

fMRS tijdens symptoomprovocatie bij OCD

officiële titel: De invloed van symptoomprovocatie op glutamaat in obsessieve-compulsieve stoornis – een functional magnetic resonance spectroscopy studie

Amsterdam, 4-2-2020

Geachte heer/mevrouw,

Wij vragen u vriendelijk om mee te doen aan een medisch-wetenschappelijk onderzoek naar de neurobiologische achtergrond van de symptomen van obsessieve-compulsieve stoornis (OCD; dwangstoornis). Meedoen is vrijwillig. Om mee te doen is wel uw schriftelijke toestemming nodig. Voor dit onderzoek zoeken we in totaal 60 personen. Dertig personen met OCD en 30 personen zonder OCD (controlegroep). 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 brochure 'Medisch-wetenschappelijk onderzoek' (bijlage 1). U heeft minimaal 24 uur om er over na te denken. Een week nadat u deze brief ontvangt zullen wij contact met u opnemen om het onderzoek te bespreken en uw eventuele vragen te beantwoorden.

1. Algemene informatie

Dit onderzoek wordt uitgevoerd door VU medisch centrum (VUmc), afdeling Anatomie en Neurowetenschappen en Academisch medisch centrum (AMC), afdeling neuroradiologie. De medisch ethische toetsingscommissie METc VUmc heeft dit onderzoek goedgekeurd. Algemene informatie over de toetsing van onderzoek vindt u in de brochure 'Medisch-wetenschappelijk onderzoek' (zie bijlage 1).

2. Doel van het onderzoek

Met deze studie onderzoeken we de neurobiologische achtergrond van symptomen van OCD door middel van MRI hersenscanonderzoek.

3. Achtergrond van het onderzoek

De hersenen gebruiken signaalstoffen (neurotransmitters) om hersendelen met elkaar te laten communiceren. Bij mensen met OCD is er mogelijk een verstoring van deze signaalstoffen opgetreden. Hierdoor kan de communicatie tussen hersengebieden minder goed verlopen en kunnen zich symptomen van OCD ontwikkelen (bijvoorbeeld de dwanggedachten). Behandeling met medicatie voor OCD is veelal bedoeld om de verstoring van deze signaalstoffen te herstellen. Deze medicatie werkt echter niet altijd even goed. Dit komt deels omdat we nog niet goed begrijpen hoe de concentratie van deze signaalstoffen verandert wanneer er klachten optreden. Een beter begrip van hoe dit verandert tijdens het ervaren van symptomen kan richting geven aan nieuwe (betere) behandelingen.

Sinds kort is het mogelijk om met behulp van een techniek, die functionele Magnetic Resonance Spectroscopy (fMRS) heet, op een MRI scanner de verandering in de concentratie van signaalstoffen in de hersenen te meten. In dit onderzoek willen wij de verandering in de concentratie van twee belangrijke signaalstoffen (glutamaat en GABA) meten terwijl de proefpersoon plaatjes bekijkt; neutrale plaatjes en plaatjes waarvoor mensen met OCD

NL59569.029.16– VERSIE 3 dd 29-8-2019

gevoelig voor zonden kunnen zijn. Hierbij kan gedacht worden aan plaatjes van een vies toilet, afval of ongeordende objecten (bijvoorbeeld boeken op een bureau). De hoeveelheid signaalstoffen die vrijkomen bij het bekijken van plaatjes die te maken hebben met OCD zullen wij vergelijken met de hoeveelheid die vrijkomt tijdens het bekijken van neutrale plaatjes. Op deze manier kunnen we meer te weten komen over de rol van de signaalstoffen bij de ontwikkeling van OCD.

4. Wat houdt het in wanneer u meedoet?

Deelname aan dit onderzoek duurt in totaal ongeveer 5 uur. De verschillende onderdelen van het onderzoek worden hieronder beschreven.

Vragenlijsten en testen:

Wij vragen u een aantal vragenlijsten in te vullen en een vijftal testen uit te voeren om uw denkvermogen (cognitie) te meten. De vragenlijsten gaan over de ernst van uw symptomen van OCD, maar ook over uw stemming, medicatiegebruik, behandelingshistorie en slaap. Een deel van de vragenlijsten kunt u al thuis invullen; op papier of online. In totaal duurt het afnemen van de testjes en het invullen van de vragenlijsten ongeveer 4 uur.

Hersenscan onderzoek:

Er zullen voor dit onderzoek een aantal hersenscans worden gemaakt. Voor de meeste van deze scans hoeft u niets te doen, behalve goed stil te blijven liggen. Tijdens één van de scans bekijkt u de eerder genoemde plaatjes. Het hersenscan onderzoek duurt ongeveer 1 uur.

Anders dan bij gebruikelijke zorg:

In deze studie onderzoeken we geen behandeling. Er worden dan ook geen wijzigingen in de medicatie of andere behandelingen aangebracht. Sommige medicijnen kunnen echter invloed hebben op de concentratie van de signaalstoffen die wij willen meten. Deelnemers die dit soort medicijnen gebruiken, bijvoorbeeld antidepressiva, kunnen wel deelnemen mits er tenminste 4-6 weken geen verandering is geweest in de dosering van de medicatie. De exacte duur is afhankelijk van het medicijn en kan worden overlegd met de onderzoekers.

5. Wat wordt er van u verwacht?

Om de meting van de signaalstoffen in de hersenen niet te verstoren vragen wij u gedurende minstens 24 uur vóór de hersenscan geen alcohol meer te nuttigen. Ook vragen wij u om minstens twee uur vóór de scan geen nicotine (sigaretten, sigaren, e-smoker etc.) of cafeïne (koffie, thee, cola, energie-drink, etc.) meer te gebruiken. Ook is het belangrijk dat u ons laat weten of u gelijktijdig ook nog aan een ander medisch-wetenschappelijk onderzoek meedoet.

6. Mogelijke bijwerkingen

Een MRI scanner werkt met een magnetische veld en is niet schadelijk. Omdat de MRI scanner in wezen een grote magneet is mag u geen metaal in of op het lichaam hebben (bijvoorbeeld sieraden, een pacemaker, implantaat of kunstgewricht). Dit kan namelijk losschieten of opwarmen. Als u last heeft van claustrofobie (angst voor kleine ruimtes) of (mogelijk) zwanger bent kunt u ook niet deelnemen. Vóór deelname zult u op deze punten gescreend worden.

7. Mogelijke voor- en nadelen

Het is belangrijk dat u de mogelijke voor- en nadelen goed afweegt voordat u besluit mee te doen. We bieden in dit onderzoek geen behandeling aan voor uw klachten waardoor u zelf geen profijt van dit onderzoek heeft. Wel levert u bij deelname een bijdrage aan onderzoek naar het ziekteproces van OCD dat mogelijk op termijn kan resulteren in nieuwe (betere) behandelvormen voor mensen met OCD.

Er is een kleine kans dat het onderzoek aanwijzingen oplevert dat u een hersenbeschadiging heeft. In dat geval sturen wij uw scan door naar een radioloog die de vondst controleert. Als deze bevestigt dat het een bevinding betreft waarvoor medisch behandelen noodzakelijk wordt geacht, dan wordt deze informatie door de onderzoeker aan uw huisarts doorgegeven. In een enkel geval kan het voorkomen dat ook een bevinding wordt doorgegeven waar geen medisch behandelen noodzakelijk voor wordt geacht. Om deze reden hebben wij de naam en woonplaats van uw huisarts nodig. Mocht u hier niet akkoord mee zijn dan kunt u niet deelnemen aan het onderzoek. We willen u erop wijzen dat de laborant / onderzoeker niet in staat is alle vormen van hersenbeschadiging te ontdekken en dat het ook niet mogelijk is alle hersenbeschadigingen op de MRI scan te zien.

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 besluit niet mee te doen, hoeft u verder niets te doen. U hoeft niets te tekenen. Als u wel meedoet, kunt u zich altijd bedenken en toch stoppen, ook tijdens het onderzoek. U hoeft niet te zeggen waarom u stopt. Niet deelnemen of stoppen met deelnemen heeft geen enkel gevolg voor eventuele behandelingen die u in VUmc, AMC of elders krijgt. 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 wilt blijven meedoen of niet.

9. Einde van het onderzoek

Uw deelname aan het onderzoek stopt als:

- Alle metingen zoals beschreven onder punt 4 afgerond zijn.
- U zelf kiest om te stoppen.
- De onderzoeker het beter voor u vindt om te stoppen om medische redenen.
- De overheid of de beoordelende medisch ethische toetsingscommissie besluit om het onderzoek te stoppen.

Het hele onderzoek is afgelopen als alle deelnemers klaar zijn en de gegevens vervolgens geanalyseerd zijn. U moet er rekening mee houden dat dit enkele jaren kan duren. Resultaten uit deze studie kunnen leiden tot nieuwe inzichten waardoor de onderzoekers vervolgonderzoek willen doen. Wij vragen u daarom ook toestemming om u in de toekomst hiervoor te benaderen. Uiteraard beslist u dan opnieuw of u aan dat onderzoek wilt deelnemen. Na het verwerken van alle gegevens informeert de onderzoeker u over de belangrijkste uitkomsten van het onderzoek.

10. Gebruik en bewaren van uw gegevens

Voor dit onderzoek worden uw medische en persoonsgegevens worden verzameld, gebruikt en bewaard. Het gaat om gegevens zoals uw naam, adres, geboortedatum en om gegevens over uw gezondheid.

Voor dit onderzoek is het nodig dat uw medische en persoonsgegevens worden verzameld en gebruikt. Elke deelnemer krijgt een code die op de gegevens komt te staan. Uw naam en andere persoonsgegevens worden weggelaten.

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. Ook in rapporten en publicaties over het onderzoek zijn de gegevens niet tot u te herleiden.

Toegang tot uw gegevens voor controle

Sommige personen kunnen op de onderzoekslocatie toegang krijgen tot uw gegevens. Ook tot de gegevens zonder code. Dit is nodig om te kunnen controleren of het onderzoek goed en betrouwbaar is uitgevoerd. Personen die ter controle inzage krijgen in uw gegevens zijn: het onderzoeksteam, 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.

Gecodeerde gegevens die wij van u in dit onderzoek verzamelen zouden wij graag ook gebruiken bij nationale en internationale samenwerkingen. Dergelijke samenwerkingen kunnen ons helpen in gecombineerde groepen uit verschillende onderzoekscentra vragen betrouwbaarder te beantwoorden. Hiervoor zullen geen extra metingen worden verricht. Ook zijn deze gegevens op geen enkele wijze tot u terug te leiden. U kunt zelf aangeven of u uw gegevens hier beschikbaar voor wilt stellen op het toestemmingsformulier (zie bijlage 3). Bij samenwerking met landen buiten de EU gelden niet de Europese richtlijnen voor de bescherming van persoonsgegevens.

Bewaartermijn gegevens

Uw gecodeerde gegevens moeten 15 jaar, gerekend vanaf het moment van afronding van het onderzoek, worden bewaard op de onderzoekslocatie. Na deze 15-jaar periode, worden uw gegevens geanonimiseerd (niet herleidbaar) nog 35 jaar bewaard. Gegevens worden bewaard om daarop na afloop van dit onderzoek nog nieuwe bepalingen te kunnen doen, voor eventuele controle van de analyses na publicatie van de bevindingen, of voor het uitvoeren van aanvullende analyses.

Informatie over onverwachte bevindingen

Tijdens dit 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 zult u op de hoogte worden gesteld door de huisarts. U kunt dan met uw huisarts bespreken wat er gedaan moet worden. Ook hiervoor vragen wij uw 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 zijn dat de onderzoekers bij het VUmc. Zie Bijlage 5 voor contactgegevens

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 of de Autoriteit Persoonsgegevens. Zie Bijlage 5 voor de contactgegevens en website.

Registratie van het onderzoek

Informatie over dit onderzoek is ook opgenomen in een overzicht van medisch-wetenschappelijke onderzoeken namelijk (https://www.toetsingonline.nl/to/ccmo_search.nsf/Searchform?OpenForm). 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 NL59569.029.16.

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 2 vindt u meer informatie over de verzekering. Daar staat ook aan wie u schade kunt melden.

12. Informeren huisarts

Als het hersenscan onderzoek aanwijzingen laat zien voor een hersenbeschadiging waarvoor medisch handelen noodzakelijk is sturen wij uw huisarts een schriftelijke bevestiging. Dit is voor uw eigen veiligheid. Als u dit niet goed vindt, kunt u niet meedoen aan dit onderzoek.

13. Vergoeding voor meedoen

Voor uw deelname aan dit onderzoek krijgt u een vergoeding van € 50,- in de vorm van VVV bonnen. In het geval dat u gelijktijdig aan de studie 'Identificatie van reproduceerbare hersenkenmerken van obsessieve-compulsieve profielen' (geregistreerd onder NL61982.029.17) meedoet zal het onderzoek korter duren, omdat alle vragenlijsten en neuropsychologische taken dan al bij u zijn afgenomen in de andere studie. In dat geval bedraagt de vergoeding € 30,-. De gemaakte reiskosten zullen in beide gevallen worden vergoed.

14. Heeft u vragen?

Bij vragen kunt u contact opnemen met de onderzoekers (voor contactgegevens zie bijlage 4). Voor onafhankelijk advies over meedoen aan dit onderzoek kunt u terecht bij de onafhankelijke arts. Hij weet veel over het onderzoek, maar heeft niets te maken met dit onderzoek. Zijn gegevens vindt u in bijlage 5.

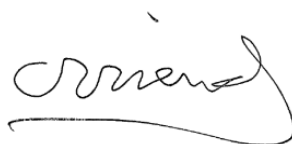
15. Ondertekening toestemmingsformulier

Wanneer u voldoende bedenktijd heeft gehad (ten minste 1 week na ontvangst van deze brief), 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 (Bijlage F). Door uw schriftelijke toestemming geeft u aan dat u de informatie heeft begrepen en instemt met deelname aan het onderzoek. Zowel uzelf als de onderzoeker ontvangen een getekende versie van deze toestemmingsverklaring.

Dank voor uw aandacht.



Drs. Niels T. de Joode,
Neurowetenschapper



Dr. C. Vriend,
neurowetenschapper /
hoofdonderzoeker



Prof.dr. O.A. van den Heuvel,
Psychiater / hoofdonderzoeker

16. Bijlagen

In de bijlagen vindt u

- 1) de algemene brochure medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen,
- 2) informatie over de verzekering,
- 3) het toestemmingsformulier,
- 4) contactgegevens van de onderzoekers,
- 5) contactgegevens van de onafhankelijk arts.

Bijlage 1: De algemene brochure medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen

De digitale versie van de Algemene brochure medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen kunt u vinden op de website van de Rijksoverheid (www.rijksoverheid.nl) op het volgende webadres: <https://www.rijksoverheid.nl/documenten/brochures/2014/09/01/medisch-wetenschappelijk-onderzoek-algemene-informatie-voor-de-proefpersoon>

Bijlage 2: Informatie over de verzekering

Voor iedereen die meedoet aan dit onderzoek, heeft het VU medisch centrum 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 ervan. 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.
De verzekeraar van het onderzoek is:

Naam: Onderlinge Waarborgmaatschappij Centramed B.A.
Adres: Postbus 7374, 2701 AJ, Zoetermeer
Telefoonnummer: 070 – 301 70 70
E-mail: info@centramed.nl
Polisnummer: 624.529.204

De verzekering biedt een dekking van € 650.000 per proefpersoon en € 5.000.000 voor het hele onderzoek (en € 7.500.000 per jaar voor alle onderzoeken van dezelfde opdrachtgever).

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.

De polisvoorwaarden Proefpersonenverzekering Centramed 2015 prevaleren en kunt u te allen tijde bij Centramed opvragen.

Bijlage 3: Het toestemmingsformulier

fMRS tijdens symptoomprovocatie bij OCD

officiële titel: De invloed van symptoomprovocatie op glutamaat in obsessieve-compulsieve stoornis – een functional magnetic resonance spectroscopy studie

- 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 geef toestemming dat ik en mijn huisarts op de hoogte worden gebracht van onverwachte bevindingen uit het hersenscan onderzoek waarvoor medisch handelen noodzakelijk wordt geacht.
- 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 op de manier en voor de doelen die in de informatiebrief staan.
- Ik geef toestemming om mijn gegevens op de onderzoekslocatie nog 15 jaar na dit onderzoek te bewaren, en mijn geanonimiseerde gegevens tot 50 jaar na dit onderzoek te bewaren.
- Ik geef toestemming aan de onderzoekers om in mijn medisch dossier te kijken, zodat zij gegevens kunnen verzamelen over medicatiegebruik dat relevant is voor het onderzoek.

- Ik geef **wel**
 geen
toestemming om mij na dit onderzoek opnieuw te benaderen voor een vervolgonderzoek. Dit is geheel vrijblijvend.

- Ik geef **wel**
 geen
toestemming om mijn gegevens te gebruiken voor heranalyse binnen toekomstige (inter)nationale samenwerkingen, inclusief samenwerking met landen buiten de Europese Unie waar de Europese richtlijnen voor de bescherming van persoonsgegevens niet gelden. De gegevens moeten gecodeerd worden overgedragen en zonder mijn naam.

- Ik wil meedoen aan dit onderzoek.

Naam proefpersoon:

Handtekening:

Datum : __ / __ / __

Ik verklaar hierbij 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: __ / __ / __

Aanvullende informatie is gegeven door (indien van toepassing):

Naam:

Functie:

Handtekening:

Datum: __ / __ / __

Bijlage 4: Contactgegevens van de onderzoekers

Als u meer informatie wilt over dit onderzoek kunt u gerust contact opnemen met de onderzoekers via volgend e-mailadres: n.dejoode@amsterdamumc.nl

De contactgegevens van de onderzoekers:

Uitvoerend onderzoekers

Drs. Niels T. de Joode, neurowetenschapper
Afdeling Psychiatrie en Afdeling Anatomie &
Neurowetenschappen, VU medisch centrum
Post-adres: Human and Life Sciences (O|2)
Building, 13W55, De Boelelaan 1108, 1081 HZ
Amsterdam
Tel: 06 - 211 37 180
E-mail: n.dejoode@amsterdamumc.nl

Dr. Anouk G.M Schrantee, neurowetenschapper
Afdeling Radiologie, AMC
Postbus 22660, 1100 DD, Amsterdam
tel: 020-5668327
E-mail: a.g.schrantee@amsterdamumc.nl

Projectleiders

Prof.dr. O.A. van den Heuvel, psychiater
Afdeling Psychiatrie, VU medisch centrum
Postbus 7057, 1007 MB, Amsterdam
Tel: 020 - 4440196; fax: 020 – 4440197
E-mail: oa.vandenheuvel@amsterdamumc.nl

Dr. Chris Vriend, neurowetenschapper
Afdeling Anatomie & Neurowetenschappen, VU medisch centrum
Postbus 7057, 1007 MB, Amsterdam
tel: 06 – 256 949 12
E-mail: c.vriend@amsterdamumc.nl

Prof.dr. Liesbeth Reneman, neuroradioloog
Afdeling Radiologie, AMC
Postbus 22660, 1100 DD, Amsterdam
tel: 020 - 566 9111
E-mail: l.reneman@amsterdamumc.nl

Overige leden projectgroep

Dr. Petra Pouwels – VUMC
Prof dr. Ysbrand van der Werf – VUMC

Klachten

VUmc Servicecentrum patiënt & zorgverlener (<https://www.vumc.nl/patienten/voorlichting-ondersteuning/servicecentrum/>), bereikbaar via zorgsupport@vumc.nl

Voor meer informatie over uw rechten

VUmc Functionaris voor de Gegevensbescherming: (<https://www.vumc.nl/afdelingen/over-vumc/sitewide/privacy-cookies>), privacy@vumc.nl.

Autoriteit Persoonsgegevens raadplegen (<https://www.autoriteitpersoonsgegevens.nl/>)

NL59569.029.16– VERSIE 3 dd 29-8-2019

Bijlage 5: Contactgegevens van de onafhankelijk arts

Dhr. dr. H.J.F van Marle, psychiater
GGZ inGeest, polikliniek Amsterdam – zorglijn complex trauma
A.J. Ernststraat 1187
1081 HL Amsterdam
tel: 020 – 7884666
E-mail: h.vanmarle@ggzingeest.nl