

Informatiebrief

‘Gerichte bestraling van een beperkt aantal uitzaaiingen bij patiënten met hormoon-ongevoelig prostaatkanker’

Oligometastase-gerichte radiotherapie bij patiënten met castratie-resistent prostaatcarcinoom. (OLYMPIAN)

Inleiding

Geachte heer,

Met deze informatiebrief willen we u vragen of u wilt meedoen aan medisch-wetenschappelijk onderzoek. Meedoen is vrijwillig. U krijgt deze brief omdat u behandeld wordt voor uitgezaaide prostaatkanker en u de mogelijkheid tot bestraling op een of meerdere uitzaaiingen met uw behandelaar heeft besproken. U leest hier om wat voor onderzoek het gaat, wat het voor u betekent, en wat de voor- en nadelen zijn. Het is veel informatie. Wilt u de informatie doorlezen en beslissen of u wilt meedoen? Als u wilt meedoen, zullen we de toestemmingsformulieren tijdens een afspraak op de polikliniek samen tekenen, deze vindt u in bijlage D.

Stel uw vragen

U kunt uw beslissing nemen met de informatie die u in deze informatiebrief vindt.

Daarnaast raden we u aan om dit te doen:

- Stel vragen aan de onderzoeker die u deze informatie geeft.
- Praat met uw partner, familie of vrienden over dit onderzoek.
- Stel vragen aan de onafhankelijk deskundige. Voor contactgegevens zie bijlage A.
- Lees de informatie op www.rijksoverheid.nl/mensenonderzoek.

1. Algemene informatie

Het UMCG heeft dit onderzoek opgezet. Hieronder noemen we het UMCG steeds de ‘opdrachtgever’. Onderzoekers, dit kunnen ook artsen of onderzoeksverpleegkundigen zijn, voeren het onderzoek uit in verschillende ziekenhuizen. Voor dit onderzoek zijn 35 patiënten uit verschillende Nederlandse ziekenhuizen nodig. De medisch-ethische toetsingscommissie Groningen heeft dit onderzoek goedgekeurd. Algemene informatie over toetsing van het onderzoek kunt u vinden in de brochure ‘Medisch-wetenschappelijk onderzoek/website van de Rijksoverheid: www.rijksoverheid.nl/mensenonderzoek.

2. Wat is het doel van het onderzoek?

In dit onderzoek bekijken we wat de waarde is van bestraling van uitzaaiingen naast de huidige behandeling die u krijgt.

3. Wat is de achtergrond van het onderzoek?

U wordt behandeld met hormonale therapie (of in combinatie met andere middelen) in verband met uitgezaaide prostaatkanker. Onlangs is gebleken dat de ziekte ondanks de huidige behandeling op een beperkt aantal plekken is toegenomen.

Het is bekend dat niet alle uitzaaiingen van prostaatkanker zich hetzelfde gedragen. Dit betekent dat het mogelijk is dat enkel de plekken die nu aan het groeien zijn niet meer goed reageren op de huidige therapie, terwijl de ziekte op andere plekken nog wel goed op deze behandeling reageert. Daarom wordt tegenwoordig steeds vaker bestraling toegevoegd aan de huidige behandeling.

We zullen de plekken (tot 3 plekken) die op de scans zijn toegenomen gericht gaan bestralen, hiermee proberen we deze plekken onder controle te krijgen. Hierdoor kan de huidige behandeling worden voortgezet zonder dat er al een nieuw medicijn moet worden toegevoegd. Dit nieuwe medicijn kan dan in een later stadium worden gebruikt, mocht dat nodig zijn.

In dit onderzoek willen we door middel van gestructureerde behandelplannen, vervolgschema's en vragenlijsten een betere indruk krijgen van het effect van het toevoegen van deze bestraling.

4. Hoe verloopt het onderzoek?

Stap 1: bent u geschikt om mee te doen?

We willen eerst weten of u geschikt bent om mee te doen. Daarom controleert de onderzoeker een aantal gegevens en doet deze, indien nodig, nog enkele onderzoeken, zoals bloedonderzoek op PSA en testosteron. Vaak zijn deze gegevens al bekend vanuit de reguliere prostaatkankerzorg.

Stap 2: de behandeling

Afhankelijk van de plekken die we op uw scan hebben gezien maken we een plan voor de bestralingen. U zult afhankelijk van de locatie van de gevonden plekken 2 tot 5 bestralingen krijgen in 2 weken tijd. Uw radiotherapeut heeft met u besproken hoeveel bestralingsbehandelingen u zult ondergaan en hoeveel tijd dit in totaal in beslag gaat nemen.

Stap 3: onderzoeken en metingen

U hoeft voor het onderzoek niet extra naar het ziekenhuis te komen. De momenten die u in het ziekenhuis verwacht wordt zijn uw reguliere afspraken voor de bestralingsbehandelingen en de voorbereidingen daarvoor.

Om extra informatie te krijgen hoe het met u gaat wordt u gevraagd om vragenlijsten in te vullen over uw kwaliteit van leven. Dit kost ongeveer 15 minuten en kunt u thuis doen. Deze vragenlijsten worden voordat u met de bestralingsbehandeling start ingevuld en gedurende het eerste jaar rondom uw 3 maandelijkse therapiecontroles, na het eerste jaar zullen deze vragenlijsten iedere 6 maanden naar u worden verstuurd. In bijlage C staat wanneer u welke vragenlijsten krijgt en welke metingen we bij ieder bezoek zullen uitvoeren. Op de afdeling radiotherapie in het UMCG is het versturen van vragenlijsten ook buiten onderzoeken standaard zorg, ook als u beslist niet mee te doen aan het onderzoek, zal er aan u gevraagd worden of u bereid bent vragenlijsten in te vullen.

Wat is er anders dan bij gewone zorg?

Er is bij dit onderzoek niet zoveel anders dan bij gewone zorg. Iedere 3 maanden zal volgens reguliere zorg een controle plaatsvinden, waarbij een aantal laboratorium waardes in het bloed zullen worden bepaald. De vervolgafspraken zullen voornamelijk bij de bestralingsarts worden gepland in plaats van bij uw huidige behandelaar (vaak oncoloog). De controles zullen veelal telefonisch kunnen plaatsvinden waardoor er nagenoeg geen sprake zal zijn van extra reistijd. Bij een oplopend PSA-gehalte zal in bepaalde gevallen opnieuw een PET scan gemaakt worden (PSMA-PET/CT scan). De waarde van dit onderzoek zit voornamelijk in het gestructureerd behandelen, vervolgen en het bijhouden van het effect van de behandeling.

Hoelang duurt het onderzoek?

Doet u mee met het onderzoek? Dan duurt dat in totaal ongeveer 24 maanden, tijdens deze periode ontvangt u de vragenlijsten. Hierbinnen vallen de reguliere behandelingen en controleafspraken die u zou krijgen.

5. Welke afspraken maken we met u?

We willen graag dat het onderzoek goed verloopt. Daarom maken we de volgende afspraken met u:

- U doet tijdens dit onderzoek niet mee aan een ander medisch-wetenschappelijk onderzoek.
- U komt naar iedere afspraak.
- U neemt contact op met de onderzoeker in deze situaties:
 - U wordt in een ziekenhuis opgenomen of behandeld.
 - U krijgt plotseling problemen met uw gezondheid.
 - U wilt niet meer meedoen met het onderzoek.
 - Uw telefoonnummer, adres of e-mailadres verandert.

6. Van welke bijwerkingen, nadelige effecten of ongemakken kunt u last krijgen?

De bestralingsbehandelingen kunnen (milde) bijwerkingen hebben. Deze bijwerkingen zijn hetzelfde als van bestralingsbehandeling buiten de studie. Indien er toch bijwerkingen optreden zijn deze sterk afhankelijk van de plek waar u zal worden bestraald. Mogelijke bijwerkingen zijn darmklachten (veranderd stoelgangpatroon, verhoogde stoelgangfrequentie, darmkrampen, bloedverlies via de darm, verhoogde aandrang) of plasklachten (verhoogde plasfrequentie, verhoogde aandrang, bloedverlies in de urine). In het overgrote deel van de gevallen verlopen deze klachten mild. Uw behandelend radiotherapeut heeft de bijwerkingen zoals ze voor u van toepassing zijn met u besproken. Tijdens de reguliere controles krijgt u de kans om eventuele bijwerkingen met uw radiotherapeut of behandeld arts te bespreken. Neem bij onverwachte bijwerkingen altijd contact op met uw behandelend arts. Daarnaast zal u een aantal maal gevraagd worden een vragenlijst in te vullen. De ongemakken die u hiervan kunt ondervinden bestaan enkel uit een (beperkte) tijdsbelasting.

7. Wat zijn de voordelen en de nadelen als u meedoet aan het onderzoek?

Meedoen aan het onderzoek kan voordelen en nadelen hebben. Hieronder zetten we ze op een rij. Denk hier goed over na, en praat erover met anderen.

Mogelijk voordeel voor proefpersoon:

- Gerichtte bestraling zou de prostaatkanker kunnen remmen en hiermee volgende lijnen van behandeling uit kunnen stellen, maar zeker is dat nog niet.

Meedoen aan het onderzoek kan deze nadelen of gevolgen hebben:

- Meedoen aan het onderzoek kost u mogelijk extra tijd.

- U moet zich houden aan de afspraken die horen bij het onderzoek.
- U kunt klachten van de bestraling krijgen zonder dat de behandeling voor u nuttig kan zijn.

Wilt u niet meedoen?

U beslist zelf of u meedoet aan het onderzoek. Wilt u niet meedoen? Dan bestaat nog steeds de mogelijkheid om de bestralingen te ontvangen, maar dan buiten studieverband.

8. Wanneer stopt het onderzoek?

De onderzoeker laat het u weten als er nieuwe informatie over het onderzoek komt die belangrijk voor u is. De onderzoeker vraagt u daarna of u blijft meedoen.

In deze situaties stopt voor u het onderzoek:

- Alle onderzoeken volgens het schema zijn voorbij.
- U wilt zelf stoppen met het onderzoek. Dat mag op ieder moment. Meld dit dan meteen bij de onderzoeker. U hoeft er niet bij te vertellen waarom u stopt.
- De onderzoeker vindt het beter voor u om te stoppen. De onderzoeker zal u nog wel uitnodigen voor een nacontrole.
- Een van de volgende instanties besluit dat het onderzoek moet stoppen:
 - UMCG,
 - de overheid, of
 - de medisch-ethische commissie die het onderzoek beoordeelt.

Wat gebeurt er als u stopt met het onderzoek?

De onderzoekers gebruiken de gegevens die tot het moment van stoppen zijn verzameld.

Het hele onderzoek is afgelopen als alle deelnemers klaar zijn.

9. Wat gebeurt er na het onderzoek?

Krijgt u de resultaten van het onderzoek?

Na het afronden van het onderzoek zullen de resultaten aangeboden worden voor publicatie in wetenschappelijke tijdschriften en worden gecommuniceerd met de prostaatkankerstichting. Indien u dit wenst laat de onderzoeker u ongeveer 6

maanden nadat het onderzoek is afgerond weten wat de belangrijkste uitkomsten zijn van het onderzoek.

10. Wat doen we met uw gegevens?

Doet u mee met het onderzoek? Dan geeft u ook toestemming om uw gegevens te verzamelen, gebruiken en bewaren.

Welke gegevens bewaren we?

We bewaren deze gegevens:

- uw naam
- uw geslacht
- uw adres
- uw geboortedatum
- gegevens over uw gezondheid
- (medische) gegevens die we tijdens het onderzoek verzamelen

Waarom verzamelen, gebruiken en bewaren we uw gegevens

We verzamelen, gebruiken en bewaren uw gegevens om de vragen van dit onderzoek te kunnen beantwoorden en om de resultaten te kunnen publiceren.

Hoe beschermen we uw privacy?

Om uw privacy te beschermen geven wij uw gegevens door middel van een code. Op al uw gegevens zetten we alleen deze code. De sleutel van de code bewaren we op een beveiligde plek in het ziekenhuis. Als we uw gegevens verwerken, gebruiken we steeds alleen die code. Ook in rapporten en publicaties over het onderzoek kan niemand terughalen dat het over u ging.

Wie kunnen uw gegevens zien?

Sommige personen kunnen wel uw naam en andere persoonlijke gegevens zonder code inzien. Dit kunnen gegevens zijn die speciaal voor dit onderzoek zijn verzameld, maar ook gegevens uit uw medisch dossier.

Dit zijn mensen die controleren of de onderzoekers het onderzoek goed en betrouwbaar uitvoeren. Deze personen kunnen bij uw gegevens komen:

- Leden van de commissie die de veiligheid van het onderzoek in de gaten houdt.
- Een controleur die voor de het UMCG werkt.

- Nationale en internationale toezichthoudende autoriteiten. Bijvoorbeeld de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd.

Deze personen houden uw gegevens geheim. Voor inzage door deze personen vragen wij u toestemming te geven. De Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd kan zonder uw toestemming uw gegevens inzien.

Hoelang bewaren we uw gegevens?

We bewaren uw gegevens 15 jaar in het ziekenhuis.

Uw bloed wordt onmiddellijk na gebruik vernietigd.

Mogen we uw gegevens en lichaamsmateriaal gebruiken voor ander onderzoek?

Uw verzamelde gegevens kunnen ook van belang zijn voor ander wetenschappelijk onderzoek op het gebied van uitgezaaide prostaatkanker. Daarvoor zullen uw gegevens 15 jaar worden bewaard in het ziekenhuis. In het toestemmingformulier geeft u aan of u dit goed vindt. Geeft u geen toestemming? Dan kunt u nog steeds meedoen met dit onderzoek. U krijgt dezelfde zorg.

Wat gebeurt er bij onverwachte ontdekkingen?

Tijdens het onderzoek kunnen we toevallig iets vinden dat niet direct van belang is voor het onderzoek maar wel voor uw gezondheid. De onderzoeker neemt dan contact op met uw huisarts en/of specialist. U bespreekt dan met uw huisarts of specialist wat er moet gebeuren. De kosten hiervan vallen onder uw eigen zorgverzekering. U geeft met het formulier toestemming voor het informeren van uw huisarts of specialist.

Kunt u uw toestemming voor het gebruik van uw gegevens weer intrekken?

U kunt uw toestemming voor het gebruik van uw gegevens op ieder moment intrekken. Zeg dat dan tegen de onderzoeker. Dit geldt voor het gebruik in dit onderzoek en voor het gebruik in ander onderzoek. Maar let op: trekt u uw toestemming in, en hebben onderzoekers dan al gegevens verzameld voor een onderzoek? Dan mogen zij deze gegevens nog wel gebruiken.

Wilt u meer weten over uw privacy?

- Wilt u meer weten over uw rechten bij de verwerking van persoonsgegevens? Kijk dan op www.autoriteitpersoonsgegevens.nl.

- Heeft u vragen over uw rechten? Of heeft u een klacht over de verwerking van uw persoonsgegevens? Neem dan contact op met degene die verantwoordelijk is voor de verwerking van uw persoonsgegevens. Voor uw onderzoek is dat:
 - UMCG Zie bijlage A voor contactgegevens, en website.
- Als u klachten heeft over de verwerking van uw persoonsgegevens, raden we u aan om deze eerst te bespreken met het onderzoeksteam. U kunt ook naar de Functionaris Gegevensbescherming van UMCG gaan. Of u dient een klacht in bij de Autoriteit Persoonsgegevens.

Waar vindt u meer informatie over het onderzoek?

Op de volgende website(s) vindt u meer informatie over het onderzoek:

www.ClinicalTrials.gov. Na het onderzoek kan de website een samenvatting van de resultaten van dit onderzoek tonen.

11. Krijgt u een vergoeding als u meedoet aan het onderzoek?

Deelname aan het onderzoek kost u niets. U krijgt ook geen vergoeding als u meedoet aan dit onderzoek.

12. Bent u verzekerd tijdens het onderzoek?

Voor iedereen die meedoet aan dit onderzoek is een verzekering afgesloten. De verzekering betaalt voor schade door het onderzoek. Maar niet voor alle schade. In **bijlage B** vindt u meer informatie over de verzekering en de uitzonderingen. Daar staat ook aan wie u schade kunt melden.

13. We informeren uw huisarts en behandelend specialist

De onderzoeker stuurt uw huisarts en behandelend specialist een brief om te laten weten dat u meedoet aan het onderzoek. Dit is voor uw eigen veiligheid.

14. Heeft u vragen?

Vragen over het onderzoek kunt u stellen aan het onderzoeksteam. Wilt u advies van iemand die er geen belang bij heeft? Ga dan naar de onafhankelijk deskundige, voor contactgegevens zie bijlage A. Zij weet veel over het onderzoek, maar werkt niet mee aan dit onderzoek.

Heeft u een klacht? Bespreek dit dan met de onderzoeker of de arts die u behandelt.

Wilt u dit liever niet? Ga dan naar de klachtenfunctionaris van het ziekenhuis. In bijlage A staat waar u die kunt vinden.

15. Hoe geeft u toestemming voor het onderzoek?

U kunt eerst rustig nadenken over dit onderzoek (minimaal 48 uur). Daarna vertelt u de onderzoeker of u de informatie begrijpt en of u wel of niet wilt meedoen. Wilt u meedoen? Dan vult u samen met de onderzoeker het toestemmingsformulier in dat u bij deze informatiebrief vindt tijdens een poliklinische afspraak. U en de onderzoeker krijgen allebei een getekende versie van deze toestemmingsverklaring.

U krijgt tevens een aanvullende informatiebrief mee over een biobank. Dit is optioneel, zonder deelname aan de biobank kunt u wel meedoen aan de studie. Zie het aanvullende document voor meer informatie.

Dank voor uw tijd.

16. Bijlagen bij deze informatie

- A. Contactgegevens
- B. Informatie over de verzekering
- C. Schema onderzoekshandelingen / omschrijving onderzoekshandelingen of overzicht metingen
- D. Toestemmingsformulier
- E. NAW

Bijlage A: contactgegevens Radiotherapiegroep

Hoofdonderzoeker UMCG: Dr. S. Aluwini, tel: (050) 361 2711

Arts-onderzoeker UMCG: R. van der Walle, tel: (050) 361 2711

Hoofdonderzoeker Radiotherapiegroep: M. Peters, tel: (088) 7790000

Onafhankelijk deskundige: Dr. D. Yakar, radioloog UMCG, tel: (050) 361 23 05

Klachtencommissie

Indien u klachten heeft over de studie, kunt u contact opnemen met de klachtenfunctionaris van Radiotherapiegroep, te bereiken via telefoonnummer 088 - 7790000 of per email: kwaliteit@radiotherapiegroep.nl. Voor meer informatie kunt u de website raadplegen: www.radiotherapiegroep.nl/radiotherapiegroep/klachten-complimenten/. Ook kunt u hier het klachtenformulier invullen.

Functionaris voor de Gegevensbescherming

Heeft u een vraag over de wijze waarop wij uw persoonsgegevens verwerken, dan kunt u contact opnemen met de Functionaris Gegevensbescherming. De Functionaris Gegevensbescherming kunt u bereiken via fg@radiotherapiegroep.nl of 088-7790000. Voor meer informatie verwijzen wij u graag naar www.radiotherapiegroep.nl/patient/informatie-patientportaal/veiligheid-en-privacy/. Meer informatie over uw rechten kunt u vinden op de website van de Autoriteit Persoonsgegevens (<https://autoriteitpersoonsgegevens.nl/nl/onderwerpen/avg-nieuwe-europese-privacywetgeving/controle-over-je-data>).

Bijlage B: informatie over de verzekering

Het UMCG heeft een verzekering afgesloten voor iedereen die meedoet aan het onderzoek. De verzekering betaalt de schade die u heeft doordat u aan het onderzoek meedeed. Het gaat om schade die u krijgt tijdens het onderzoek, of binnen 4 jaar na het einde van uw deelname aan het onderzoek. U moet schade binnen 4 jaar melden bij de verzekeraar.

Heeft u schade door het onderzoek? Meld dit dan bij deze verzekeraar:

De verzekeraar van het onderzoek is:

Naam:	Centramed
Adres:	Postbus 7374, 2701 AJ Zoetermeer
Telefoonnummer:	070 301 70 70
E-mail:	info@centramed.nl
Polisnummer:	624.529.102

De verzekering betaalt maximaal € 650.000 zijn per persoon en € 5.000.000 zijn voor het hele onderzoek € 7.500.000 zijn per jaar voor alle onderzoeken van dezelfde opdrachtgever).

Let op: de verzekering dekt de volgende schade **niet**:

- Schade door een risico waarover we u informatie hebben gegeven in deze brief. Maar dit geldt niet als het risico groter bleek te zijn dan we van tevoren dachten. Of als het risico heel onwaarschijnlijk was.
- Schade aan uw gezondheid die ook zou zijn ontstaan als u niet aan het onderzoek had meegedaan.
- Schade die ontstaat doordat u aanwijzingen of instructies niet of niet goed opvolgde.
- Schade door een behandelmethode die al bestaat. Of door onderzoek naar een behandelmethode die al bestaat.

Deze bepalingen staan in het 'Besluit verplichte verzekering bij medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen 2015'. Dit besluit staat in de Wettenbank van de overheid (<https://wetten.overheid.nl>).

Bijlage C: Schema follow-up

Onderzoeken	Start studie	Follow-up (in maanden na bestraling)					
		1 M	3 M	6 M	9 M	12 M	Iedere 6 M
Bloedonderzoek							
PSA	X	X	X	X		X	X
Testosterone	X	X	X	X		X	X
HB	X	X	X	X		X	X
AF	X	X	X	X		X	X
PSMA PET scan	X						
Vragenlijsten							
CTCAE v5	X	X	X	X		X	X
RTOG-EORTC	X	X	X	X		X	X
EORTC-QIQ-25	X			X	X	X	X
EORTC-QLQ-C-30	X			X		X	X

Bijlage D: toestemmingsformulier proefpersoon

Behorende bij 'Bestraling van een beperkt aantal uitzaaiingen bij patiënten met prostaatkanker'

- Ik heb de informatiebrief gelezen. Ook kon ik vragen stellen. Mijn vragen zijn goed genoeg beantwoord. Ik had genoeg tijd om te beslissen of ik meedoe.
- Ik weet dat meedoen vrijwillig is. Ook weet ik dat ik op ieder moment kan beslissen om toch niet mee te doen met het onderzoek. Of om ermee te stoppen. Ik hoef dan niet te zeggen waarom ik wil stoppen.
- Ik geef de onderzoeker toestemming om mijn huisarts en/of specialist te laten weten dat ik meedoe aan dit onderzoek.
- Ik geef de onderzoeker toestemming om informatie op te vragen bij mijn huisarts en/of specialist.
- Ik geef de onderzoeker toestemming om mijn huisarts of specialist informatie te geven over onverwachte bevindingen uit het onderzoek die van belang zijn voor mijn gezondheid.
- Ik geef de onderzoekers toestemming om mijn gegevens te verzamelen en gebruiken. De onderzoekers doen dit alleen om de onderzoeksvraag van dit onderzoek te beantwoorden.
- Ik weet dat voor de controle van het onderzoek sommige mensen al mijn gegevens kunnen inzien. Die mensen staan in deze informatiebrief. Ik geef deze mensen toestemming om mijn gegevens in te zien voor deze controle.
- Wilt u in de tabel hieronder ja of nee aankruisen?

Ik geef toestemming om mijn gegevens te bewaren om dit te gebruiken voor ander onderzoek, zoals in de informatiebrief staat.	Ja ☐	Nee ☐
Ik geef toestemming om mij eventueel na dit onderzoek te vragen of ik wil meedoen met een vervolgonderzoek.	Ja ☐	Nee ☐

- Ik wil meedoen aan dit onderzoek.

Mijn naam is (proefpersoon):

Handtekening:

Datum : __ / __ / __

Ik verklaar dat ik deze proefpersoon volledig heb geïnformeerd over het genoemde onderzoek.

Wordt er tijdens het onderzoek informatie bekend die de toestemming van de proefpersoon kan beïnvloeden? Dan laat ik dit op tijd weten aan deze proefpersoon.

Naam onderzoeker (of diens vertegenwoordiger):

Handtekening:

Datum: __ / __ / __

De proefpersoon krijgt een volledige informatiebrief mee, samen met een getekende versie van het toestemmingsformulier.

Bijlage E NAW

NAW formulier

Voor deelname aan het wetenschappelijk onderzoek:

Oligometastase-gerichte radiotherapie bij patiënten met castratie-resistent prostaatcarcinoom

Gaarne onderstaande gegevens invullen ten tijden van het ondertekenen van het Toestemmingsformulier voor het invullen de vragenlijsten.

Invullen in blokletters a.u.b.

Graag aangeven hoe u de lijsten wilt ontvangen

Achternaam en voorletters

☐ **Via e-mail**

E-mail adres

☐ **Via post**

Adres

Postcode, woonplaats

Handtekening proefpersoon