzoek](http://www.rijksoverheid.nl/mensenonderzoek).

## 1. Algemene informatie

Het LUMC werkt in dit onderzoek samen met het RIVM en 6 andere vergelijkbare onderzoeksgroepen verspreid over Nederland. Deze onderzoeksgroepen verrichten allen een onderzoek waarin volwassenen en/of kinderen die corona hebben gehad worden gevolgd. Deze samenwerking is erop gericht om zo snel en zo goed mogelijk inzicht te krijgen in het risico op corona her-besmettingen, het onderwerp van dit onderzoek. Er doen in totaal ongeveer 1500 kinderen, jongeren en volwassenen mee. Vanuit het LUMC wordt voor dit onderzoek iedereen die eerder meedeed met de COPP-studie of de COPP-IMM studie benaderd. Onderzoekers, dit kunnen artsen, onderzoeksverpleegkundigen of onderzoeks-medewerkers zijn, voeren het onderzoek uit. In het

LUMC starten we in februari 2023 met het onderzoek. Het onderzoek wordt in december 2023 afgerond. De Medisch Ethische Toetsingscommissie Leiden – Delft – Den Haag heeft dit onderzoek goedgekeurd.

Algemene informatie over de toetsing van onderzoek vindt u op de website <https://www.kindenonderzoek.nl/voor-ouders/wetenschappelijk-onderzoek/>.

## 2. Doel van het onderzoek

In dit onderzoek onderzoeken we waardoor het risico op een her-infectie met het coronavirus wordt bepaald. Ook wordt er gekeken naar wat deze her-infectie betekend voor de gezondheid van uw kind en de dagelijkse bezigheden op de korte en lange termijn. Dit doen we door te kijken naar de rol van het afweersysteem in de bescherming tegen het coronavirus en welke factoren hierbij meespelen. We willen graag beter begrijpen wat het risico is op her-infecties en wat de invloed hiervan is op de gezondheid. Dit zorgt ervoor dat we eventueel maatregelen kunnen nemen om die impact van een her-infectie te beperken. We zullen dan beter voorbereid zijn op eventuele nieuwe corona golven.

## 3. Achtergrond van het onderzoek

Her-infecties met het coronavirus komen regelmatig voor. Dat komt doordat de afweer van iemand die een infectie en/of een vaccinatie heeft gehad na een tijdje weer afneemt. En omdat er steeds nieuwe varianten van het virus komen, die de bestaande afweer deels kunnen omzeilen. Daardoor bestaat er nu nog steeds een risico op een nieuwe corona golf. Vooral in het winterseizoen. Met de gegevens in dit onderzoek zullen we bekijken wie er een groter risico loopt op een her-infectie. En wat de impact van een eventuele her-infectie is op de gezondheid. We hopen hiermee, samen met de onderzoekers in de andere ziekenhuizen, het effect van her-infecties op de samenleving goed te kunnen begrijpen.

Meer informatie over het SARS-CoV-2 en COVID-19 kunt u vinden op de website van het RIVM; <https://www.rivm.nl/coronavirus/covid-19>

## 4. Wat meedoen inhoudt

Doet uw kind mee? Als uw kind mee doet, dan verzamelen we wat bloed van uw kind middels een vingerprik en vragen we u om vragenlijsten in te vullen. Aanvullend vragen we om bij klachten bij uw kind, een uitstrijk (of: test/swab) van neus en keel te nemen, met een neus-keel wat. De totale duur van deelname aan dit onderzoek is ongeveer 9 maanden. In bijlage B vindt u een overzicht van de studiehandelingen.

Voor dit onderzoek zijn er 4 momenten waarop wij bloed verzamelen en u vragen een vragenlijst in te vullen.

1. Bij start van het onderzoek (rond februari 2023).
2. Drie maanden na start van het onderzoek (rond mei 2023)
3. Zes maanden na start van het onderzoek (rond augustus 2023)
4. Negen maanden na start van het onderzoek (rond november 2023)

## Bloedafnames

De eerste keer komt er een onderzoeks-medewerker bij u thuis. Dit bezoek duurt ongeveer 15-30 minuten. Bij dit eerste bezoek zal er met een vingerprik 10-20 druppels bloed worden opgevangen. U krijgt van de onderzoeker informatie, materialen, uitleg en instructies zodat u op de andere momenten het bloed zelf kan verzamelen en kan opsturen. Het zelf afnemen van het bloed duurt ongeveer 5 minuten. Het monster (bloedbuisje) wordt via de post naar de onderzoekers verzonden. In dit bloed onderzoekt de onderzoeker of er in de afgelopen periode een her-infectie is geweest (die misschien niet is opgemerkt).

## Vragenlijsten

Op elk van de vier momenten sturen we via email een vragenlijst naar u toe. Is uw kind ouder dan 8 jaar? Dan vragen we of ook uw kind zelf een vragenlijst in kan vullen.



De vragen gaan over de gezondheid van uw kind, eventuele corona-vaccinaties en/of doorgemaakte corona-infecties en de dagelijkse bezigheden. Het beantwoorden van de vragenlijsten neemt per keer ongeveer 10-15 minuten in beslag.

## Bij klachten

Naast deze vier standaard tijdstippen van de studie vragen wij u om bij klachten bij uw kind die passen bij een mogelijke corona-infectie dit aan ons te melden. We vragen u dan een vragenlijst in te vullen en een uitstrijk van de neus en keel met een neus-keel wat te doen. Deze uitstrijk werkt hetzelfde als een Corona-zelftest en wordt via de post naar de onderzoekers verzonden. U krijgt van de onderzoeker informatie, neus-keel watten, uitleg en instructies zodat u de afname zelf kan uitvoeren en kan opsturen. Twee weken daarna zullen we nogmaals vragen hoe het met de gezondheid van uw kind gaat.

We doen met deze monsters (bloedafname, vragenlijsten en uitstrijk) de volgende onderzoeken:

- Meting van de antistoffen tegen het coronavirus in het bloed dat uw kind afstaat.
- Een COVID-19, RS-virus en Influenza (griepvirus) PCR-test op de uitstrijk van de neus- keel wat. In geval van een positieve test zullen we ook bekijken met welke virusvariant uw kind besmet was.
- Rndom de 4 bezoeken en in geval van klachten vult u een vragenlijst in. De vragen gaan over de symptomen, de gezondheid en de dagelijkse bezigheden van uw kind.

## 5. Wat wordt er van u verwacht

We willen graag dat het onderzoek goed verloopt. Daarom maken we de volgende afspraken met u:

- U en uw kind zijn thuis bij de afspraak voor de eerste bloedafname.
- U neemt zelf, via een vingerprik, op de andere momenten 10-20 druppels bloed af bij uw kind
- U neemt een neus- keeluitstrijk bij uw kind af indien uw kind klachten heeft die passen bij een mogelijke SARS-CoV-2 infectie, en geeft dit door aan de onderzoekers.

U neemt contact op met de onderzoeker in deze situaties:

- U of uw kind wil niet meer meedoen met het onderzoek.
- Uw telefoonnummer, adres of e-mailadres verandert.

## 6. Mogelijke ongemakken

Bij de vingerprik voelt uw kind een klein prikje. Zelden treedt als gevolg van de vingerprik een infectie op. Als er een bloedafname wordt gedaan, kan dit ongemakken geven. Het kan kortdurend pijn doen en een bloeditstorting geven.

Het afnemen van de neus-keel wat kan onprettig voelen.

Het invullen van de vragenlijsten duurt ongeveer 10-15 minuten.

## 7. Mogelijke voor- en nadelen

Weeg de mogelijke voor- en nadelen af voordat u beslist of uw kind mee kan doen aan dit onderzoek.

Uw kind heeft zelf geen voordeel van meedoen aan dit onderzoek. Deelname van uw kind kan wel bijdragen aan meer kennis over de ziekte COVID-19 en het risico op, en de gevolgen van, een herinfectie.

Mogelijke nadelen van meedoen aan het onderzoek:

- Mogelijke ongemakken van de metingen in het onderzoek (vingerprik, neus-keel wat).
- Meedoen aan het onderzoek kost u en uw kind extra tijd.
- U moet zich houden aan de afspraken die horen bij het onderzoek.

*Als u niet wilt meedoen of wilt stoppen met het onderzoek*

U beslist zelf of uw kind meedoet aan het onderzoek. Deelname is vrijwillig.

Als u en/of uw kind besluiten niet mee te doen heeft dit geen gevolgen.

U kunt de deelname van uw kind altijd stoppen, ook tijdens het onderzoek. U hoeft niet te zeggen waarom uw kind stopt. Wel moet u dit direct melden aan de onderzoeker.

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

*Verzet van uw kind*

Het kan gebeuren dat uw kind zich op een bepaald moment tijdens het onderzoek verzet (niet meewerkt). Dit kan gebeuren tijdens de afname van de keel-neus wat of vingerprik door ouders. Wij vragen u als ouder om de inschatting te maken of uw kind niet meer mee wilt doen. Zo niet, dan kunt u zelfstandig beslissen de afname te stoppen. Verzet kan ook optreden tijdens de vingerprik of bloedafname door de onderzoeker. De onderzoeker moet het onderzoek dan direct stoppen. Het is moeilijk om precies te omschrijven wat verzet is. Voor de start van het onderzoek bespreken we met u wat wij zien als verzet. De onderzoeker zal zich houden aan de Gedragscode verzet minderjarige.

## 8. Einde van het onderzoek

De onderzoeker laat het u weten als er nieuwe informatie over het onderzoek komt die belangrijk voor uw kind is. De onderzoeker vraagt u daarna of u blijft meedoen.

In deze situaties stopt het onderzoek voor uw kind:

- Wanneer alle onderzoeken volgens het schema zijn voorbij.
- U of uw kind wilt zelf stoppen met het onderzoek. Dat mag op ieder moment. Meld dit dan meteen bij de onderzoeker. U hoeft er niet bij te vertellen waarom u stopt.
- Een van de volgende instanties besluit dat het onderzoek moet stoppen:

- Het Leids Universitair Medisch Centrum,
- De overheid, of
- De medisch-ethische commissie die het onderzoek beoordeelt.

Het hele onderzoek is afgelopen als alle deelnemers de 4 meetmomenten hebben gehad.

#### *Wat gebeurt er als u stopt met het onderzoek?*

De onderzoekers gebruiken de gegevens en het lichaamsmateriaal die tot het moment van stoppen zijn verzameld. Als u wilt, kan het verzamelde lichaamsmateriaal van uw kind worden vernietigd. Geef dit door aan de onderzoeker.

### 9. Wat gebeurt er na het onderzoek?

#### *Krijgt u de resultaten van het onderzoek?*

Ongeveer 6 maanden na uw deelname laat de onderzoeker u weten wat de belangrijkste uitkomsten zijn van het onderzoek.

### 10. Gebruik en bewaren van de gegevens en het lichaamsmateriaal van uw kind

Voor dit onderzoek worden persoonsgegevens en lichaamsmateriaal (bloed en neus/keeluitstrijken) van uw kind verzameld, gebruikt en bewaard. Alle gegevens en het lichaamsmateriaal van uw kind is nodig om de vragen die in dit onderzoek worden gesteld te kunnen beantwoorden en om de resultaten te kunnen publiceren. Wij vragen uw toestemming voor het gebruik van de gegevens en lichaamsmateriaal van uw kind.

#### *Welke gegevens bewaren we?*

We bewaren de volgende gegevens van uw kind:

- naam
- geslacht
- adres
- geboortedatum
- gegevens over de gezondheid
- (medische) gegevens die we tijdens het onderzoek verzamelen

#### *Welk lichaamsmateriaal bewaren we?*

We bewaren buisjes bloed en de neus-keeltesten.

#### *Vertrouwelijkheid van uw gegevens en lichaamsmateriaal*

Om de privacy van uw kind te beschermen krijgen de gegevens en het lichaamsmateriaal van uw kind een code. De naam en andere gegevens die direct uw kind kunnen herkennen (identificeren) worden daarbij weggelaten. Alleen met de sleutel van de code zijn gegevens tot uw kind te herleiden. De sleutel van de code blijft veilig opgeborgen in de lokale onderzoeksinstelling (LUMC). In rapporten en publicaties over het onderzoek zijn de gegevens ook niet tot uw kind te herleiden.

#### *Toegang tot uw gegevens voor controle*

Sommige personen kunnen op de onderzoeks-locatie (LUMC) toegang krijgen tot de gegevens van uw kind. Ook tot de gegevens zonder code. Dit is nodig om te kunnen controleren of het onderzoek

goed en betrouwbaar is uitgevoerd. De onderstaande personen kunnen voor de controle van de studie gegevens van uw kind bekijken:

- een controleur die voor het LUMC werkt
- nationale toezichthoudende autoriteiten, bijvoorbeeld de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd (IGJ).

Zij houden de gegevens van uw kind geheim. Wij vragen u hiervoor toestemming te geven.

#### *Bewaartermijn gegevens en lichaamsmateriaal*

De gegevens van uw kind moeten 15 jaar worden bewaard op de onderzoekslocatie (LUMC). Het lichaamsmateriaal van uw kind wordt niet onmiddellijk na gebruik weggegooid. Dit bewaren we in het Amsterdam UMC (vingerprik en keel-neus wat). De materialen die naar het Amsterdam UMC gaan, zijn gecodeerd. De onderzoekers in het Amsterdam UMC weten dus niet van wie het materiaal afkomstig is. Het wordt 15 jaar bewaard om daar, in de loop van dit onderzoek, nog nieuwe bepalingen mee te kunnen doen die te maken hebben met dit onderzoek. Zodra dit niet meer nodig is, vernietigen we het lichaamsmateriaal.

#### *Bewaren en gebruik van gegevens en lichaamsmateriaal voor ander onderzoek*

De gegevens van uw kind en het lichaamsmateriaal kunnen na afloop van dit onderzoek ook belangrijk zijn voor ander wetenschappelijk onderzoek dat ook over het coronavirus en de gevolgen voor kinderen gaat. Stemt u hiermee in? Dan wordt het lichaamsmateriaal van uw kind 15 jaar bewaard het Amsterdam UMC. Stemt u hier niet mee in? Dan kan uw kind nog steeds deelnemen aan het huidige onderzoek. Op het toestemmingsformulier vult u uw keuze hierover in.

#### *Intrekken toestemming*

U kunt uw toestemming altijd intrekken. De persoonsgegevens van uw kind worden dan vanaf dat moment niet meer gebruikt. Dit geldt voor dit onderzoek en ook voor het bewaren en het gebruik voor het toekomstige onderzoek. De verzamelde onderzoeksgegevens tot het moment van intrekken van uw toestemming worden nog wel gebruikt in het onderzoek. Het lichaamsmateriaal van uw kind wordt na intrekking van uw toestemming weggegooid. Zijn er al metingen met dat lichaamsmateriaal gedaan? Dan worden die gegevens nog wel gebruikt.

#### *Vervolgonderzoek*

Het kan zijn dat er in de toekomst vervolgonderzoek of ander onderzoek wordt gedaan waar uw kind voor in aanmerking komt en waarvoor we u en/of kind opnieuw willen benaderen. U kunt op het toestemmingsformulier aangeven of u hier wel of niet mee instemt. Indien u hier niet mee instemt, kan uw kind gewoon deelnemen aan het huidige onderzoek. Wanneer uw kind voor vervolgonderzoek benaderd wordt, kunt u of uw kind op dat moment aangeven of u of uw kind hier wel of niet aan wil deelnemen. Op het toestemmingsformulier vult u uw keuze hierover in.

#### *Meer informatie over uw rechten bij verwerking van gegevens*

Algemene informatie over uw rechten bij verwerking van de persoonsgegevens van u en uw kind vindt u op de website van de Autoriteit Persoonsgegevens (<https://autoriteitpersoonsgegevens.nl/>).

Bij vragen over uw rechten, of een klacht over de verwerking van uw persoonsgegevens, kunt u

contact opnemen met de verantwoordelijke voor de verwerking van uw persoonsgegevens. Voor dit onderzoek is dat het LUMC. Heeft u vragen of klachten over de verwerking van uw persoonsgegevens? Neem contact op met de onderzoekslocatie (LUMC). U kunt ook contact opnemen met de Functionaris voor de Gegevensbescherming van de instelling LUMC of de Autoriteit Persoonsgegevens.

In bijlage A kunt u alle contactgegevens en website van het LUMC vinden.

*Waar vindt u meer informatie over het onderzoek?*

Informatie over dit onderzoek is te vinden op [www.covidkids.nl/recopp/](http://www.covidkids.nl/recopp/). Op de website staan geen persoonlijke gegevens van uw kind.

### 11. Geen vergoeding voor meedoen

De extra testen voor het onderzoek kosten u niets. U krijgt ook geen vergoeding als u meedoet aan dit onderzoek.

### 12. Verzekering voor proefpersonen

Uw kind loopt geen extra risico's door deel te nemen aan dit onderzoek. De onderzoeker hoeft daarom geen extra verzekering af te sluiten.

### 13. Heeft u vragen?

Bij vragen kunt u contact opnemen met de onderzoeker. Voor onafhankelijk advies over meedoen aan dit onderzoek kunt u terecht bij de onafhankelijke arts dr. Meijer. Zij weet veel over het onderzoek, maar heeft niets te maken met dit onderzoek.

Heeft u klachten over dit onderzoek? U kunt dit dan bespreken met de onderzoeker of uw behandelend arts. Wilt u dit liever niet? Dan kunt u zich wenden tot de klachtenfunctionaris van het LUMC. Alle gegevens vindt u in **bijlage A: Contactgegevens**.

### 14. Ondertekening toestemmingsformulier

Wanneer u voldoende bedenktijd heeft gehad, wordt u gevraagd te beslissen over deelname van uw kind aan dit onderzoek. Kinderen vanaf 16 jaar mogen zelf beslissen of ze mee doen. Bij kinderen van 12 tot en met 15 jaar beslist het kind samen met de ouders. Voor kinderen jonger dan 12 jaar beslissen de ouders of voogd van het kind.

Geeft u toestemming? Dan vragen wij u de bijbehorende toestemmingsverklaring schriftelijk in te vullen. Met uw toestemming geeft u aan dat u de informatie heeft begrepen. Ook stemt u in met deelname van uw kind aan het onderzoek. Zowel uzelf als de onderzoeker ontvangen een getekende versie van deze toestemmingsverklaring.

Dank voor uw aandacht.

Wilt u meer weten?

Wilt meer weten over onderzoek bij kinderen in het algemeen?

Kijk dan op [www.kindenonderzoek.nl](http://www.kindenonderzoek.nl)

Op deze website staat ook een strip voor kinderen 'Anne en de Groeneneuzengriep' over onderzoek. Voor dit onderzoek is de introductie en de hoofdstukken 1, 2, 3, 6a, 9, 10, 11 en 12 van toepassing.

Wilt u meer weten over het coronavirus en dit onderzoek? Kijk dan op

[www.covidkids.nl](http://www.covidkids.nl)





## Bijlagen bij deze informatie

- A. Contactgegevens
- B. Schema onderzoekshandelingen
- C. Toestemmingsformulier ouders/voogd

## Bijlage A: contactgegevens

### Contactgegevens LUMC

#### *Hoofdonderzoeker:*

Dr. E.P. Buddingh

Leids Universitair Medisch Centrum, Willem-Alexander Kinderziekenhuis

[e.p.buddingh@lumc.nl](mailto:e.p.buddingh@lumc.nl) / [reCOPP@lumc.nl](mailto:reCOPP@lumc.nl)

Telefoonnummer: 071-5262824

[www.covidkids.nl](http://www.covidkids.nl)

#### *Onafhankelijk arts:*

Drs. C. Meijer

Leids Universitair Medisch Centrum, Willem-Alexander Kinderziekenhuis

[c.r.meijer-boekel@lumc.nl](mailto:c.r.meijer-boekel@lumc.nl)

Telefoonnummer: 071-5262824

#### *Klachten:*

In geval van klachten over het onderzoek kunt u zich wenden tot Team Klachten van het LUMC via email: [patiëntenservicebureau@lumc.nl](mailto:patiëntenservicebureau@lumc.nl). U kunt ook telefonisch contact opnemen met Patiëntenservicebureau (071-5262989; tijdens kantooruren). Zij zullen de klacht in behandeling nemen volgens de geldende afspraken

#### *Privacy:*

Functionaris voor de Gegevensbescherming van de instelling: Wanneer u vragen heeft over de bescherming van uw privacy kunt u contact opnemen de functionarissen gegevensbescherming van het LUMC (FG) via [privacy@lumc.nl](mailto:privacy@lumc.nl)

#### *Voor meer informatie over uw rechten:*

Contactgegevens LUMC

Albinusdreef 2

















2333 ZA Leiden

Centraal telefoonnummer: (071) 526 91 11

Voor meer informatie over uw rechten zie de website van het LUMC

<https://www.lumc.nl/12367/Deelnemers-wetenschappelijk-onderzoek/>

## Bijlage B: Overzicht studiehandelingen

Bij beginstudie	 <p>Onderzoeker komt thuis, tekenen van formulieren</p>	 <p>Vingerprik (10 tot 20 druppels)</p>	 <p>Vragenlijst</p>
Na 3 maanden	 <p>Vingerprik (10 tot 20 druppels)</p>	 <p>Opsturen</p>	 <p>Vragenlijst</p>
Na 6 maanden	 <p>Vingerprik (10 tot 20 druppels)</p>	 <p>Opsturen</p>	 <p>Vragenlijst</p>
Na 9 maanden	 <p>Vingerprik (10 tot 20 druppels)</p>	 <p>Opsturen</p>	 <p>Vragenlijst</p>
Bij klachten	 <p>Neus-keel wat</p>	 <p>Opsturen en doorgeven</p> 	 <p>Vragenlijst</p>

## Bijlage C: Toestemmingsformulier ouders of voogd

### Risicofactoren en impact van SARS-CoV-2 herinfecties

#### Officiële titel: Reinfection in COVID-19 Pediatric Patients (reCOPP study)

Ik ben gevraagd om toestemming te geven voor deelname van de volgende persoon/mijn kind aan dit medisch-wetenschappelijke onderzoek:

Naam proefpersoon (kind):

Geboortedatum: \_\_ / \_\_ / \_\_

- Ik heb de informatiebrief gelezen. Ook kon ik vragen stellen. Mijn vragen zijn voldoende beantwoord. Ik had genoeg tijd om te beslissen of ik wil dat mijn kind meedoet.
- Ik weet dat meedoen vrijwillig is. Ook weet ik dat ik op ieder moment kan beslissen dat mijn kind toch niet mee doet. Daarvoor hoef ik geen reden te geven.
- Ik geef toestemming voor het verzamelen en gebruiken van de gegevens van mijn kind voor de beantwoording van de onderzoeksvraag in dit onderzoek. Ik weet dat deze gegevens gedurende 15 jaar worden bewaard.
- Ik weet dat de toestemming voor deelname aan het onderzoek komt te vervallen wanneer er bij mijn kind sprake is van verzet (conform de gedragscode verzet bij minderjarigen).
- Ik weet dat voor de controle van het onderzoek sommige mensen toegang tot de gegevens van mijn kind kunnen krijgen. Die mensen staan vermeld in deze informatiebrief. Ik geef toestemming voor die inzage door deze personen.

Kruis aan wat van toepassing is:

Ik geef toestemming om de gegevens van mijn kind 15 jaar te bewaren om dit te gebruiken voor eventueel nader onderzoek op het gebied van infectieziekten	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nee
Ik geef toestemming voor de bloedafnames bij mijn kind voor dit onderzoek. Dit zal op vier momenten plaatsvinden, steeds met drie maanden ertussen.	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nee
Ik geef toestemming voor de afname van de neus-keel wat bij mijn kind, op die momenten dat mijn kind klachten heeft die zouden kunnen passen bij een coronavirus-infectie.	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nee
Ik geef toestemming om het lichaamsmateriaal van mijn kind na dit onderzoek tot 15 jaar in het AUMC te bewaren om dit voor vervolgonderzoek naar COVID-19 te gebruiken, zoals dit in de informatiebrief staat.	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nee
Ik geef toestemming om mij, en eventueel mijn kind, de vragenlijsten te sturen die in deze proefpersonen informatie zijn toegelicht.	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nee
Ik geef toestemming om mijn kind na dit onderzoek opnieuw te benaderen voor een vervolgonderzoek.	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nee

- Ik ga er mee akkoord dat mijn kind meedoet aan dit onderzoek.

- Mijn emailadres is: \_\_\_\_\_

Naam ouder/voogd\*\*:

Handtekening:

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

Naam ouder/voogd\*\*:

Handtekening:

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

-----  
Ik verklaar hierbij dat ik bovengenoemde persoon/personen volledig heb geïnformeerd over het genoemde onderzoek.

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

Naam onderzoeker (of diens vertegenwoordiger):

Handtekening:

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

-----  
Aanvullende informatie is gegeven door:

Naam:

Functie:

Handtekening

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

-----  
\* Doorhalen wat niet van toepassing is.

\*\* Als het kind jonger dan 16 jaar is, ondertekenen de ouders die het gezag uitoefenen of de voogd dit formulier. Kinderen van 12 t/m 15 jaar die zelfstandig beslissingen kunnen nemen (wilsbekwaam zijn), moeten daarnaast zelf een formulier ondertekenen