

Dankzij de deelname van gezonde vrijwilligers en patiënten aan klinische proeven hebben we vandaag toegang tot doeltreffende behandelingen. Zonder hun bijdrage zouden deze behandelingen niet bestaan.

Ook jij kunt hierin een belangrijke rol spelen. Door deel te nemen aan klinische proeven, draag je bij tot de ontwikkeling en verbetering van nieuwe geneesmiddelen, waardoor iedereen baat heeft bij betere behandelingen.

Wat is een klinische proef?

Een klinische proef is de laatste ontwikkelingsfase van een geneesmiddel. De klinische proeven worden uitgevoerd op (gezonde of zieke) vrijwilligers om **de werking en de veiligheid** van nieuwe **behandelingen**, geneesmiddelen of medische hulpmiddelen te beoordelen **voor ze op de markt worden gebracht**.

Heb ik rechten en plichten wanneer ik deelneem aan een klinische proef?

Ja, wanneer je deelneemt aan een klinische proef, heb je **rechten**, zoals het recht om vrijwillig deel te nemen en het recht om op elk moment de klinische proef te stoppen.

Je hebt ook **plichten** naar de organisatoren van de proef toe. Maar ook de **organisatoren** hebben **verplichtingen naar jou toe** en stopt hun rol niet bij het einde van de klinische proef.

Wil je hierover meer informatie? Raadpleeg dan [hier](#) al jouw rechten en plichten.

Waarom deelnemen aan een klinische proef?

Deelnemen als gezonde vrijwilliger aan een klinische proef is een manier om **anderen te helpen** en **het onderzoek te ondersteunen**. Je mag er fier op zijn.

Als patiënt geeft deelnemen aan een klinische proef je **toegang tot nieuwe behandelingen** nog voor ze op de markt komen. Dat kan een nieuwe kans op genezing betekenen of op een verbetering van jouw levenskwaliteit.

Wat zijn de risico's?

Je kan **onbekende ongewenste bijwerkingen** of **complicaties** ondervinden door de klinische proef. Het is ook mogelijk dat je een **placebo** krijgt en niet het onderzoeksgeneesmiddel. Bovendien is er **geen garantie** dat de **behandeling** voor jou zal **werken**.

De klinische proeven staan onder streng **toezicht** om die risico's te minimaliseren en jouw veiligheid als deelnemer te garanderen. Eventuele schade wordt vergoed.

Hoe kan je deelnemen?

Als gezonde vrijwilliger kan je contact opnemen met je arts, een universitair ziekenhuis, een niet-universitair ziekenhuis of een fase 1-onderzoekscentrum in je buurt.

Als patiënt neem je contact op met je arts voor meer informatie over beschikbare klinische proeven.

Er is ook een [interactieve kaart](#) van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) waarop alle klinische proeven in België staan. Deze kaart maakt het gemakkelijker om klinische proeven te vinden die bij jouw situatie passen. Momenteel is deze tool enkel beschikbaar in het Engels.

Welke rol speelt België in klinische proeven?

België is één van de Europese landen waar de meeste klinische proeven per inwoner worden uitgevoerd. Ons

land is een echte pionier op dit gebied en speelt een sleutelrol in de vooruitgang van nieuwe medische ontwikkelingen.

Het FAGG zet zich in voor de ontwikkeling van nieuwe behandelingen, zodat patiënten sneller toegang krijgen tot nieuwe, veilige en effectieve behandelingen. Het FAGG evalueert, keurt goed en inspecteert elke klinische proef om de deelnemers te beschermen en te garanderen dat de procedure ethisch en eerlijk verloopt.

Laten we samen grenzen blijven verleggen!

FarmaInfo

een initiatief van het  FAGG

Deze informatie werd ter beschikking gesteld door FarmaInfo.be, een initiatief van het FAGG

Heb je na het lezen van deze informatie nog vragen?

Neem contact op met je arts of apotheker.