



Nieuwsbrief februari 2022

In deze nieuwsbrief aandacht voor een terugkerend thema: financiering en standaard zorg in trials. Eerste stappen zijn gezet met het ophalen van voorbeelden uit de praktijk en we brengen het onder de aandacht.

Verder heeft een werkconferentie met vertegenwoordigers van verschillende cohorten een aantal interessante thema's naar boven gebracht. Onderwerpen waar wellicht ook andere cohorten van kunnen leren. Door ervaringen te delen werd er veel kennis uitgewisseld waar we binnenkort een vervolg aan gaan geven.

Als laatste zijn we heel erg blij dat we op 5 april de conferentie DORP - Ready to Connect doorgang kunnen laten vinden. Wees welkom en schrijf je in. Graag laten we zien hoe we door samenwerken en verbinden kennis opdoen die we graag beschikbaar en toegankelijk willen maken voor (oncologische) onderzoekers!



1.1.1

Verzekerde zorg in klinische studies wel of niet vergoed: impact op financiering

Verzekerde zorg in klinische studies wel of niet vergoed: impact op financiering
DORP heeft een aantal knelpunten rondom financiering en standaard zorg in trials opgehaald bij onderzoekers en deze in kaart gebracht. In dit nieuwsbericht lichten we een tipje van de sluier op en wat het vervolg is.

In de dagelijkse praktijk ervaren onderzoekers dat niet alle zorgverrichtingen en standaard medicatie binnen een klinische studie vergoed worden door de zorgverzekering. Deze moeten dan op een andere manier gefinancierd worden. Vaak komt dit pas aan het licht als de studie al is gestart en dit kan grote (financiële) gevolgen hebben voor de voortgang van de studie. Het is daarom van belang om bij het opzetten van een klinische studie vooraf helder te hebben welke zorgactiviteiten wel of juist niet als vergoede zorg aangemerkt kunnen worden en hier zo mogelijk financiering op af te stemmen. De moeilijkheid hierbij is dat het niet altijd duidelijk is wat wel of niet vergoede zorg is, ondanks dat er van de richtlijnen wordt uitgegaan. Daarbij kan ook nog per ziekenhuis verschillen wat onder de verzekerde zorg valt.

[Lees hier het hele artikel.](#)



Wat biedt DORP mij als (junior) onderzoeker?

Als (junior) onderzoeker kan je bij DORP aankloppen voor vragen over en/of ondersteuning bij de opzet en uitvoer van klinisch oncologisch onderzoek. DORP biedt ondersteuning aan de hand van de [Clinical Trial Roadmap](#) en leidt hiermee onderzoekers door verschillende fases van klinisch onderzoek.



Lees hier het hele artikel met voorbeelden hoe DORP onderzoekers helpt.



1.1.2 Werkconferentie Cohorten

Eind januari hebben vertegenwoordigers van 14 oncologische cohorten met elkaar kennis gemaakt en ervaringen gedeeld bij de eerste werkconferentie Cohorten. Deze middag werd georganiseerd vanuit DORP in samenwerking met PLCRC (Prospectief Landelijk cohort).

Nederland kent een groot aantal tumor-specifieke cohortstudies waarbij structureel data (en biomateriaal) verzameld wordt ten behoeve van (klinisch) wetenschappelijk onderzoek. Een aantal van deze cohorten includeert al bijna 10 jaar patiënten, een aantal andere is pas recent opgestart. Waar lopen de onderzoekers van deze cohorten zoal tegenaan? Wat kunnen ze van elkaar leren, wat zijn de punten die ze onder de aandacht willen brengen en bij wie moeten deze punten onder de aandacht worden gebracht?

[Lees hier het hele artikel.](#)



DORP Conferentie - Ready to Connect

De voorbereidingen voor de uitgestelde DORP – Ready to Connect conferentie zijn momenteel weer in volle gang! De nieuwe datum is dinsdag 5 april 2022 van 13.00 uur – 17.00 uur in het Beatrixgebouw te Utrecht. We steken wederom in op een live bijeenkomst, echter wij volgen uiteraard de op dat moment geldende COVID maatregelen.

Deze middag staat in het teken van de samenwerkingen en connecties van DORP. De samenwerkingsverbanden die wij in de afgelopen jaren zijn aangegaan, worden belicht middels presentaties door verschillende samenwerkingspartners en we sluiten af met een rondetafelgesprek.

De presentaties worden verzorgd door het ministerie van VWS, Health-RI en ZorgEvaluatie & Gepast Gebruik (ZE&GG). DORP werkt samen met deze partijen om knelpunten te identificeren en gezamenlijk te werken aan verbeteringen van de uitvoer van klinisch onderzoek.

Het volledige programma kunt u [hier](#) inzien. Aanmelden is vanaf nu weer mogelijk via deze [aanmeldlink](#).

Wij hopen u allen live te verwelkomen!



- DORP o.l.v. HOVON met de CTR (Clinical Trial Regulation) Taskforce een kijkje heeft genomen in de CTIS Sandbox van EMA.
 - DORP/Patientenparticipatie uitgenodigd is voor de online bijeenkomsten van de CCMO op: 14 maart, 4 april en 25 april 2022.
 - KWF Call 2022-3 / Ontwikkeling & Implementatie open (deadline 23 maart)
 - KWF Call 2022-4 / Exploratie (deadline 3 mei 2022)
 - De herziening van de Gedragscode Gezondheidsonderzoek is afgerond in januari 2022. De nieuwe Gedragscode bevat een set concrete, voor onderzoekers toegankelijke normen voor de omgang met persoonsgegevens en lichaamsmateriaal in gezondheidsonderzoek.
-

AGENDA

9 maart - Multidisciplinair symposium DRCG - DRCG | WIN-O RCC

10 maart - NVFG Voorjaarscongres

14 maart - DRCP (online) Symposium 2022

22 maart - LSH PPS dag, ZonMw

31 maart - Congres Goed Gebruik Geneesmiddelen 2022: '10 jaar onderweg!'

5 april - DORP Conferentie - Ready to Connect

12 april - Nabon-Boog Symposium