E-mail: subsidies@msresearch.nl

Tel. +31-71-5 600 500 of +31-71-5 600 508 (research coordinator)

Projectnummer: **21 – MS**

* *Gebruik Arial 10, enkele regelafstand.*
* *Het gebruik van informatieve figuren en/of schema’s wordt aangeraden.*
* *Het ervaringsdeskundigenpanel beoordeelt het project op basis van deze publiekssamenvatting. Het panel toetst de aanvraag op belang, belasting & risico’s en betrokkenheid van MS-patiënten.*
* *U wordt verzocht namen van aanvragers en/of instituten niet te vermelden in deze appendix.*
* *De Samenwerkende Gezondheidsfondsen (SGF) hebben een* [*handreiking voor onderzoekers*](https://www.gezondheidsfondsen.nl/wordpress/wp-content/uploads/2019/07/SGF-A4-Handr_onderzoekers.pdf) *uitgebracht. Hierin treft u meer informatie en tips over het schrijven van een Nederlandse samenvatting voor cliëntreferenten.*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Samenvatting** | | |
| **1** | **Titel** | |
| *Bedenk een aansprekende titel in begrijpelijke taal.* | |
| **2** | **Kernboodschap** *(max. 200 woorden)* | |
| *Omschrijf kort de aanleiding (probleem, urgentie) en achtergrond (wat is al bekend?). Formuleer ook de doelstelling en relevantie van uw onderzoek. Kortom: stel u voor dat u in één minuut het project zou mogen toelichten voor een belangrijk persoon.* | |
| **Aantal woorden:** | |
| **3** | **Relevantie voor MS** | |
| *Geef aan waarom dit onderzoek van belang is voor mensen met MS. Wat is er nieuw aan dit onderzoek, welke resultaten verwacht u dat dit oplevert en voor wie?* | |
| **4** | **Projectduur** |  |
| **5** | **Subsidie aangevraagd** | € |
| **Onderzoek (maximaal 2 A4)** | | |
| **6** | **Opzet van het onderzoek** | |
| * *Omschrijf kort de methode waarvoor u gekozen heeft. Omschrijf eventueel kort de interventie en/of de instrumenten die in het onderzoek worden gebruikt. Voeg bij voorkeur een stroomschema van het onderzoek toe.* * *Omschrijf de haalbaarheid van de studie in termen van werving van voldoende deelnemers, samenwerking met* * *relevante disciplines, aanwezigheid van randvoorwaarden etc.* * *Is er al een patiëntenbrief (PIF) beschikbaar? Is goedkeuring door de METC aangevraagd of al toegekend? Geef aan hoe u rekening houdt met de privacy van studiedeelnemers.* | |
| **7** | **Verwacht resultaat & implementatie** | |
| * *Omschrijf kort de verwachte resultaten van het onderzoek.* * *Indien het onderzoek succesvol is, wat zijn dan logische vervolgstappen? Hoe kunnen de resultaten in de praktijk worden gebruikt en op welke termijn kan dit plaatsvinden?* * *Welke communicatiemiddelen worden in en buiten het onderzoek ingezet? Hoe worden verschillende belanghebbenden op de hoogte gebracht van de resultaten?* | |
| **8** | **Betrokkenheid patiënten** | |
| * *Zijn mensen met MS betrokken bij het ontwerp, de uitvoering, de verspreiding en/of implementatie van de studie? Zo ja, hoe? Zo nee, waarom niet?* * *Biedt u aandacht aan ‘diversiteit’ als het gaat om de studie-deelnemers? En zijn betrokken cliënt(-vertegenwoordigers) voldoende representatief voor de doelgroep van dit onderzoek?* | |
| **9** | **Belasting\* & Risico’s** | |
| * *Wat is de belasting voor de studiedeelnemers? Wat moet een deelnemer precies doen en hoe vaak? Welke activiteiten moet een deelnemer uitvoeren, hoe vaak en waar?* * *Wat zijn de risico’s voor de studiedeelnemers?* | |

\* *Alleen van toepassing bij klinisch patiëntgebonden onderzoek.*