



Amsterdam UMC

Jaarverslag 2023

Medisch Ethische Toetsingscommissie Amsterdam UMC

Jaarverslag METC Amsterdam UMC 2023

Inhoud

Afkortingen.....	3
Leeswijzer	4
Voorwoord.....	5
Preface.....	5
Thema	7
Harmonisatie	7
Niet-WMO toetsing.....	7
Ontwikkelingen	8
Bedrijfsvoering.....	8
ICT	8
Wetgeving	8
ECTR.....	8
Vierde evaluatie WMO	8
Onderzoeksketen.....	8
CCMO.....	8
NVMETC	8
Scholing en kwaliteitsbewaking	9
Communicatie	9
Getallen	10
Vergaderingen.....	10
Beoordeling WMO-plichtig onderzoek	10
Beoordeling Niet-WMO plichtig onderzoek.....	11
Overige zaken	11
Duiding van gegevens.....	12
Vergaderingen.....	12
Beoordeling WMO-plichtig onderzoek	12
Lokale uitvoerbaarheid Amsterdam UMC.....	12
Beoordeling niet WMO-plichtig onderzoek	13
Overige zaken	13
Administratief beroep	13
Klachten	13
Woo verzoek	13
Bijlage 1: Commissie	14
Bevoegd gezag METC	14
Samenstelling commissie en vaste adviseurs	14
Bijlage 2: Samenstelling secretariaat	17
Bijlage 3: Overzicht besluiten	18

Overzicht besluiten WMO studies	18
Overzicht besluiten ECTR studies	37
Bijlage 4: Overleggen /werkgroepen	43
Bijlage 5: Publicaties	44
Bijlage 6: Colofon.....	45

Afkortingen

Awb	Algemene wet bestuursrecht
CCMO	Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek
CTB	Commissie toetsing biobanken
CTIS	Clinical Trial Information System
CTD	Clinical Trial Directive
ECTR	European Clinical Trial Regulation EU-verordening geneesmiddelenonderzoek 536/2014
DCRF	Dutch Clinical Research Foundation
DSMB	Data Safety Monitoring Board
IVDR	In Vitro Diagnostics Regulation EU-verordening in-vitro diagnostica 2017/746
MDR	Medical Devices Regulation EU-verordening medische hulpmiddelen 2017/745
METC	Medisch ethische toetsingscommissie
NVMETC	Nederlandse Vereniging van METCs
SOP	Standard operating procedure
WMO	Wet medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen
Woo	Wet open overheid

Leeswijzer

Dit jaarverslag bevat de hoofdpunten van het eerste jaar als METC Amsterdam UMC. Meer informatie over de METC Amsterdam UMC is te vinden op onze website: <https://metc.amsterdamumc.org>.

Voorwoord

Dit is het eerste jaarverslag van de METC Amsterdam UMC, voorheen METc VUmc en METC AMC. De fusie van METc VUmc en METC AMC tot METC Amsterdam UMC heeft geleid tot herziening en extra aandacht voor de interne organisatie (zie Thema's) en begeleiding van het proces van samengaan door een interim manager met veel ervaring in veranderprocessen.

Belangrijke besluiten waren voorlopig om geen specialisatie of onderverdeling in kamers te laten plaatsvinden en vooral oog te houden op de ontwikkelingen landelijk (nieuw strategisch beleidsplan van de CCMO en een verwachte publicatie van de vierde evaluatie van de WMO), naast Europese ontwikkelingen en verdere uitrol van de ECTR. Er is gekozen vooral in te zetten op verbreding en versterking van artsleden (verschillende specialismen), MDR/IVDR deskundigen en ziekenhuisapothekers/klinisch farmacologen. Tevens is voor de ondersteuning van de ECTR studies een tweetal medewerkers voor de METC Office aangetrokken. Zij zijn hoog opgeleide voorbeoordelaars geneesmiddelenonderzoek die in samenwerking met secretarissen, METC en CCMO de stukken voorbereiden. Zodoende is een grote en zeer breed georiënteerde METC ontstaan die in principe alle studies kan aannemen ter beoordeling, m.u.v. studies die door de CCMO beoordeeld moeten worden.

Verschillende METC leden zijn ook betrokken bij de toetsing van biobanken en niet-WMO aanvragen. De organisatie van deze toetsing vindt plaats bij de METC Office in opdracht van de Raad van Bestuur.

In onderstaand verslag komen alle kernactiviteiten van de METC met een korte toelichting aan de orde. Het jaarverslag wordt gepubliceerd op de CCMO website en de website van de METC Amsterdam UMC.

Tenslotte willen we graag wederom al onze commissieleden bedanken voor hun consciëntieuze werk en toewijding gedurende het afgelopen jaar. Ook willen we onze nieuwe en oud-medewerkers bedanken voor hun inzet, flexibiliteit en doorzettingsvermogen. Zoals vaak in de gezondheidszorg wordt er veel extra inzet getoond en belangrijk werk verricht daar waar het voor onderzoek in de medische wetenschap nodig blijkt. Wij hopen dat u het jaarverslag met interesse zult lezen en dat het een duidelijk beeld geeft van de METC Amsterdam UMC en onze activiteiten. Heeft u vragen of opmerkingen, dan staan wij u graag te woord.

Preface

This is the first annual report of Medical Research Ethics Committee (MREC) Amsterdam UMC, formerly MREc VUmc and MERC AMC. The merger of MREc VUmc and MERC AMC into MREC Amsterdam UMC led to revision and extra attention to the internal organization (see Themes) and guidance of the merger process by an interim manager with extensive experience in change processes.

An important decision during the merger was to not specialize or subdivide the MREC into a specific field of expertise. Moreover, the MREC kept an eye on developments nationally (new strategic policy plan of the Central Committee on Research Involving Human Subjects (CCMO) and an expected publication of the fourth evaluation of the Medical Research Involving Human Subjects Act (WMO)), in addition to European developments and further rollout of European Clinical Trial Regulation (ECTR). It was decided to focus on broadening and strengthening several medical specialties, Medical Device Regulation/In Vitro Diagnostic Regulation (MDR/IVDR) experts and hospital pharmacists/clinical pharmacologists. Also, to support the ECTR studies, two staff members have been recruited for the MREC Office. They are highly trained Drug Trial Reviewers who prepare the documents in collaboration with secretaries, MREC and CCMO. This has created a large and very broadly oriented MREC that can review all studies, except studies that must be reviewed by the CCMO.

Several MREC members are also involved in the review of biobanking and non-WMO applications. This review is organized by the MREC Office on behalf of the Executive Board of Amsterdam UMC.

The following report covers all core activities of the MREC with a brief explanation. The annual report is published on the CCMO website and the website of the MREC Amsterdam UMC.

Finally, we would like to once again thank all our committee members for their conscientious work and dedication over the past year. We would also like to thank our new and former employees for their commitment, flexibility and perseverance. As is often the case in health care, there is a lot of extra commitment and important work done where it appears to be needed for research in medical science. We hope you will read the annual report with interest and that it provides a clear picture of the MREC Amsterdam UMC and our activities. If you have any questions or comments, we will endeavor to assist you the best way possible.

Thema

Harmonisatie

Per 1 januari 2023 zijn de METC AMC en de METc VUmc gefuseerd tot METC Amsterdam UMC. Het jaar 2023 heeft voor de METC Amsterdam UMC in het teken gestaan van het verder harmoniseren van werkwijzen na de fusie. Met name op het ondersteunende team, dat in 2023 de naam METC Office heeft gekregen, heeft dit ook in 2023 veel impact gehad, maar ook voor de commissieleden zijn er veranderingen geweest.

Voor de METC Office betekende de fusie dat er nieuwe beleidskeuzes gemaakt moesten worden, taken herverdeeld moesten worden en bestaande SOPs herschreven moesten worden. Dit vond plaats in een werkveld dat door landelijke, Europese en interne ontwikkelingen sowieso al volop in beweging was hetgeen toch al noopte tot aanpassingen. De werkdruk en verandering van taken die hiermee gepaard gingen hebben veel van de medewerkers gevraagd. Mede daardoor heeft aan het begin van het jaar de focus gelegen op het op orde krijgen van de benodigde formatie en het creëren van een nieuwe en veilige werkomgeving. Teambuildingssessies en harmonisatiebijeenkomsten hebben aan de basis gestaan van deze samenwerking in een team dat is verdubbeld in omvang. Om beter grip te krijgen op alle nieuwe werkwijzen is besloten het werk onder de teamleden te verdelen op grond van aandachts- en focusgebieden zoals bijvoorbeeld niet-WMO toetsing en biobanktoetsing, maar ook ECTR-studies. Voor de beoordeling van die laatste is een tweetal voorbeoordelaars geneesmiddelenonderzoek aangetrokken. Daarnaast zijn werkgroepen samengesteld waarin werkinhoudelijke veranderingen verder geoptimaliseerd zijn.

Voor de commissie betekende de fusie vanaf 1 januari een wekelijkse vergadering in een nieuwe samenstelling, een andere inhoud van de vergaderagenda's en (praktische) veranderingen als het eerder tevoren aanleveren van presentatieformulieren en de manier van verzending van vergaderstukken. Om te zorgen dat de leden van de twee voormalige METC's qua inhoudelijke beoordeling op dezelfde lijn zaten, zijn er in 2023 een drietal Algemene Leden Vergaderingen georganiseerd waarin de beoordeling van specifieke onderwerpen bediscussieerd is en er gezamenlijk is besloten hoe de commissie hier voortaan mee om wil gaan.

Niet-WMO toetsing

Per 15 maart 2023 is binnen Amsterdam UMC de Niet-WMO Toetsingscommissie opgericht. Deze commissie is organisatorisch ingebed bij de METC Amsterdam UMC en beoordeelt namens de RvB Amsterdam UMC, naast alle niet-WMO onderzoeken die geïnitieerd worden door of uitgevoerd in Amsterdam UMC, ook niet-WMO plichtig onderzoek van externe partijen. De commissie vergadert wekelijks en bestaat uit een voorzitter, een klinisch werkzaam arts, een ethicus, een jurist, een privacy-expert, een proefpersonenlid en een (adjunct) secretaris. Op adviesbasis kan beoordeling van een methodoloog of andere deskundige worden gevraagd. Het toetsingskader is grotendeels in lijn met het landelijke toetsingskader. De inhoudelijke toetsing is proportioneel ingericht, waarbij rekening wordt gehouden met de complexiteit en risico's van een onderzoek. Een grote rol in de toetsingsprocedure is weggelegd voor een sinds 2023 nieuwe functiegroep binnen de METC Office, namelijk de adjunct-secretarissen. Risicovolle onderzoeken worden door de commissie getoetst, niet-risicovolle onderzoeken worden door (adjunct-)secretarissen beoordeeld. In 2024 zal het niet-WMO toetsingsbeleid verder geoptimaliseerd worden.

Onder de vlag van de Niet-WMO Toetsingscommissie wordt sinds 2023 ook deelgenomen aan de toetsing van niet-WMO-plichtig onderzoek al dan niet met geneesmiddelen geïnitieerd en/of gefinancierd door farmaceutische bedrijven, als een van de nWMO adviescommissies die in opdracht van de DCRF een advies uitbrengt.

Voor de toetsing van biobankonderzoek is sinds oktober 2022 al één gefuseerde commissie actief; de commissie toetsing biobanken (CTB).

Ontwikkelingen

Bedrijfsvoering

De METC Office Amsterdam UMC heeft in 2023 onder leiding gestaan van interim domein hoofd drs. E.M. de Kruijf. Na het vertrek van het vaste domein hoofd eind 2022 is zij aangetrokken als interim manager gezien de reorganisatie waarbij in korte tijdslijnen grote veranderingen moesten worden doorgevoerd. Sinds 18 december 2023 staat de METC Office onder leiding van een nieuw vast domein hoofd, dr. J.W. van der Burg.

De METC Office is binnen Amsterdam UMC ingebed binnen de afdeling Research Support waarin samen met de andere domeinen samengewerkt wordt aan de uitvoer van wetenschappelijk onderzoek binnen Amsterdam UMC.

De bedrijfsvoering van de METC Office en commissie is in 2023 tweewekelijks besproken in vergaderingen van het Management Team (MT) waarin naast het (interim) domein hoofd ook de voorzitter, vice-voorzitters en een tweetal senior secretarissen deelnamen. In deze vergaderingen kwamen operationele en strategisch tactische onderwerpen als financiën, bezetting van de commissie, voortgang harmonisatie en landelijke ontwikkelingen aan de orde.

ICT

De registratie van alle onderzoeken die ter toetsing worden ingediend vindt plaats in Research Manager (m.u.v. geneesmiddelenonderzoek dat via CTIS wordt ingediend).

Wetgeving

ECTR

Sinds 31 januari 2023 dient elk nieuw wetenschappelijk onderzoek met geneesmiddelen te voldoen aan de Europese Clinical Trials Regulation (ECTR) en moeten deze studies ingediend worden in CTIS. Waar in 2022 nog slechts enkele onderzoeken onder de ECTR werden beoordeeld, werden sinds eind januari alle geneesmiddelenstudies volgens Europese wetgeving beoordeeld met bijbehorende procedures en tijdslijnen. Alhoewel de METC hier enigszins op was voorbereid door het beoordelen van vrijwillige indieningen in voorgaande jaren, heeft 2023 in het teken gestaan van het vormgeven en optimaliseren van ECTR-werkprocessen voor zowel de commissie als de METC Office. Een grote rol was hierbij weggelegd voor de nieuw aangestelde voorbeoordelaars geneesmiddelenonderzoek.

Vierde evaluatie WMO

In 2023 heeft de METC Amsterdam UMC bijgedragen aan de vierde evaluatie van de WMO middels de daarvoor opgestelde enquête, een verdiepend interview met een van de secretarissen en een focusgroep met een van de secretarissen tezamen met vertegenwoordiging vanuit andere METC's.

Onderzoeksketen

CCMO

De METC Amsterdam UMC heeft afgelopen jaar deelgenomen en input geleverd aan diverse bijeenkomsten georganiseerd door de CCMO, waaronder bijeenkomsten met betrekking tot het door de CCMO in samenwerking met Deloitte opgestelde concept Strategisch Bedrijfsplan (SBP), ECTR bijeenkomsten, bijeenkomst IT vernieuwing, voorzitters overleggen en diverse vragenuurtjes.

NVMETC

Een van de secretarissen, C.L. van der Wilt, en een van de ethici, dhr. M.J.P.A. Janssens, zijn in 2023 bestuurslid geweest bij de NVMETC.

De METC Amsterdam UMC heeft daarnaast deelgenomen en input geleverd aan diverse NVMETC

bijeenkomsten waaronder de jaarlijkse voor- en najaarsbijeenkomst en overleggen over het Strategisch Bedrijfsplan van de CCMO.

Scholing en kwaliteitsbewaking

Een groot aantal secretarissen en leden heeft in 2023 deelgenomen aan de NVMETC scholingsdagen waarbij zij zich hebben laten bijscholen over actuele zaken, IGJ toetsing, toegankelijke proefpersoneninformatie, wel/niet-therapeutisch onderzoek en vergoedingen voor deelname aan onderzoek.

Ook binnen de METC Amsterdam UMC hebben er scholingsbijeenkomsten plaatsgevonden. In juli is er een scholingsmiddag georganiseerd voor de medewerkers van de METC Office waarbij met name diverse wetgeving als de WMO, Awb, ECTR/IVDR/MDR en elektronische toestemming aan de orde zijn gekomen om met name de nieuwe medewerkers hierin bij te scholen. In een drietal Algemene Ledenvergaderingen zijn de commissieleden bijgeschoold over actuele lopende zaken, wetgeving en werkprocessen.

Daarnaast heeft de METC Office Amsterdam UMC in 2023 een tweetal uitwisselingsbijeenkomsten georganiseerd met het secretariaat van de METC LDD. Tijdens deze bijeenkomsten zijn ervaringen uitgewisseld met betrekking tot onder meer de fusie, ECTR-beoordelingen, niet-WMO en veiligheidsmeldingen.

Communicatie

In 2023 zijn een viertal nieuwsbrieven van de METC Amsterdam UMC voor onderzoekers verschenen.

Daarnaast is vanwege de fusie begin 2023 een tijdelijke website ingericht met de belangrijkste basisinformatie. In 2023 is met een werkgroep gewerkt aan een nieuwe website welke in 2024 beschikbaar zal zijn.

Getallen

Vergaderingen

Aantal vergaderingen plenaire commissie in het verslagjaar	46 (excl 3 ALV's)
Aantal vergaderingen dagelijks bestuur in het verslagjaar	49

Beoordeling WMO-plichtig onderzoek

	2021 AMC	2021 VUmc	2022	2023
Primaire besluiten totaal	180	91	183	226
- Geneesmiddelen studies beoordeeld onder de CTD	64	24	56	37
• Internationale geneesmiddelen studies	41	7	30	17
• Nationale geneesmiddelen studies	23	15	26	20
- Geneesmiddelen studies beoordeeld onder de ECTR			1	41
• Nederland als rapporterend lidstaat – internationaal				9
• Nederland als Member State Concerned (MSC)			1	14
• Nederland als rapporterend lidstaat - nationaal				18
- Studies met een medisch hulpmiddel (MDR)	32	13	34	49
• Studies met medisch hulpmiddel voor conformiteit (art 62 en 74.2)	1	0	3	7 (5;2)
• Studies met medisch hulpmiddel postmarketing (art 74.1)	0	0	1	0
• Studies met medisch hulpmiddel overig (art 82)	14	2	30	42
- Studies onder de IVDR			0	2
• Studies met IVD voor conformiteit (art 58 en 70.2)			-	2
• Studies met IVD hulpmiddel postmarketing (art 70.1)			-	-
- Overig WMO-plichtig onderzoek	84	54	92	97
Positieve besluiten totaal	178	84	183	221
Negatieve besluiten totaal	2	0	2	5
Onderzoek dat niet WMO-plichtig onderzoek bleek te zijn	2	0	3	6
Beoordeling onderzoek onder de embryowet	0	0	0	0

<u>Substantiële amendementen totaal</u>				<u>533</u>
- Substantiële amendementen beoordeeld onder de WMO	410	311	662	513
-Substantiële amendementen beoordeeld onder de ECTR				20
• Nederland als rapporterend lidstaat - internationaal				5
• Nederland als Member State Concerned (MSC)				9
• Nederland als rapporterend lidstaat – nationaal				6
<u>Lokale uitvoerbaarheid</u>	95	102	88	<u>135</u>

Beoordeling Niet-WMO plichtig onderzoek

	2021 AMC	2021 VUmc	2022	2023
<u>Afgeronde Niet-WMO beoordelingen</u>	562	456	744	<u>623</u>
• Niet-WMO verklaring afgegeven	526	427	714	579
• Onderzoek bleek WMO-plichtig	23	29	29	18
• Besluit aanvraag niet in behandeling te nemen				26
<u>Afgeronde biobank beoordelingen</u>	18	34	30	<u>33</u>
<u>Uitgiften uit biobanken</u>	33	77	88	<u>109</u>

Overige zaken

	2023
Administratief beroep	1
Klachten	0
Dwangsom	0
WOO verzoek	2

Duiding van gegevens

Vergaderingen

De commissie vergaderde wekelijks op donderdagmiddag. Een enkele vergadering is uitgevallen en een drietal reguliere vergaderingen is vervangen door een Algemene Ledenvergadering.

Het Dagelijks Bestuur METC Amsterdam UMC vergaderde wekelijks op woensdag. In deze vergaderingen werden volgens mandaatbesluit minder-complexe amendementen, rapportages en reacties op eerder commentaar van de commissie, indien besloten tijdens de commissievergadering, besproken en afgehandeld.

Op dinsdagochtend is wekelijks vergaderd door zowel de Niet-WMO Toetsingscommissie als de Commissie Toetsing Biobanken (CTB).

Beoordeling WMO-plichtig onderzoek

In de commissievergaderingen zijn in 2023 216 studies beoordeeld waaronder 50 ECTR studies. De tabel hierboven bevat niet het aantal beoordelingen maar het aantal besluiten. In 2023 zijn 226 primaire besluiten genomen; 221 positieve besluiten en 5 negatieve besluiten (ECTR studies). Dit zijn voor een deel studies die al in 2022 voor het eerst beoordeeld werden, maar waar pas in 2023 een besluit over werd genomen. Voor een aantal in 2023 beoordeelde studies waarvan de beoordeling eind 2023 nog niet was afgerond geldt dat deze aantallen voor 2024 zullen worden meegeteld. Afgelopen jaar vielen 41 van de 226 besluiten onder de noemer van ECTR beoordelingen. Circa 70% van de WMO besluiten werd binnen de wettelijke termijn genomen. Dit was grotendeels te wijten aan de reorganisatie die gepaard ging met hoge werkdruk. Voor ECTR studies is de wettelijke termijn niet overschreden, aangezien CTIS overschrijding van wettelijke termijnen niet toelaat.

Het aantal besluiten in 2023 is ruim 20% gestegen t.o.v. het aantal besluiten genomen in 2022. Dit is met name toe te schrijven aan een stijging in het aantal besluiten voor geneesmiddelenstudies (>30% stijging, van 57 naar 78) en studies met een medisch hulpmiddel (>40% stijging, van 34 naar 49). Het aantal besluiten voor overig WMO-plichtig onderzoek is nagenoeg gelijk gebleven (stijging van ca 5%, van 92 naar 97).

Het aantal besluiten voor onderzoek met Amsterdam UMC, locatie AMC of VUmc als verrichter nam toe van 123 in 2022 naar 151 in 2023, waarvan 79 locatie AMC, 57 locatie VUmc en 15 ECTR studies (Amsterdam UMC) (zie bijlage 2).

Mogelijke verklaringen voor de toename zijn een grotere bekendheid met de Europese wetgeving en procedures en het heropstarten van onderzoek na de COVID-19 periode. Voor Amsterdam UMC onderzoek speelt mogelijk een rol dat fusietrajecten in een volgend stadium terechtgekomen zijn.

Lokale uitvoerbaarheid Amsterdam UMC

Ook het aantal goedkeuringen voor uitvoering van onderzoek in Amsterdam UMC is gestegen t.o.v. 2022, van 88 naar 135. Dit betreft studies die door een andere METC of onder de ECTR zijn beoordeeld en waar Amsterdam UMC deelnemend centrum is.

Deze stijging kan gedeeltelijk verklaard worden doordat geneesmiddelenstudies die onder de ECTR zijn beoordeeld met sponsor Amsterdam UMC, locatie AMC of VUmc (15) ook een aparte lokale uitvoerbaarheidsbeoordeling ondergingen, terwijl geneesmiddelenstudies die niet onder de ECTR zijn beoordeeld met Amsterdam UMC, locatie AMC of VUmc als verrichter geen aparte goedkeuring voor lokale uitvoerbaarheid kregen.

Beoordeling niet WMO-plichtig onderzoek

De tabel hierboven bevat niet het aantal beoordeelde niet-WMO aanvragen (705), maar het aantal studies waarvoor in 2023 een beoordeling is afgerond. In tegenstelling tot het WMO-plichtige onderzoek is het aantal afgeronde niet-WMO beoordelingen gedaald ten opzichte van vorig jaar van 744 naar 623. Deze daling zou verklaard kunnen worden door de nieuwe niet-WMO toetsingsprocedure die per 15 maart 2023 in werking is getreden. Voorheen was de toetsingsprocedure op locatie AMC en VUmc verschillend ingericht. In het AMC werd enkel de WMO-plichtigheid beoordeeld, terwijl er bij VUmc ook een inhoudelijke beoordeling plaatsvond op privacy, ethisch-juridische aspecten en patiënten informatie. Sinds 15 maart worden alle niet-WMO studies binnen Amsterdam UMC inhoudelijk op dezelfde manier beoordeeld. Dit betekende met name voor onderzoekers van locatie AMC onbekendheid met de nieuwe procedure.

De gemiddelde doorlooptijd van indiening tot afronding van de niet WMO aanvraag was in de periode 1 april tot 1 oktober 51 dagen, waarvan 37 dagen toe te schrijven zijn aan de METC en 14 dagen aan de indieners.

In 2023 zijn er tijdens vergaderingen van de Niet-WMO Toetsingscommissie Amsterdam UMC ook een drietal niet-WMO studies beoordeeld volgens de DCRF toetsingsprocedure (nwmostudies.nl).

Overige zaken

Administratief beroep

In 2023 is er n.a.v. een negatief (ECTR) besluit van de METC door de onderzoekers beroep ingesteld bij de CCMO. Na een hoorzitting met vertegenwoordigers van betrokkenen heeft de CCMO geconcludeerd dat de afwijzingsgronden van de METC onvoldoende door de appellanten zijn weerlegd.

Klachten

De METC heeft in 2023 een verzoek om informatie ontvangen over de beoordeling van een van de voorgelegde studies. Dit verzoek is niet via de formele klachtenprocedure afgehandeld.

Woo verzoek

In 2023 is een Woo verzoek ingediend waarbij Amsterdam UMC als deelnemend centrum betrokken was.

Ook is in 2023 een zienswijze verzoek ontvangen voor een Woo verzoek dat elders was ingediend.

Bijlage 1: Commissie

Bevoegd gezag METC

Per 1 januari 2023 is de METC Amsterdam UMC een door de CCMO erkende toetsingscommissie. De METC Amsterdam UMC is een instellingsgebonden commissie, gefaciliteerd door de Raad van Bestuur Amsterdam UMC. Als zelfstandig bestuursorgaan is de METC Amsterdam UMC bevoegd om onafhankelijk van Amsterdam UMC besluiten te nemen volgens haar reglement. Naast onderzoek geïnitieerd door Amsterdam UMC beoordeelt de METC Amsterdam UMC ook wetenschappelijk onderzoek geïnitieerd door gelieerde instellingen en de farmaceutische industrie of andere bedrijven.

Samenstelling commissie en vaste adviseurs

Naam	Expertisegebied	Functie	Datum sinds wanneer in de commissie	Datum uit de commissie indien van toepassing
prof. dr. J.A.M. van der Post	Voorzitter METC	Gynaecoloog	1-12-2018	
drs. G.H.M. van Ammers	proefpersonenlid		1-1-2013	
drs. M. Bakker	proefpersonenlid		20-3-2023	
dr. I.H. Bartelink	klinisch farmacoloog, ziekenhuis-apotheker	klinisch farmacoloog, ziekenhuis-apotheker	1-12-2020	
dr. P.M. Bet	klinisch farmacoloog, ziekenhuis-apotheker	klinisch farmacoloog, ziekenhuis-apotheker	1-2-2014	
prof. dr. M.A. Boermeester	arts	Chirurg	1-6-2015	
prof. dr. A.J. Bredenoord	arts	MDL arts	1-7-2013	
dr. D.M. de Bruin	deskundige medische hulpmiddelen		24-7-2023	
dr. J. Buter	plv arts	internist-oncoloog	1-4-2017	
dr. B. Drukarch	overig	experimentele/-preklinische farmacoloog en neurowetenschapper	1-9-2013	
dr. R. van Eekelen	methodoloog	Methodoloog	28-7-2022	
dr. M.J.J. Finken	arts / vice-voorzitter	Kinderarts	1-7-2014	
prof. dr. J.W. Groothoff	plv arts	kinderarts	15-9-2019	

dr. E.G. Haarman	arts	kinderlongarts	1-7-2010	
dr.ir. J.M. den Harder	deskundige medische hulpmiddelen	medisch fysicus	24-7-2020	
prof. dr. M.D. Hazenberg	arts	internist - hematoloog	12-10-2017	2-7-2023
prof. dr. M. den Heijer	arts	Internist	1-1-2021	
prof. dr. M.A. van den Hoven	ethicus	medisch ethicus	11-8-2021	
dr. S. Idema	arts	Neurochirurg	1-5-2019	
dr. M.J.P.A. Janssens	ethicus	medisch ethicus	1-9-2021	29-3-2023
dr. J.Ph. de Jong	plv ethicus	Ethicus	1-6-2014	
dr. R.E. Jonkers	plv klinisch farmacoloog/arts	longarts	1-5-2004	
prof. dr. M. Klein	overig	neuropsycholoog	1-4-2008	
drs. J.G.H.M. Koninx	proefpersonenlid		1-1-2021	
mr. E.J. Kranendonk	jurist	Jurist	1-1-2019	
dr. B.I. Lissenberg-Witte	methodoloog	Biostatisticus	23-2-2023	
mr. M.A Loth- van Lopik	jurist	Jurist	20-3-2023	
dr. H. van Luijn	ethicus	Ethicus	3-12-2020	
dr. M.C. van Maarle	arts	klinisch geneticus	1-1-2022	
prof. dr. R.A.A. Mathôt	klinisch farmacoloog /ziekenhuis- apotheker	klinisch farmacoloog /ziekenhuis- apotheker	5-3-2011	5-3-2023
dr. J.T.M. van der Meer	arts	internist- infectioloog	1-12-2017	
A. van der Moolen	proefpersonenlid		1-1-2022	
L. Mütter	proefpersonenlid		1-8-2015	
dr. P.J. Nederkoorn	plv arts	Neuroloog	1-7-2013	
J.M.J. Oude Boijjink, MSc	plv deskundige medische hulpmiddelen	medisch technoloog	21-7-2021	

mr. W. Paping-Kool	jurist	Jurist	1-8-2020	
dr. H.M. Rutte-Stiekema	overig	stralingsdes- kundige	1-3-2019	
dr. S. Rutten	arts	Psychiater	1-12-2020	
prof. dr. A.J.P.M. Smout	arts	MDL arts	1-7-2013	1-5-2023
dr. J.C. de Snoo-Trimp	ethicus	Ethicus	5-10-2021	
mr. M.M. Spaander	jurist	Jurist	25-1-2023	
prof. dr. J. Stam	overig	Neuroloog	15-10-2016	1-5-2023
prof. dr. J.A. Swinkels	Overig / plv voorzitter	Psychiater	24-7-2016	1-4-2023
dr. H.L. Tan	arts	Cardioloog	1-9-2013	
prof. dr. J.G.P. Tijssen	methodoloog	klinisch epidemioloog	1-11-2002	1-11-2023
prof. dr. D.T. Ubbink	methodoloog	klinisch epidemioloog	25-1-2023	
dr. N.S. Vermeer	klinisch farmacoloog, ziekenhuis- apotheker	klinisch farmacoloog, ziekenhuis- apotheker	20-3-2023	
dr. E.G.B Vijverberg	arts	Neuroloog	1-6-2020	
prof. dr. H.C Weinstein	arts	Neuroloog	14-11-2023	
prof. dr. M.M. van Weissenbruch	arts	kinderarts	21-7-2021	
mr. drs. M. Wildenbeest	jurist	Jurist	1-7-2016	
drs. A.J. Wilhelm	klinisch farmacoloog, ziekenhuis- apotheker	klinisch farmacoloog, ziekenhuis- apotheker	1-3-2007	
M. Willems-Liefting	overig	stralingsdes- kundige	1-2-2021	
mr. T. van der Windt	jurist	Jurist	17-5-2022	
prof.dr. A.H. Zwinderman	methodoloog	klinisch epidemioloog	15-3-2011	15-3-2023

Bijlage 2: Samenstelling secretariaat

Samenstelling secretariaat 01-01-2023

Functie	fte
Domeinhoofd	1,0
Secretarissen	10,8
Adjunct secretarissen	1,8
Voorbeoordelaar geneesmiddelenonderzoek	1,0
Administratief medewerkers	4
Management assistent	0,9

Samenstelling secretariaat 01-01-2024

Functie	fte
Domeinhoofd	1,0
Secretarissen	10,8
Adjunct secretarissen	3,7
Voorbeoordelaars geneesmiddelenonderzoek	2,0
Administratief medewerkers	8,3
Management assistent	0,9

Bijlage 3: Overzicht besluiten

Overzicht besluiten WMO studies

	NL nummer	Titel onderzoek	Verrichter	Type onderzoek
1	NL74184.029.21	SYnaptic deNsity and tAu Pathology in Alzheimer’s diseaSE	VUmc	geneesmiddel
2	NL74596.029.20	A multi-omics approach to modeling disease mechanisms in frontotemporal dementia	VUmc	Overig
3	NL74852.029.21	Determining critical thresholds of tissue perfusion with ICG in Reconstructive surgery	VUmc	Overig
4	NL76376.029.21	High Power Short Duration Radiofrequency Ablation of Atrial Fibrillation using the QDOT MICRO™ Catheter	VUmc	medisch hulpmiddel
5	NL76496.029.21	Een gerandomiseerd fase 3-onderzoek van MRTX849 versus docetaxel bij patiënten met eerder behandelde niet-kleincellige longkanker met KRAS G12C-mutatie	Mirati Therapeutics	geneesmiddel
6	NL76655.029.22	Neurological monitoring during pulmonary endarterectomy (PEA) and balloon pulmonary angioplasty (BPA) for CTEPH	VUmc	Overig
7	NL76759.018.22	Analysis of human uterine temperature and pH and uterine fluid composition	AMC	Overig
8	NL77212.029.22	Taxonomy, Treatment, Targets and Remission – Systemic Lupus Erythematosus Study	VUmc	Overig
9	NL77270.018.21	MRHeatflow-Study: an observational study of changes in pelvic circulation during radiotherapy with or without hyperthermia in patients with cancer of the small pelvis	AMC	Overig

10	NL77741.029.21	Phase III study assessing the “best of” radiotherapy compared to the “best of” surgery (trans-oral surgery (TOS)) in patients with T1-T2, N0-N1 oropharyngeal, supraglottic carcinoma and with T1, N0 hypopharyngeal carcinoma	EORTC	Overig
11	NL77890.029.21	NETose in brandwonden	VUmc	Overig
12	NL77938.018.23	Sodium-oxybate as a potential new treatment for catatonia in patients with depression, bipolar disorder or a psychotic disorder, a randomized controlled trial	VUmc	geneesmiddel
13	NL78220.029.21	COLLISION RELAPSE trial - Recurrent colorectal liver metastases: repeat local treatment +/- neoadjuvant systemic therapy - a phase III prospective randomized controlled trial	VUmc	geneesmiddel
14	NL78493.029.21	Prostate cancer diagnosis by multiparametric ultrasound (mp-US) - whole mount correlation for optimization of mp-US	AMC	medisch hulpmiddel
15	NL78596.000.22	Safety and feasibility of CT-guided percutaneous radionuclide therapy with the OncoSil™ device in patients with non-progressive locally advanced pancreatic cancer (PANCOSIL): an open-label, single-arm phase 1-2 feasibility study	AMC	medisch hulpmiddel
16	NL78845.029.21	A Phase 2, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of INCB000928 in Participants With Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (PROGRESS)	Incyte Corporation	geneesmiddel
17	NL78874.018.22	The CARE study: Casting and REhabilitation for osteochondral lesions of the talus in the skeletally immature population	AMC	Overig

18	NL78889.029.21	“How do you Feelee?” Does an ordinary question a day support youth in a forensic outpatient setting to become more emotionally balanced?	VUmc	medisch hulpmiddel
19	NL79290.029.21	Immune-Related Rheumatological Adverse Events study.	VUmc	geneesmiddel
20	NL79686.018.22	The effects of belimumab on synovial inflammation and composition of lymph nodes in SLE patients	AMC	geneesmiddel
21	NL79947.018.21	Spinal cord stimulation for Vasospastic Angina Pectoris - a prospective study	AMC	medisch hulpmiddel
22	NL80209.018.22	Advanced MRI techniques and biomarkers to substitute gadolinium enhanced MRI for the detection of disease activity in multiple sclerosis ACTIVITY-prospectief	VUmc	medisch hulpmiddel
23	NL80240.018.22	Single-cell RNA sequencing of lymphocyte subsets and cholangiocytes in non-endstage PSC patients	AMC	Overig
24	NL80305.018.22	Prediction of sepsis in the emergency room with pulse wave applied machine learning	AMC	medisch hulpmiddel
25	NL80319.018.23	Effect of bullying exposure on immune-system related gene expression: A longitudinal twin study	Vrije Universiteit	Overig
26	NL80328.029.22	Omentum preservation versus complete omentectomy in gastrectomy for gastric cancer	AMC	Overig
27	NL80368.018.23	Multicentre randomized controlled trial of awake versus asleep tractography based Deep Brain Stimulation for Essential Tremor	AMC	Overig
28	NL80410.029.22	Very short-course versus longer course antibiotic therapy in patients with acute ChOlangitis after adequate endoscopic BiliaRy drAinage	AMC	geneesmiddel

29	NL80509.029.22	Robot-assisted minimally invasive thoraco-laparoscopic esophagectomy versus minimally invasive esophagectomy for resectable esophageal cancer, a randomized controlled trial (ROBOT-2 trial)	University Medical Center Mainz	Overig
30	NL80597.018.22	Arterial properties of ulcerative colitis patients and unaffected controls; a cross-sectional outpatient clinic study	AMC	Overig
31	NL80644.018.22	Magnetic resonance spectroscopy in acid sphingomyelinase deficiency	AMC	medisch hulpmiddel
32	NL80684.029.22	GeranylGeranylAcetone in Heart failure with preserved ejection fraction	VUmc	geneesmiddel
33	NL80772.029.22	DiEtary Sodium Intake effects on ertugliflozin-induced changes in GFR, reNal oxygenation and systemic hemodynamics: the DESIGN study, a randomized, placebo-controlled, cross-over study with ertugliflozin in people with type 2 diabetes	VUmc	geneesmiddel
34	NL80822.029.22	New MRI techniques for diagnosis and treatment of abdominal aortic aneurysms	VUmc	medisch hulpmiddel
35	NL81069.018.22	Clinical application of annual Liver Multiscan and MRCP+ in primary sclerosing cholangitis	AMC	medisch hulpmiddel
36	NL81105.018.22	Semiflex assisted vacuum therapy for perianal abscesses and fistula: a pilot study	AMC	medisch hulpmiddel
37	NL81190.018.22	Preoperative sodium glucose cotransporter 2 inhibitors for prevention of postoperative acute kidney injury in cardiac surgery patients – a randomized, placebo-controlled, multi-centre, phase IV clinical trial	AMC	geneesmiddel

38	NL81212.029.22	Implementation of optimized and standardized surgical technique for right-sided colon cancer: a prospective interventional sequential cohort study with a transition period	VUmc	Overig
39	NL81281.029.22	Magnesium supplementation as a strategy to reduce serum calcification propensity and vascular stiffness in people with type 2 diabetes	VUmc	Overig
40	NL81289.018.23	The effect of different commercially available mouthwashes with active ingredients in a group of systemically and periodontally healthy subjects with intra-oral halitosis. A three week, single-center, double-blind, four-arm randomized controlled clinical trial	Academisch Centrum Tandheelkunde Amsterdam	Overig
41	NL81315.018.22	The effect of Eye Movement Desensitization and Reprocessing (EMDR) on Illness Anxiety Disorder (IAD): two multiple baseline n-of-1 trials across seven participants each.	GGZ (elders)	Overig
42	NL81479.029.22	Excitability modeling and correction of Hyperactive Brain networks in Alzheimer's disease	VUmc	medisch hulpmiddel
43	NL81502.018.22	Dating of injury with new markers in superficial skin biopsies	AMC	Overig
44	NL81543.029.22	From There Towards Now; a pilot study on an intervention for adult offspring of WO-II survivors with anxiety, mood and personality disorders	Sinai centrum	Overig
45	NL81556.018.22	Preoperative Intermittent Fasting versus Carbohydrate Loading to Reduce Insulin Resistance: a Randomised Controlled Trial	AMC	Overig
46	NL81574.018.23	Measuring blood-brain barrier integrity non-invasively with MRI	VUmc	medisch hulpmiddel

47	NL81601.018.22	Treatment of severe gout patients with rasburicase	Reade	geneesmiddel
48	NL81638.029.22	Non- or minimally displaced distal radius fractures in adult patients <50 years of age Three weeks of cast immobilisation versus one week of brace immobilisation a Multicenter Randomised Controlled Trial.	VUmc	Overig
49	NL81658.029.22	A feasibility study of 177LU-PSMA radioligand therapy alternated with radium-223 in patients with bone-metastatic, oligo-metastatic hormone-sensitive prostate cancer after curative therapy. the DUET study	VUmc	geneesmiddel
50	NL81663.029.22	stResS systEm dynAmics in Childhood Trauma-related depression	VUmc	Overig
51	NL81681.029.22	The Diabetes Body Project: Multi-site trial of a virtually delivered eating disorder prevention program for young people with type 1 diabetes	Oslo University Hospital	Overig
52	NL81729.029.22	Improving physical health and lifestyle behaviors in patients with serious mental illness: a cluster randomized controlled trial on the effectiveness of the nurse-led GILL eHealth intervention	VUmc	medisch hulpmiddel
53	NL81730.029.22	Measuring c-Abl levels in Parkinson's Disease - A first in human PET study using [18F]FB610	1ST Biotherapeutics Inc.	geneesmiddel
54	NL81750.029.22	Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled Study to Assess Safety, Tolerability and Efficacy of Garetosmab in Patients With Fibrodysplasia Ossificans Progressiva	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.	geneesmiddel

55	NL81766.018.22	Validation of an intestinal ultrasound score evaluating inflammation and treatment response in Crohn's disease (USE-IT): a prospective multicenter study	International Bowel Ultrasound Group (IBUS)	Overig
56	NL81802.029.22	EMDR (z)onder druk! Zorgt het dragen van een drukvest voor minder angst en dissociatie tijdens EMDR?	GGZ (elders)	medisch hulpmiddel
57	NL81807.029.22	Imaging inflammation in Alzheimer's disease	VUmc	geneesmiddel
58	NL81819.029.22	Non-invasieve meting van hersenperfusie met Blood Brain Barrier Arterial Spin Labeling (BBB-ASL)	VUmc	medisch hulpmiddel
59	NL81847.018.22	An open-label study to evaluate the pharmacokinetics, pharmacodynamics, and safety of bempedoic acid in pediatric patients (6 to 17 years of age) with heterozygous familial hypercholesterolemia	Esperion Therapeutics Inc.	geneesmiddel
60	NL81848.029.22	OTHER- Intervention- (cost)effectiveness	Hogeschool van Amsterdam	medisch hulpmiddel
61	NL81866.029.22	Empagliflozin in pulmonary arterial hypertension	VUmc	geneesmiddel
62	NL81867.029.22	Positron emission tomography with innovative laboratory techniques for improved risk and disease assessment in myeloma	Universiteit Antwerpen	Overig
63	NL81928.029.22	An observational, non-interventional cohort study to monitor physical and social activity of bladder cancer patients during treatment with curative intent by using conventional and digital methodology	AMC	Overig

64	NL81965.029.22	A phase 1/2a, first-in-human, open-label, multicenter, dose escalation study of MP0533 in patients with relapsed/refractory (R/R) acute myeloid leukemia (AML) of myelodysplastic syndrome (MDS)	Molecular Partners AG	geneesmiddel
65	NL81971.000.23	Appropriate use of Blood Cultures in the emergency department through machine learning: a randomized controlled trial.'	VUmc	medisch hulpmiddel
66	NL82004.018.22	Objective Neurocognitive assessment of young children with Sickle cell disease by Eye-Tracking	AMC	Overig
67	NL82007.018.23	Postponing cognitive decline and preventing early unemployment in patients with multiple sclerosis - strengthening the brain and mind	VUmc	medisch hulpmiddel
68	NL82026.018.22	Immonotyping target tissues of inflammation in Psoriasis and Psoriatic Arthritis	AMC	Overig
69	NL82030.018.22	Prospective randomized controlled trial of Crohn's disease exclusion diet vs corticosteroids in patients with active Crohn's disease	Assistance Publique-Hopitaux de Paris	Overig
70	NL82035.029.22	Time limited schema focused group therapy for patients with personality disorders	GGZ (elders)	Overig
71	NL82040.018.22	A randomized, double-blind, parallel-group, placebo-controlled phase III efficacy and safety study of tezepelumab in patients with eosinophilic esophagitis (CROSSING)	Astra Zeneca	geneesmiddel
72	NL82101.000.22	Clinical validation of an image analysis algorithm (PCaVision) for the detection of prostate cancer on transrectal multiparametric ultrasound - a head-to-head comparison of systematic biopsy, MRI- and PCaVision-targeted biopsy	AMC	medisch hulpmiddel

73	NL82103.029.22	Phase 1, First-in-Human, Dose Escalation Study of JNJ-79635322, a Trispecific Antibody, in Participants with Relapsed or Refractory Multiple Myeloma	Janssen-Cilag	geneesmiddel
74	NL82126.029.22	Neuropsychological functioning and health related quality of life in retinoblastoma survivors (8-35 years): the role of cancer treatment and repeated anesthesia	VUmc	Overig
75	NL82159.029.22	A long-term extension, multi-center safety study of AV-101 in subjects with pulmonary arterial hypertension (PAH) who have completed study AV-101-002	Aerovate Therapeutics, Inc.	geneesmiddel
76	NL82160.029.22	FAPi-PET imaging of in vivo fibrosis in inflammatory bowel disease patients	AMC	geneesmiddel
77	NL82162.018.22	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel, Multicenter Study to Evaluate the Safety and Efficacy of ALXN1720 in Adults with Generalized Myasthenia Gravis	Alexion Pharmaceuticals	geneesmiddel
78	NL82197.029.22	Morbidities and neurodevelopmental outcomes in MLPTI	Noordwest Ziekenhuis groep Alkmaar	Overig
79	NL82220.018.23	Clinical implementation of amyloid neurodegeneration and Tau testing in primary care	VUmc	medisch hulpmiddel
80	NL82233.029.22	TRUE-GRIT: Reducing cognitive impairment in glioma with repetitive transcranial magnetic stimulation and cognitive strategy training	VUmc	medisch hulpmiddel
81	NL82268.029.22	T-mult: exploring the impact of TMS induced virtual lesions on the multimodal brain network and cognition	VUmc	Overig

82	NL82274.018.22	Targeting suicidality in young adults: a randomized, controlled pragmatic, multicentre trial evaluating the (cost)-effectiveness of Attachment Based Family Therapy compared to Treatment as Usual	AMC	Overig
83	NL82280.018.22	The effect of parenteral nutrition during nighttime versus daytime on bone turnover and energy metabolism in intestinal failure patients	AMC	Overig
84	NL82328.018.22	A multi-center, randomized, double-blind, parallel-group, 20-week dose-finding study to evaluate efficacy, safety, and tolerability of XXB750 in patients with resistant hypertension	Novartis	geneesmiddel
85	NL82360.029.22	The effectiveness of Virtual Reality Therapy on reducing pain, and anxiety during complex wound care procedures in adults	VUmc	medisch hulpmiddel
86	NL82381.018.22	Superiority of perineoplasty as concomitant surgical procedure during pelvic organ prolapse repair: a comparative cohort trial (SUPPORT)	AMC	Overig
87	NL82402.018.22	Factor V In Traumatic Coagulopathy	AMC	Overig
88	NL82403.018.22	Percutaneous versus surgical VA ECMO insertion: a pilot study to evaluate feasibility safety	AMC	Overig
89	NL82428.000.22	HEART-GP: developing a rapid rule-out strategy for acute cardiac conditions in patients with acute-onset chest pain in out-of-hours primary care	AMC	Overig
90	NL82446.018.22	Immune checkpoint inhibitor associated cardiovascular adverse events in patients with cancer	AMC	Overig
91	NL82500.029.22	Optimization of prime fluid strategy to preserve microcirculatory perfusion during cardiac surgery with cardiopulmonary bypass.	VUmc	Overig

92	NL82531.018.23	Preventing recurrent 'idiopathic' acute pancreatitis through laparoscopic cholecystectomy (PICUS-2): a multicenter randomized trial	AMC	Overig
93	NL82542.029.22	Integration of Whole-Genome Sequencing Profiles and Immune Status in Cancer - a molecular profiling protocol to broaden the view on drug targets and immune contexture in patients with melanoma and pancreatic cancer	VUmc	Overig
94	NL82557.018.22	Glucose control through a bihormonal artificial pancreas in patients after total pancreatectomy for cancer (PANORAMA): multicenter randomized controlled cross-over trial	AMC	medisch hulpmiddel
95	NL82559.018.22	Dry eye disease: assessment of existing diagnostic methods	AMC	medisch hulpmiddel
96	NL82608.018.22	⁸⁹ Zr-DFO*-trastuzumab PET in patients with gastric or breast cancer – a pilot study	VUmc	Overig
97	NL82609.018.22	The effectiveness of Cerclage for the reduction of extreme preterm birth and perinatal mortality in Twin pregnancies with a short cervix: The TWINC Study	AMC	Overig
98	NL82613.029.22	Long-term outcomes and development of retropatellar chondropathy after tibial tubercle distomedialisation for patellar maltracking and patella alta without instability: 10-year follow-up of a prospective cohort	Noordwest Ziekenhuis groep Alkmaar	Overig
99	NL82616.018.22	Innovation of MR based assessment of muscle function during in-magnet exercise	AMC	medisch hulpmiddel

100	NL82655.018.22	Oral ONCE Daily prophylaxis with PHA-022121 in Patients with Acquired C1-Inhibitor Deficiency	AMC	geneesmiddel
101	NL82695.018.22	The difference in pharmacodynamic and pharmacokinetic profiles between Tentin and generic dexamphetamine in adults with attention deficit hyperactivity disorder, a double blinded randomised crossover-controlled trial	AMC	geneesmiddel
102	NL82721.018.23	A randomized, double-blind, placebo-controlled, phase 2b trial with an open-label extension to determine the safety and efficacy of GH001 in patients with treatment-resistant depression.	GH Research Ireland Limited	geneesmiddel
103	NL82729.018.22	Dasatinib and quercetin, a combination of senolytics to treat fibrotic non-alcoholic fatty liver disease	AMC	geneesmiddel
104	NL82806.018.22	Multimodal image-guided resection of IDH-wildtype glioblastoma and grade IV IDH-mutant astrocytoma	VUmc	Overig
105	NL82810.018.22	The role of skin sodium accumulation in chronic kidney disease	AMC	Overig
106	NL82819.018.23	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study of Upifitamab Rilsodotin (XMT-1536) as Post-Platinum Maintenance Therapy for Participants with Recurrent, Platinum-Sensitive Recurrent Ovarian Cancer (UP-NEXT)	Mersana Therapeutics, Inc.	geneesmiddel
107	NL82850.018.22	A Multi-center, Double-Blind, Randomized, Two-Arm, Parallel-Group, Placebo Controlled Study to Assess the Efficacy and Safety of ELGN-2112 on Intestinal Malabsorption in Preterm Infants	Elgan Pharma	geneesmiddel

108	NL82865.018.22	Skin habituation after repeated suberythematous UV-exposure	AMC	medisch hulpmiddel
109	NL82888.018.22	An explorative Study to Examine the Role of IL-23-Responsive Immune Cell Subsets in Post-Operative Recurrence in Patients with Crohn's Disease.	AMC	Overig
110	NL82907.018.23	Biobank 3 Hoorn Diabetes Care System Cohort follow up 2023	VUmc	Overig
111	NL82950.018.22	randomized, double-blind, placebo controlled study to evaluate the effects of EP547 in subjects with cholestatic pruritus due to primary biliary cholangitis or primary sclerosing cholangitis	Escient Pharmaceuticals	geneesmiddel
112	NL82963.018.23	A randomized double-blind sham-controlled trial to evaluate efficacy and safety of REvita® DMR Treatment Paradigm 1 and Retreatment in patients with type 2 Diabetes using non-insulin glucose lowering medications	AMC	medisch hulpmiddel
113	NL82971.018.23	Driving pressure during general anesthesia for minimally invasive abdominal surgery – a randomized Clinical Trial	AMC	Overig
114	NL82987.018.22	A phase II, double-blind 2-arm study to investigate the effect on ventricular ectopy, safety, tolerability and pharmacokinetics of S48168 (ARM210) compared with placebo in adults with Type 1 Catecholaminergic Polymorphic Ventricular Tachycardia (CPVT1)	ARMGO Pharma Inc.	geneesmiddel
115	NL83026.018.22	Hemodynamic characterization of the respect and resect approaches in mitral valve repair surgery: a 4D-flow MRI study	AMC	Overig
116	NL83061.018.22	Effect of 4 weeks of oral 6-bromotryptophan on safety, pharmacokinetics and efficacy in metabolic syndrome individuals (2022)	AMC	Overig

117	NL83064.018.22	Quantitative assessment of the clitoral sexual arousal response in pre and postmenopausal women using magnetic resonance imaging	AMC	Overig
118	NL83111.029.22	The diagnostic accuracy of history taking and physical examination for patients with vertigo in general practice: the VERDI study	VUmc	Overig
119	NL83158.018.22	Safety and viability of an E. coli Nissle Colibactin knockout in healthy volunteers: a randomised controlled safety study	AMC	Overig
120	NL83166.018.22	Hepatic TRIGlyceride bioSYNTHesis in humans with different insulin resistance phenotypes	AMC	Overig
121	NL83191.018.23	The effects of bariatric surgery on kidney oxygenation in obese adults with type 2 diabetes and hyperfiltration	VUmc	Overig
122	NL83230.018.22	A comparison of nigrostriatal dopaminergic functioning in healthy adults of West-African and European descent	AMC	Overig
123	NL83240.018.23	Balloon pulmonary angioplasty in chronic thromboembolic pulmonary disease without or with mild pulmonary hypertension	VUmc	Overig
124	NL83260.018.22	Total Ankle Replacement using Guides, Expert versus Trainee.	Noordwest Ziekenhuis groep Alkmaar	medisch hulpmiddel
125	NL83266.000.22	Endoscopic application of pulsed electric fields using the Endogenex Generation 2 ReCET™ system for duodenalmucosal regeneration for EliMination of INSulin in the treatmENT of type 2 diabetes: a randomized double-blindsham controlled trial to evaluate safety, feasibility and efficacy study	AMC	medisch hulpmiddel

126	NL83267.018.22	nCLE-guided bronchoscopy for peripheral lung cancer diagnosis; a Randomized Controlled Trial	AMC	medisch hulpmiddel
127	NL83321.018.22	The effect of the LEFT smartwatch app as sleep positional therapy for nocturnal gastroesophageal reflux symptoms	AMC	medisch hulpmiddel
128	NL83331.000.23	REmote iSchemic condltioning in Lymphoma Patlents REceiving ANthraCyclinEs (RESILIENCE)	Centro Nacional de Investigaciones Cardiovasculares Carlos III (CNIC)	medisch hulpmiddel
129	NL83336.018.23	The effect of low-dose rhythmic 17- β -estradiol administration on bone turnover in postmenopausal women	AMC	geneesmiddel
130	NL83352.018.22	Is, in infertile women undergoing a basic fertility work-up, tubal flushing with oil-based contrast medium during hysterosalpingography cost-effective compared to tubal flushing by hysterosalpingo-foam sonography?	VUmc	Overig
131	NL83361.018.22	aiTBS in bipolar disorder and schizophrenia	AMC	medisch hulpmiddel
132	NL83368.018.23	EMDR als behandelmethodede voor chronische pijnlijke diabetische perifere neuropathie: een negenmaal gerepliceerde single case experimenteel design studie	Dijklander ziekenhuis (Hoorn en Purmerend)	Overig
133	NL83374.018.23	Imagery rescripting for obsessive compulsive disorder and body dysmorphic disorder: a multiple-baseline single-case experimental design	AMC	Overig
134	NL83396.018.23	HEADing in football: Impact on NEural blood biomarkers	AMC	Overig
135	NL83403.018.22	Specifying the anti-inflammatory effects of ziltivekimab with diverse imaging modalities and in-depth cellular phenotyping	AMC	geneesmiddel

136	NL83410.018.22	Patients with knee pain caused by osteoarthritis: Comparison of conservative medical management with radiofrequency ablation or chemical neurolysis of the genicular nerves with Phenol	AMC	Overig
137	NL83423.018.22	A pilot study on the effectiveness of Schema focused group therapy for persistent anxiety and depressive symptoms: A Single Case Experimental Design	GGZ Noord-Holland-Noord	Overig
138	NL83461.018.22	Monoclonal antibodies as a treatment for Lassa virus	AMC	Overig
139	NL83503.018.23	Autonomy-enhancing therapy for eating disorders	GGZ Oost Brabant	Overig
140	NL83507.018.23	REproducibility of PROvocative Tests during Esophageal High-resolution Manometry	AMC	Overig
141	NL83513.018.22	Detection Of Drugs In exhaled Air	AMC	Overig
142	NL83524.018.23	Use of mechaNical left ventricuLar unLOADing in Complex Higher-risk Indicated Procedures	VUmc	medisch hulpmiddel
143	NL83528.018.23	HYPNotherapy for improving distress and sleep in Adolescents and Young Adults with cancer: a feasibility study	AMC	Overig
144	NL83530.018.23	A Multi-center, Double-Blind, Randomized, Two-arm, Parallel-group, placebo Controlled Basket Study to Assess the Safety of ELGN-2112 in Populations of Interest	Elgan Pharma	geneesmiddel
145	NL83562.018.22	Safety, tolerability and immunogenicity of intradermal mRNA SARS-CoV2 vaccination in patients with Fibrodysplasia Ossificans Progressiva	VUmc	geneesmiddel
146	NL83570.018.22	Endoscopic drainage of presumed resectable perihilar cholangiocarcinoma using an intrahepatic plastic stent with retrieval string; a pilot study (CHORDA-II-pilot)	AMC	medisch hulpmiddel

147	NL83573.018.23	Assessment of myocardial function, (peripheral) endothelial function and perFUSION in early and advanced disease stages of Hypertrophic CardioMyopathy	VUmc	Overig
148	NL83625.018.23	Effecten van cTBS aan de linker en rechter insula met behulp van diepe TMS op geïnduceerde nicotine craving en cognitieve controle	VUmc	medisch hulpmiddel
149	NL83630.018.23	Real-time use of artificial intelligence (CAD EYE) in the colorectal cancer surveillance of Lynch syndrome patients - an international multicenter trial	Universitätsklinikum Bonn	medisch hulpmiddel
150	NL83671.018.23	SLEEP DEEP: A proof of concept study into sleep deepening as treatment augmentation for post-traumatic stress disorder	VUmc	medisch hulpmiddel
151	NL83733.018.23	Discovery of auto-antibodies in Long-COVID	AMC	Overig
152	NL83772.018.23	TOwards Personalized multi-modality esophageal cancer treatment using machine learning-based Quantitative MRI	VUmc	medisch hulpmiddel
153	NL83783.018.23	Multiple Sclerosis treatment with Autologous Hematopoietic Stem Cell Transplantation (MS-ACT): A long-term prospective observational study in the Netherlands	VUmc	Overig
154	NL83833.018.23	ABCD-study phase 7: follow-up measurements at age 19-20 years	AMC	Overig
155	NL83835.018.23	The effect of exercise and diet on quality of life in patients with incurable cancer of esophagus and stomach	AMC	Overig
156	NL83869.018.23	Exercise intolerance in long-chain fatty acid oxidation disorders	AMC	Overig
157	NL83892.018.23	Dutch-Depression Outcome trial comparing 5 day multi daily neuronavigated Theta burst sessions with 6 weeks standard rTMS	VUmc	medisch hulpmiddel

158	NL83931.000.23	Prospective clinical utility study for the NaPi2b (67) assay in serous ovarian cancer	Leica Biosystems Newcastle	medisch hulpmiddel
159	NL83937.000.23	SERA - Surface Electromyography for Respiration and Apnea monitoring in preterm infants	AMC	medisch hulpmiddel
160	NL84002.029.23	Evaluation and optimisation of a brief, intensive cognitive-behavioral intervention for patients with dissociative identity disorder (DID) and posttraumatic stress disorder (PTSD)	PSYTREC Nederland BV	Overig
161	NL84012.018.23	Prevention of And Risk factorS for chronic diseases: an Observational study in North HoLland	AMC	Overig
162	NL84073.018.23	Dye chromoENDoscopy versus virtual chromoendoscopy for assessment of the ileo-anal pouch in patients with familial adenomatous POLyposis: a randomized controlled trial	AMC	Overig
163	NL84099.018.23	Trans-Oral Sampling as an alternative Surveillance of Barrett's Esophagus Pilot	AMC	Overig
164	NL84107.018.23	Prediction of complications after major gastrointestinal surgery with machine learning and point of care ultrasound: an observational cohort study	VUmc	Overig
165	NL84115.018.23	Kinetics of extracellular vesicles in hemodialysis	VUmc	Overig
166	NL84118.018.23	Virtual Reality to reduce pain and anxiety during acute pain episodes in patients with sickle cell disease	AMC	medisch hulpmiddel
167	NL84199.018.23	Use of mechaNical left ventricuLar unLOading in acute decompensAted systolic Heart Failure complicated by Cardiogenic Shock	VUmc	medisch hulpmiddel

168	NL84223.018.23	FeelFit: high-intensity interval training to improve self-reported physical fitness in brain tumor patients: a randomized controlled trial	VUmc	Overig
169	NL84295.018.23	Restrictive versus Liberal Thresholds for Red Blood Cell Transfusion in ExtraCorporeal Membrane Oxygenation	AMC	Overig
170	NL84298.018.23	The perioperative microbiota composition in colorectal surgery patients receiving oral antibiotics (SDD) or no oral antibiotics	Spaarne ziekenhuis	Overig
171	NL84321.018.23	Save and strong after sexual trauma - psychomotor therapy for people with mild intellectual disability or borderline intellectual functioning who were sexually abused	Vrije Universiteit	Overig
172	NL84358.018.23	Ecologically sustainable nutrition for older adults (55+) with obesity	Hogeschool van Amsterdam	Overig
173	NL84369.018.23	SPACE: an innovative parent treatment for children with obsessive-compulsive disorder	AMC	Overig
174	NL84443.000.23	A single arm pilot study to evaluate the safety and feasibility of splenic nerve stimulation in patients with rheumatoid arthritis using an active implantable device	Galvani Bioelectronics	medisch hulpmiddel
175	NL84470.018.23	The feasibility and validity of the ADJUST-AFO to determine the optimal orthotic stiffness: a proof-of-concept study	AMC	medisch hulpmiddel
176	NL84531.018.23	Improvements by a protein-rich plant-based diet and resistance exercise program for active ageing	Hogeschool van Amsterdam	Overig
177	NL84601.018.23	Randomized Controlled Trial comparing imaging-based programming with threshold-assessment based programming of Deep Brain Stimulation for Parkinson's disease	AMC	Overig

178	NL84617.018.23	PROSPER: Addressing mental health problems and preventing recidivism in the criminal justice system	Vrije Universiteit	Overig
179	NL84677.018.23	Effectively intervening in traumatized parents and children after structural domestic violence: A multiple baseline analysis	Universiteit Leiden	Overig
180	NL84772.018.23	LI-TASTE study: Light for taste	VUmc	medisch hulpmiddel
181	NL84838.018.23	Gravity of Flow - The Flowsure clinical validation study protocol	AMC	medisch hulpmiddel
182	NL84845.018.23	Brief intensive CBT versus once-weekly CBT in anxiety-related disorders	VUmc	Overig
183	NL84960.018.23	Coronary atherosclerosis in type 1 diabetes mellitus	AMC	Overig
184	NL85034.018.23	Personalized 3D ocular prosthesis vs conventional prosthesis	VUmc	medisch hulpmiddel
185	NL85126.018.23	Early feasibility data collection using ClearSight on children less than two years old	Edwards Lifesciences BMEYE	medisch hulpmiddel

Overzicht besluiten ECTR studies

	Studie nr	Volledige titel	Sponsor	Rol
186	2022-502224-49-00	Human papillomavirus vaccine effectiveness study among men who have sex with men	Geneeskundige En Gezondheidsdienst Amsterdam	RMS-Nat
187	2022-502059-79-00	StAtins in Frail oldEr patients with ischemic Stroke or Transient ischemic attack	Amsterdam UMC	RMS-Nat

188	2022-501677-39-00	A Prospective, Open-label, Multicenter, Randomized Study to Evaluate the Benefits and Risks of Conversion of Existing Adolescent Renal Allograft Recipients Aged 12 to Less Than 18 Years of Age to a Belatacept-based Immunosuppressive Regimen as Compared to Continuation of a Calcineurin Inhibitor-based Regimen, and Their Adherence to Immunosuppressive Medications	Bristol Myers Squibb International Corporation	RMS-Multi
189	2022-501463-40-00	An Open-Label Early Access Phase 3b Study of Ivosidenib in Patients With a Pretreated Locally Advanced or Metastatic Cholangiocarcinoma	Servier Affaires Medicales	MSC
190	2022-502664-21-00	Noisy Rebels; Non-inferiority study of rituximab compared to ocrelizumab in relapsing MS	Amsterdam UMC	RMS-Nat
191	2022-500121-33-01	A Phase 3 open-label, controlled, randomised, multi-centre trial comparing imlifidase and standard-of-care with standard-of-care alone in the treatment of severe anti-GBM antibody disease (Goodpasture disease)	Hansa Biopharma AB	MSC
192	2022-502225-17-00	Tislelizumab plus Gemcitabine and Cisplatin for Relapsed or Refractory Hodgkin Lymphoma followed by Tislelizumab Consolidation in Patients in Metabolic Complete Remission (TIGERR-HL). An open label phase II trial	Haemato Oncology Foundation For Adults Netherlands (HOVON)	RMS-Multi
193	2022-501463-40-01	An Open-Label Early Access Phase 3b Study of Ivosidenib in Patients With a Pretreated Locally Advanced or Metastatic Cholangiocarcinoma	Servier Affaires Medicales	MSC
194	2022-501709-11-00	A single arm, open-label Phase 3b study to describe the safety and tolerability of ivosidenib in combination with azacitidine in adult patients newly diagnosed with mIDH1 acute myeloid leukemia (AML) ineligible for intensive induction chemotherapy ALIDHE	Servier Affaires Medicales	MSC

195	2022-501939-16-00	Effects of ziltivekimab versus placebo on morbidity and mortality in patients with heart failure with mildly reduced or preserved ejection fraction and systemic inflammation	Novo Nordisk A/S	MSC
196	2022-501855-97-00	Continuing Treatment for Participants Who Have Participated in a Prior Protocol Investigating CC-122	Celgene Corp.	MSC
197	2023-504171-24-00	DUPllumab dose REDUction in patients with controlled atopic Eczema): a multicenter, low-intervention, non-inferiority randomized controlled trial, embedded in the TREAT NL registry	Amsterdam UMC	RMS-Nat
198	2023-504451-27-00	Treating socket discharge and discomfort: randomized test of vitamin A ointment, low-dose steroids and artificial tears	Amsterdam UMC	RMS-Nat
199	2022-501882-29-00	A Phase 3, Open-label, Single-arm, Multicenter Study to Evaluate the Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, Efficacy, Safety, and Immunogenicity of Ravulizumab Administered Intravenously in Pediatric Participants (6 to < 18 years of age) with Generalized Myasthenia Gravis (gMG)	Alexion Pharmaceuticals Inc.	RMS-Multi
200	2022-502998-42-00	Vericiguat in Vasospastic Angina (ViVA)	Amsterdam UMC	RMS-Nat
201	2023-503710-69-00	Effect of antifungals on the intestinal microbiome – a randomized, controlled, proof-of-concept trial	Amsterdam UMC	RMS-Nat
202	2022-501811-14-00	[68Ga]Ga-PentixaFor positron emission tomography for improved risk and disease assessment in myeloma	University Of Antwerp	RMS-Multi
203	2023-504373-20-00	A Phase 2b Clinical Study of the P38 Alpha Kinase Inhibitor Neflamapimod in Patients with Dementia with Lewy Bodies (DLB)	Eip Pharma Inc.	RMS-Nat
204	2022-502505-15-00	A Phase 2 Safety, Tolerability, and Proof-of-Concept Study of VGL101 in Patients With Adult-Onset Leukoencephalopathy With Axonal Spheroids and Pigmented Glia (ALSP)	Vigil Neuroscience Inc.	RMS-Multi

205	2023-505317-25-00	FAPi-PET imaging of in vivo early fistula healing in perianal Crohn's disease: PERSIST study	Amsterdam UMC	RMS-Nat
206	2022-501946-31-00	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Parallel-group, Safety and Efficacy Study of Linaclotide versus Placebo in Pediatric Subjects, Ages 2 to 5 Years, with Functional Constipation (FC) with a 24-week Open-label Treatment Extension	Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG	RMS-Multi
207	2022-501818-54-00	An open-label Phase I PET imaging trial to investigate [89Zr]Zr-BI 764532 biodistribution and tumour uptake in patients with small-cell lung carcinoma or neuroendocrine carcinoma	Boehringer Ingelheim International GmbH	RMS-Nat
208	2022-500176-63-00	Fentanyl or esketamine for traumatic pain trial	Amsterdam UMC	RMS-Nat
209	2023-504451-27-01	Treating socket discharge and discomfort: randomized test of vitamin A ointment, low-dose steroids and artificial tears	Amsterdam UMC	RMS-Nat
210	2022-502021-18-00	The 3TR Molecular Pathobiology-Driven Precision Therapy in RA (3TR Precis-The-RA) study	Queen Mary University Of London	MSC
211	2023-504553-12-01	Aspirin to prevent cardiovascular events in patients with community-acquired pneumonia	Amsterdam UMC	RMS-Nat
212	2023-505143-39-00	Short-term changes in cardiovascular risk determinants after temporarily stopping gender-affirming hormone therapy in older transgender women	Amsterdam UMC	RMS-Nat
213	2023-504265-23-00	A PHASE 2, MULTI-CENTER, DOUBLE-BLIND, TWO-ARM STUDY OF SUBCUTANEOUS RVT-3101 FOR THE TREATMENT OF SUBJECTS WITH MODERATE TO SEVERE ACTIVE CROHN'S DISEASE	Telavant Inc.	MSC
214	2022-502215-10-00	Open-label, long-term safety and efficacy study of Mim8 in participants with haemophilia A with or without inhibitors	Novo Nordisk A/S	MSC

215	2022-502505-15-00	A Phase 2 Safety, Tolerability, and Proof-of-Concept Study of VGL101 in Patients With Adult-Onset Leukoencephalopathy With Axonal Spheroids and Pigmented Glia (ALSP)	Vigil Neuroscience Inc.	RMS-Multi
216	2023-506594-35-00	[68Ga]Ga-FAPI-46 positron emission tomography for detection of lymph node metastasis in early rectal cancer (FARE Trial)	Amsterdam UMC	RMS-Nat
217	2023-505829-14-00	A randomized, open-label, multicentric, two-arm pivotal trial of SonoCloud-9 combined with carboplatin (CBDCA) vs standard of care lomustine (CCNU) or temozolomide (TMZ) in patients undergoing planned resection for first recurrence glioblastoma	Carthera	MSC
218	2023-503315-15-00	A randomized, double-blind, placebo-controlled, multi-center study to assess the efficacy and safety of BAY 3018250 in patients with symptomatic proximal deep vein thrombosis	Bayer AG	RMS-Multi
219	2022-503137-66-00	A Phase 3b, multicenter, single-arm, open-label study evaluating the efficacy, safety, and tolerability of switching to DTG/3TC single tablet regimen administered once daily from a bictegravir/emtricitabine/tenofovir alafenamide single tablet regimen in people living with HIV of at least 50 years of age who are virologically suppressed	Viiv Healthcare UK Limited	MSC
220	2023-504908-28-01	Improvement of MRI assessed cerebral Perfusion and oxygenation by luspatercept-induced Anemia Correction in non-transfusion dependent Thalassemia	Amsterdam UMC	RMS-Nat
221	2022-502835-21-00	A randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel group trial evaluating safety, tolerability, pharmacodynamics and pharmacokinetics of BI 1291583 one tablet once daily over 12 weeks	Boehringer Ingelheim International GmbH/Boehringer Ingelheim Espana S.A.	MSC

		versus placebo in adult patients with cystic fibrosis bronchiectasis (Clairafly™)		
222	2023-503614-80-00	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral Inhalation of Seralutinib for the Treatment of Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	Gossamer Bio	MSC
223	2023-507907-73-00	JAK inhibition as an anti-fibrotic approach to unravel intestinal fibrosis in ulcerative colitis: INTERACT study	Amsterdam UMC	RMS-Nat
224	2022-502984-39-00	A Multicentre, Randomised, Double-Blind, Parallel-Group Placebo-Controlled, Phase 3, Efficacy and Safety Study of Tezepelumab in 5 to < 12 Year Old Children with Severe Uncontrolled Asthma (HORIZON)	AstraZeneca AB	RMS-Multi
225	2023-503327-26-00	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Deucravacitinib in Adults with Active Sjögren's Syndrome	Bristol-Myers Squibb Services Unlimited Company	MSC
226	2023-505430-10-00	The clinical value of tau PET in the memory clinic (TAP-TAU)	Amsterdam UMC	RMS-Nat

Bijlage 4: Overleggen /werkgroepen

Overleg/werkgroep
CCMO
<i>Voorzittersoverleg</i>
<i>ECTR overleggen</i>
<i>Bijeenkomst Strategisch Business Plan</i>
<i>Bijeenkomst IT vernieuwing</i>
<i>Safety werkgroep</i>
<i>ECTR vragenuurtjes</i>
<i>IVDR/MDR vragenuurtjes</i>
NVMETC
<i>Voorzittersoverleg</i>
<i>NVMETC bestuursvergaderingen</i>
<i>NVMETC ledenvergaderingen</i>
<i>NVMETC scholingswerkgroep</i>
<i>NVMETC scholingsdagen</i>
DCRF
<i>Niet-WMO adviescommissies vergaderingen</i>

Bijlage 5: Publicaties

De METC Amsterdam UMC heeft deelgenomen aan een interview en focusgroep in het kader van de vierde evaluatie van de WMO en evaluatie CCMO.

<https://open.overheid.nl/documenten/db5edc38-2b60-4e96-94b4-6c2bc465b7f3/file>

Bijlage 6: Colofon

Tekst en data: Chantal Kroone, Ingrid Nan, Ritchie Timmermans, Roelie Ijkema

Redactie: Jelske van der Burg, Joris van der Post, Elcke Kranendonk

Datum: maart 2024

METC Amsterdam UMC

Locatie AMC | J1A | Meibergdreef 9, 1105 AZ Amsterdam

Locatie VUmc | MF A325 | Van Der Boechorststraat 7, 1081 BT Amsterdam

T: 020-4445585

E: metc@amsterdamumc.nl

W: <https://metc.amsterdamumc.org>