



Nieuwsbrief december 2021

Beste lezer,

In onze laatste nieuwsbrief van 2021 vragen we aandacht voor onze enquête die nog een week open staat. Met de opgedane kennis van de inbreng van onderzoekers kijken we wat we voor de komende jaren willen oppakken om daarmee het klinisch oncologisch onderzoek te versterken. Alvast dank voor jullie bijdrage!

Daarnaast kan iedereen het drukbezochte webinar rondom Patient Preference Trial design terugkijken waarin zowel onderzoekers als een methodoloog reflecteren op de mogelijke inzet van deze methodologie.

Als laatste aandacht voor de vernieuwde Clinical Trial Regulation. Als je een studie gaat opstarten, vergeet dit niet tot je te nemen!

Fijne feestdagen en tot volgend jaar.

Het DORP-team



Shaping the future of DORP – u kunt nog tot 24 dec met ons meedenken!

Sinds half november hebben al 92 mensen onze enquête ingevuld. Daar zijn we heel blij mee!

Wilt u als oncologische onderzoeker nog met ons meedenken, dan bent u van harte uitgenodigd de enquête in te vullen. Dit kan nog tot 24 december. We zien uit naar uw reactie! En alvast veel dank voor uw medewerking!

DORP ondersteunt sinds 2019 onderzoekers bij het opzetten en uitvoeren van klinisch oncologische studies. We hebben al veel onderzoekers en ondersteunende afdelingen kunnen helpen. Ons team heeft daardoor veel ervaring met welke issues er spelen en hoe we daarbij effectief kunnen adviseren en ondersteunen. Dankzij financiële ondersteuning door het KWF hebben we onze diensten kosteloos kunnen aanbieden. Dit blijft ook het uitgangspunt voor de toekomst.

Mede namens het KWF sturen wij u daarom een uitnodiging voor een beknopte enquête. Met het invullen van de enquête helpt u ons om onze diensten verder te verbeteren en op uw behoeften af te stemmen. Het invullen hiervan kost slechts **vijf minuten**. Alle gegevens worden uiteraard anoniem verwerkt.

Klik [hier](#) om naar de enquête te gaan en geef samen met ons vorm aan de toekomst van DORP zodat we samen klinisch onderzoek vergemakkelijken en verbeteren.

Mocht u nog vragen hebben, neemt u dan gerust contact met ons op via info@researchplatform-dorp.nl.



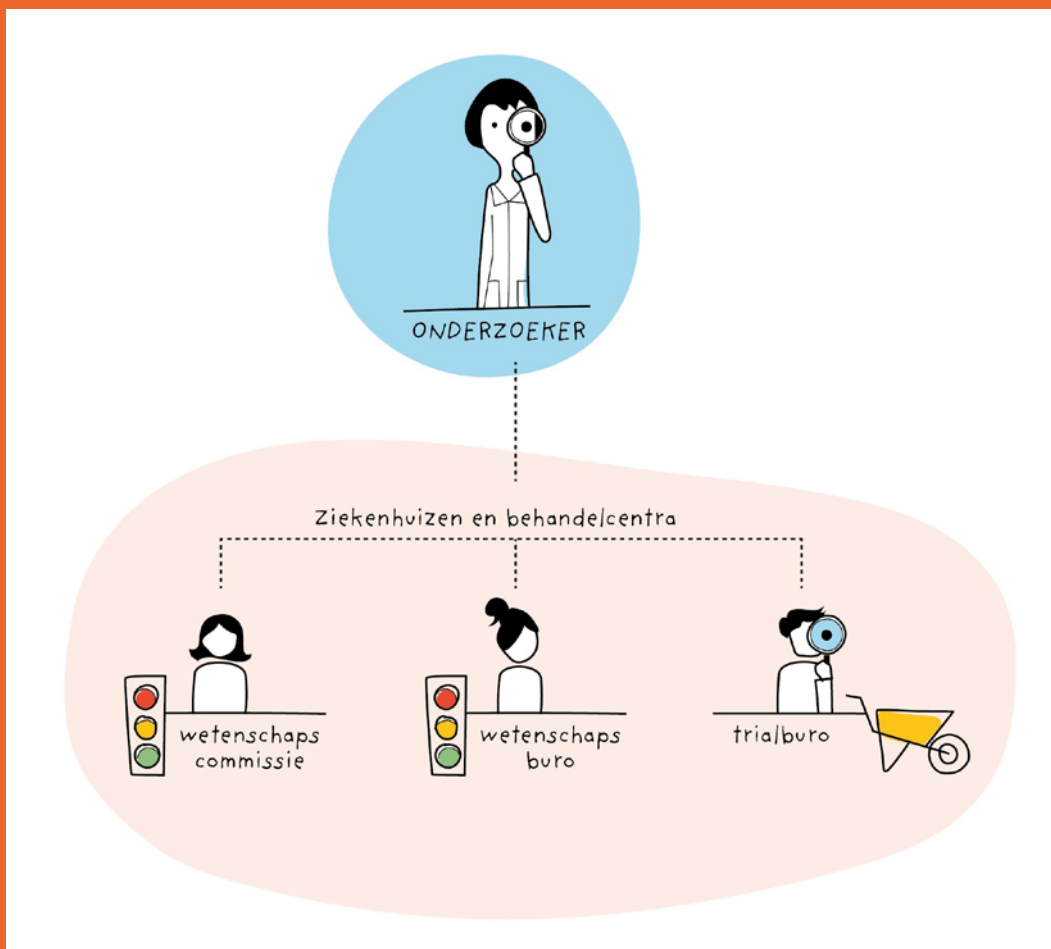
Terugblik op het webinar: Patient Preference Trial Design

Op woensdag 17 november vond het DORP-webinar over het [Patient Preference Trial \(PPT\) design](#) plaats. We blikken terug op een informatieve en interactieve middag. Tijdens dit webinar werden twee voorbeelden uit de praktijk besproken en er werd een methodologische blik geworpen op het PPT design. Hieronder een samenvatting én de link om het webinar terug te kijken.

Hoe zat het ook alweer?

In een PPT design kunnen (een deel van de) deelnemende patiënten hun voorkeursbehandeling kiezen. Dit in tegenstelling tot een standaard Randomized Controlled Trial (RCT) waar deelnemende patiënten op basis van willekeur worden toegewezen aan een type behandeling. Binnen klinisch (oncologisch) onderzoek wordt de RCT veelal beschouwd als de standaard. Om verschillende redenen komt dit steeds meer onder druk te staan. Eén daarvan is dat patiënten vaak een sterke voorkeur hebben voor welk type behandeling zij willen en daarom niet gerandomiseerd willen worden. Hierdoor loopt de inclusie van patiënten van een RCT dan moeizaam. Voor dit soort obstakels biedt het PPT design een aantrekkelijk alternatief. Maar wat zijn dan de aandachtspunten, de voordelen en hoe onderbouw je deze richting subsidieverstrekkers? Ook is het niet altijd duidelijk hoe een PPT design geanalyseerd moet worden, hoe PPT resultaten geïnterpreteerd moeten worden en hoe dit afwijkt van RCT studie resultaten. Deze vragen en meer kwamen aan bod tijdens dit webinar.

[Lees meer...](#)



1 Wat biedt DORP...

Bij de implementatie van de Clinical Trial Regulation voor Investigator Initiated Studies

DORP werkt aan een continue verbetering van klinisch oncologisch onderzoek met als doel een snellere en betere opstart van klinische studies door samen de knelpunten op te lossen. DORP hoopt dit te bereiken met het ondersteunen van onderzoekers.

Een voorbeeld hiervan is de bijdrage van DORP vanuit het Platform Onderzoekersnetwerken aan het ACRON/DCRF symposium op 11 november 2021, met als onderwerp de invoering van de CTR (Clinical Trial Regulation) en procedure lokale haalbaarheid, VGO (Verklaring Geschiktheid Onderzoeksinstelling).

De bijna 900 aanmeldingen, vele vragen en levendige discussie in de chat onderstrepen dat er behoefte is aan duidelijkheid, met name voor Investigator Initiated Trials (IIT). DORP biedt onderzoekers hierbij graag een helpende hand.

Lees [hier](#) verder op welke manier DORP dat doet.



- DORP momenteel druk bezig is met het vernieuwen van de website om deze beter toegankelijk te maken voor onderzoekers en ondersteuners van het onderzoek?
- DORP in januari 2022 een update van de Clinical Trial Roadmap zal publiceren met daarin verwerkt de Clinical Trial Regulation (CTR) wetgeving en de Verklaring Geschiktheid Onderzoeksinstelling (VGO)?
- In januari 2022 KWF call 2022-3 (Ontwikkeling en Implementatie) verwacht wordt?

AGENDA

11 januari - DCRF - werkgroep lokale uitvoerbaarheid

17 januari - Programma ZE&GG: Veldnorm – Kwaliteitsstandaard


18 januari - Deadline ZonMw Doelmatigheidsonderzoek – Stimuleringsronde 2

19 januari - Presentatie DORP - Werkgroep Ontregel het Onderzoek

20 januari - Programma ZE&GG: Veldnorm – Proceduregroep

24 januari - DCRF - werkgroep Digitalisering Klinisch Wetenschappelijk Onderzoek (DKWO)

27 januari - Werkconferentie cohorten



**Wij wensen iedereen mooie laatste
(kerst)dagen van 2021 en we gaan
ook in 2022 iedereen zo goed
mogelijk ondersteunen om studies
goed, snel en efficiënt op te starten!**

Het DORP-team