

**Jaarverslag 2016**  
van de  
**Medisch Ethische Toetsings Commissie**  
van het  
**Erasmus MC**

**Adres:**

Medisch Ethische Toetsings Commissie Erasmus MC

Postbus 2040 – Ae-337

3000 CA Rotterdam

Tel: 010 – 703 4428/3625

E-mail: [metc@erasmusmc.nl](mailto:metc@erasmusmc.nl)

Website: [www.erasmusmc.nl/commissies/metc/](http://www.erasmusmc.nl/commissies/metc/)

## INHOUDSOPGAVE

Voorwoord	3
Doel- en taakstelling	4
Kring waarvoor de METC Erasmus MC werkzaam is	4
Samenstelling	5
Werkwijze	6
Standard Operating Procedures	7
Verslaglegging	7
Werkzaamheden	8
Themavergadering	13
Externe activiteiten	13
Onderwijs	13
Stroomlijning processen	14
Bijlage:	
1. Lijst commissieleden, plaatsvervangers en medewerkers secretariaat 2016	15

## **VOORWOORD**

Voor u ligt het jaarverslag van de Medisch Ethische Toetsings Commissie van het Erasmus MC over het jaar 2016. Op deze en volgende pagina's doet zij verslag van haar samenstelling, werkwijze en werkzaamheden en bericht zij over inhoudelijke en meer beleidsmatige onderwerpen, die haar in 2016 hebben beziggehouden.

Ook dit jaar is weer door meerdere commissieleden en secretarissen onderwijs of een presentatie gegeven over het werk van de commissie en de aandachtspunten voor onderzoekers bij het voorbereiden van een onderzoeksvoorstel voor indiening bij de commissie.

De voorzitters danken de commissieleden, de ambtelijk secretarissen en het overig ondersteunend personeel van het secretariaat van de commissie voor hun inzet over de afgelopen periode.

Prof.dr. H.W. Tilanus en Prof.dr. H.J. Metselaar  
Vorzitters METC Erasmus MC

## **DOEL- EN TAAKSTELLING**

De commissie voorziet in een professionele, onafhankelijke en efficiënte toetsing van medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen overeenkomstig het bepaalde bij of krachtens de WMO.

Het doel van de toetsing van medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen in de zin van de WMO is het waarborgen van de rechten, veiligheid en het welzijn van de proefpersonen die deelnemen aan medisch-wetenschappelijk onderzoek. Speciale aandacht verdient het onderzoek met kwetsbare personen.

De op grond van artikel 16 van de WMO erkende commissie is ingevolge artikel 2, tweede lid, onderdeel a van de WMO bevoegd medisch-wetenschappelijk onderzoek te beoordelen waarvan het onderwerpen van personen aan handelingen of het opleggen aan personen van een bepaalde gedragswijze deel uitmaakt, overeenkomstig het bepaalde in de WMO.

Ook is het de taak van de commissie om over voorstellen tot wijziging van wetenschappelijk onderzoek waarvoor zij reeds een positief besluit heeft afgegeven, een nader besluit af te geven.

De commissie heeft als taak op de hoogte te blijven van de status en voortgang van wetenschappelijk onderzoek dat zij conform de WMO heeft beoordeeld.

De commissie is ingevolge artikel 10 WMO tevens bevoegd een nader besluit af te geven over wetenschappelijk onderzoek met mensen waarvoor zij reeds een positief besluit heeft afgegeven, maar dat een verloop heeft dat voor een proefpersoon in noemenswaardige mate ongunstiger is dan in het onderzoeksvoorstel is voorzien.

De commissie kan gevraagd of ongevraagd advies uitbrengen aan de Raad van Bestuur of aan derden inzake medisch ethische aspecten van wetenschappelijk onderzoek, dat niet binnen de reikwijdte van de WMO valt. Bij dergelijke onderzoeken toetst de commissie alleen of het onderzoek inderdaad niet onder de reikwijdte van de WMO valt. In dat geval verstrekt de commissie een "Besluit onderzoek is niet-WMO plichtig". Het toetsingskader voor deze onderzoeken is niet de WMO, maar de code 'Goed Gebruik', de code 'Goed Gedrag' alsmede de Wet bescherming persoonsgegevens (Wbp). De code 'Goed Gebruik' stelt gedragsregels vast voor wetenschappelijke onderzoekers die gebruik willen maken van lichaamsmateriaal dat in eerste instantie voor een ander doel is afgenomen. De code 'Goed Gedrag' vormt een uitwerking van met name het bepaalde in de Wet op de geneeskundige behandelingsovereenkomst (WGBO) over het gebruik van patiëntengegevens in wetenschappelijk onderzoek.

## **KRING WAARVOOR DE METC ERASMUS MC WERKZAAM IS**

Met inachtneming van haar bevoegdheden op grond van de WMO toetst de commissie onderzoeksvoorstellen die geheel of gedeeltelijk zullen worden uitgevoerd in, of met medewerking van (medewerkers) van het Erasmus MC.

De commissie kan in overleg ook onderzoeksvoorstellen beoordelen ten behoeve van andere instellingen, waarvoor geen andere commissie in de zin van de WMO aangewezen is, mits de werklast van de commissie deze extra taken toelaat. Op grond van de huidige afspraken beoordeelt de commissie onderzoeksvoorstellen in de zin van de WMO die haar worden voorgelegd door: GG&GD Rotterdam, Bloedbank Rotterdam, Revalidatiecentrum Rijndam Rotterdam, Oogziekenhuis Rotterdam, Havenziekenhuis Rotterdam, Erasmus Universiteit Rotterdam, Hogeschool Rotterdam, SKION en Instituut voor Verslavingsonderzoek te Rotterdam. Na overleg kan ook voor andere instellingen getoetst worden.

## SAMENSTELLING

Uitgangspunt voor de samenstelling van de commissie is dat, op basis van de eisen ingevolge de WMO, deskundigheid en ervaring aanwezig is op het gebied van de rechtswetenschap, de methodologie van wetenschappelijk onderzoek en de ethiek, alsmede een persoon die het wetenschappelijk onderzoek specifiek beoordeelt vanuit de invalshoek van de proefpersoon en die in geval van beoordeling van wetenschappelijk onderzoek met geneesmiddelen tevens bestaat uit personen die deskundig zijn op het gebied van de farmacie en de klinische farmacologie.

De commissieleden zijn gedurende de laatste drie jaar werkzaam geweest op het gebied van hun deskundigheid en voldoen aan de door de CCMO gestelde nadere eisen met betrekking tot opleiding en ervaring zoals omschreven in de CCMO-richtlijn deskundigheidseisen (WMO-)leden METC's.

Vanwege het breed specialistische karakter in het aanbod van onderzoeksvoorstellen zitten in de commissie bij voorkeur tevens leden die op de volgende terreinen deskundigheid bezitten:

- (Interventie)cardioloog;
- Chirurg;
- (Klinisch) psycholoog / psychiater;
- Internist;
- Internist-oncoloog;
- Kinderarts.

De commissie bestaat uit twee kamers. Beide kamers beschikken over een voorzitter en een vice-voorzitter. In de beide kamers van de commissie hebben in ieder geval zitting:

- Minimaal twee artsen, waaronder één kinderarts, voor zover de kamer onderzoek met minderjarigen beoordeelt;
- Een deskundige op het gebied van de ethiek;
- Een persoon die het wetenschappelijk onderzoek specifiek beoordeelt vanuit de invalshoek van de proefpersoon;
- Een deskundige op het gebied van de methodologie van het wetenschappelijk onderzoek;
- Een deskundige op het gebied van de rechtswetenschappen, met speciale deskundigheid op het gebied van het gezondheidsrecht;
- Een deskundige op het gebied van de klinische farmacologie en klinische farmacie, voor zover de kamer geneesmiddelenonderzoek beoordeelt; en
- Een persoon van buiten de instelling.

Een combinatie van verplichte WMO-disciplines in één persoon is in beginsel niet toegestaan. Een uitzondering hierop vormt de persoon die het wetenschappelijk onderzoek specifiek beoordeelt vanuit de invalshoek van de proefpersoon, die tevens de persoon van buiten de instelling is, aangezien deze laatste discipline geen verplichte WMO-discipline betreft. Voorts is voornamelijk de combinatie klinisch farmacoloog en ziekenhuisapotheker in één persoon toegestaan.

De leden en plaatsvervangende leden van de commissie zijn vermeld in bijlage 1 van dit Jaarverslag.

De secretaris is aanwezig tijdens de vergaderingen van de commissie en stelt onder meer het verslag op, maar is geen lid van de commissie. Elke kamer beschikt over een eigen voorzitter. De voorzitter van de betreffende kamer is tevens lid van de commissie.

De METC Erasmus MC kent een dagelijks bestuur, bestaande uit de secretarissen, de voorzitters en de vice-voorzitters.

Regelmatig vindt overleg plaats tussen de beide voorzitters. De voorzitters treden meerdere keren per jaar op als elkaars plaatsvervanger tijdens de vergaderingen van de kamers van de commissie. Elke kamer wordt op de hoogte gesteld van de agenda van de andere kamer. Onderzoeksvorstellen worden geagendeerd op volgorde van binnenkomst. Door de samenstelling van de beide kamers en de hiervoor geschetste werkwijze wordt bewerkstelligd dat beide kamers gelijkwaardig zijn, dat wil zeggen dat alle te beoordelen onderzoeksvorstellen in de beide kamers van de commissie kunnen worden beoordeeld. Daarnaast treden de commissieleden uit de beide kamers op als elkaars plaatsvervangers. Indien de eerste plaatsvervanger niet kan invallen, wordt de vaste plaatsvervanger voor de beide commissieleden (indien aangesteld) ingeschakeld. De commissie treedt naar buiten als één commissie, die efficiënt vergadert met twee kamers.

## WERKWIJZE

De commissie heeft drie soorten bijeenkomsten, te weten:

- De gezamenlijke vergadering van kamer I en II, ook wel beleidsvergadering geheten;
- Het overleg van het dagelijks bestuur; en
- De plenaire vergadering van de commissie, waarin nieuwe onderzoeksvorstellen worden beoordeeld.

Tweemaal per jaar vindt een beleidsvergadering plaats van kamer I en II. De vergaderingen hebben een besloten karakter. Van de vergaderingen worden verslagen gemaakt. De gezamenlijke vergadering besluit met meerderheid van tenminste tweederde van het aantal uitgebrachte stemmen. Geldige besluiten kunnen slechts genomen in een vergadering waarbij ten minste 16 leden aanwezig zijn en waarin in elk geval de in het kader van de WMO verplichte deskundigen aanwezig zijn.

De gezamenlijke vergadering is belast met:

- De verantwoordelijkheid voor het consistente beleid van de commissie met name voor het behoud van de samenhang in de uitvoering van het beleid door de beide kamers;
- De handhaving van de kwaliteit van het commissiewerk;
- De verantwoordelijkheid voor standpuntbepalingen van de commissie inzake de ontwikkelingen in het toetsingsbeleid; en
- Het waar nodig ter goedkeuring voorleggen van algemene besluiten aan de Raad van Bestuur Erasmus MC.

Het dagelijks bestuur bestaat uit de voorzitters, de vice-voorzitters en de secretarissen. Het dagelijks bestuur komt in beginsel eenmaal per week bijeen in wisselende samenstelling.

Het dagelijks bestuur is belast met:

- De voorbereiding van aangelegenheden die ter besluitvorming aan de beleidsvergadering en/of één der plenaire vergaderingen worden voorgelegd;
- De verantwoordelijkheid van de uitvoering van besluiten;
- Het beoordelen van de schriftelijke reactie van de onderzoekers op vragen van de plenaire vergadering ter afronding van het beoordelingsproces;
- Het beoordelen van amendementen van een goedgekeurd onderzoek;
- Het beoordelen van gewijzigde patiënteninformatie- en toestemmingsformulieren;
- Het beoordelen van voortgangsrapportages en eindrapportages;
- Het beoordelen van SAE's, SARR's en SUSAR's; en
- Het uitvoeren van de toets WMO-plichtigheid van niet WMO-plichtig onderzoek.

Iedere kamer bestaat uit minimaal tien leden. De leden van de kamers kunnen elkaar vervangen. De commissie beschikt tevens over een aantal vaste plaatsvervangers. Per vergadering worden in beginsel maximaal 6 nieuwe onderzoeksvoorstellen besproken. De vergaderingen hebben een besloten karakter. Van de vergaderingen worden verslagen gemaakt. De kamer besluit bij voorkeur in consensus doch tenminste met een gewone meerderheid van het aantal geldig uitgebrachte stemmen. Bij gelijke verdeling van de stemmen geeft de stem van de voorzitter de doorslag. De door de kamers genomen besluiten inzake de beoordeling van onderzoeken worden als besluiten van de commissie beschouwd. Geldige besluiten kunnen slechts genomen worden indien tenminste acht leden van de desbetreffende kamer tijdens de vergadering aanwezig zijn.

De kamers zijn belast met:

- De medisch-ethische beoordeling van onderzoeken, voor zover de beoordeling ingevolge de WMO niet is voorbehouden aan de CCMO; en
- De vaststelling van de risicoclassificatie ten behoeve van de door de Raad van Bestuur opgelegde monitoring van onderzoek, waarbij het Erasmus MC optreedt als verrichter.

### **STANDARD OPERATING PROCEDURES**

De procedures en werkwijze van de commissie is nader uitgewerkt in de Standard Operating Procedures (SOP's). De SOP's van de commissie zijn gepubliceerd op de website van de commissie:

[www.erasmusmc.nl/commissies/metc/](http://www.erasmusmc.nl/commissies/metc/).

### **VERSLAGLEGGING**

De commissie brengt jaarlijks een verslag uit van haar activiteiten aan de Raad van Bestuur en de CCMO.

## WERKZAAMHEDEN

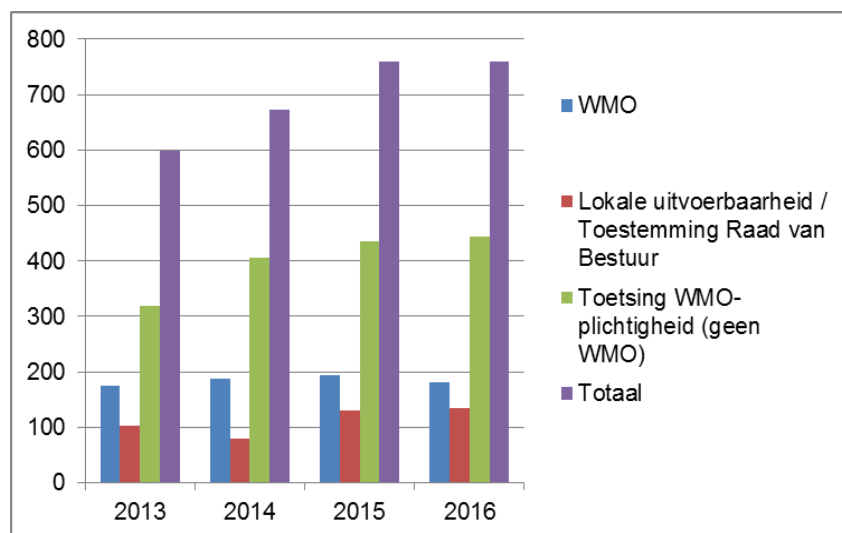
### Commissievergaderingen:

In 2016 kwam de commissie 48 maal bijeen. Zij besteedde het merendeel van deze tijd (46 vergaderingen) aan het beoordelen van onderzoeksvoorstellen ten behoeve van medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen. Daarnaast hebben twee beleidsvergadering plaatsgevonden.

In 2016 zijn 760 verzoeken om toetsing in het kader van de WMO, toestemming Raad van Bestuur conform RET (voorheen lokale uitvoerbaarheid ) of beoordeling van de WMO-plichtigheid ingediend. Het aantal ingediende onderzoeksvoorstellen kan op verschillende manieren worden onderverdeeld:

### Soort toetsing - totaal:

	2013	2014	2015	<b>2016</b>
WMO	175	188	193	<b>181</b>
Lokale uitvoerbaarheid / Toestemming Raad van Bestuur	104	80	131	<b>134</b>
Toetsing WMO-plichtigheid (geen WMO)	319	405	436	<b>445</b>
<b>Totaal</b>	<b>598</b>	<b>673</b>	<b>760</b>	<b>760</b>



In 2016 zijn in totaal evenveel onderzoeksvoorstellen voorgelegd als in 2015. Het aantal ingediende onderzoeksvoorstellen, dat niet onder de reikwijdte van de WMO valt, is echter weer toegenomen. Dit hangt mogelijk samen met het toegenomen besef, dat onderzoekers ook voor dit soort onderzoek een verklaring van de METC nodig hebben om publicatie in een wetenschappelijk tijdschrift mogelijk te maken.



**Singlecenter / Multicenter:**

	2013	2014	2015	2016
Multicenter	251	284	396	395
Singlecenter	347	389	364	365
Totaal	598	673	760	760

**Verrichter:**

	2013	2014	2015	2016
Investigator-initiated	498	593	626	628
Industrie geïnitieerd	100	80	134	132
Totaal	598	673	760	760

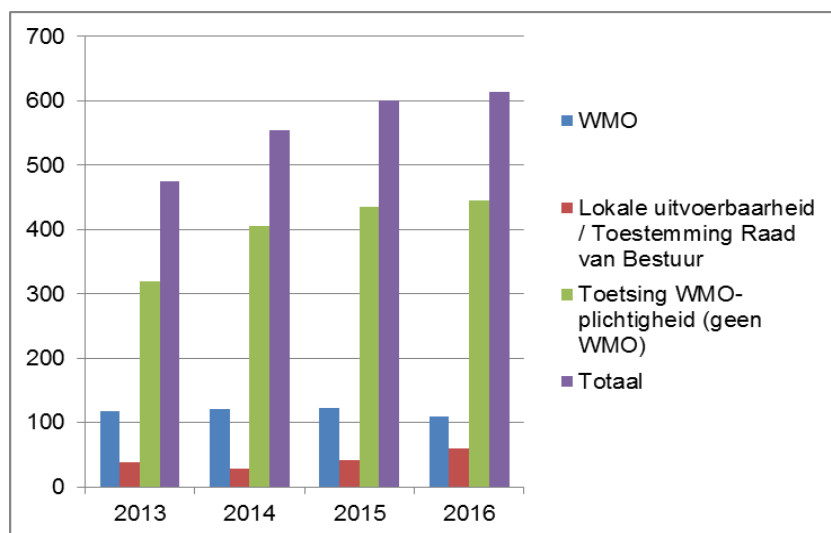
**Stand van zaken beoordeling (peildatum 1 september 2017):**

	2013	2014	2015	2016
Positief oordeel	135	151	159	160
Positief advies lokale uitvoerbaarheid / Toestemming RvB	99	77	128	129
Besluit niet WMO-plichtig	307	394	428	440
Aangehouden in afwachting reactie en bijlagen	25	26	27	10
Documentatie c.q. ontbrekende stukken opgevraagd	15	13	3	3
Verzoek om toetsing ingetrokken c.q. vervallen	6	9	11	11
Negatief oordeel / advies / advies onthouden	11	3	4	7
Totaal	598	673	760	760

Een deel van de in 2016 ingediende onderzoeksvoorstellen, waarvoor de beoordeling nog niet is afgerond, zal in de loop van 2017 ook nog een definitief besluit krijgen.

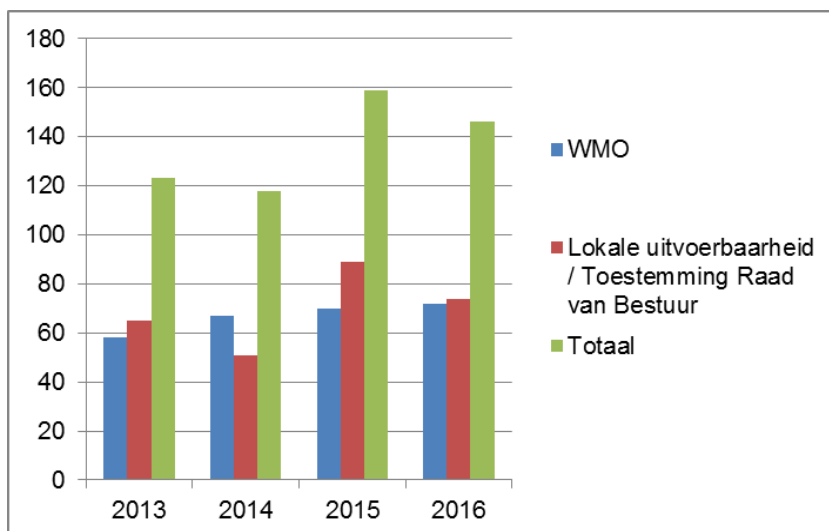
**Soort toetsing - overig onderzoek (geen geneesmiddelenonderzoek):**

	2013	2014	2015	<b>2016</b>
WMO	117	121	123	<b>109</b>
Lokale uitvoerbaarheid / Toestemming Raad van Bestuur	39	29	42	<b>60</b>
Toetsing WMO-plichtigheid (geen WMO)	319	405	436	<b>445</b>
<b>Totaal</b>	<b>475</b>	<b>555</b>	<b>601</b>	<b>614</b>



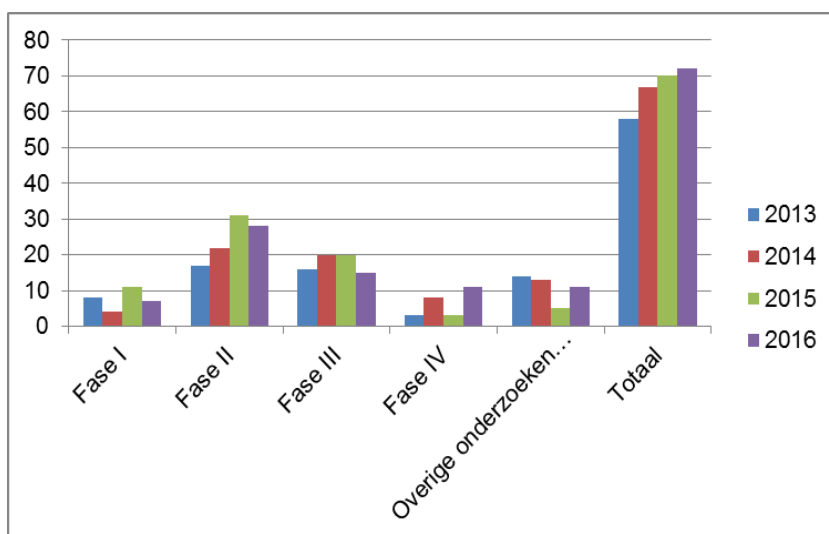
**Soort toetsing - geneesmiddelenonderzoek:**

	2013	2014	2015	<b>2016</b>
WMO	58	67	70	<b>72</b>
Lokale uitvoerbaarheid / Toestemming Raad van Bestuur	65	51	89	<b>74</b>
<b>Totaal</b>	<b>123</b>	<b>118</b>	<b>159</b>	<b>146</b>



**Fase geneesmiddelenonderzoek bij WMO-toetsing:**

	2013	2014	2015	<b>2016</b>
Fase I	8	4	11	<b>7</b>
Fase II	17	22	31	<b>28</b>
Fase III	16	20	20	<b>15</b>
Fase IV	3	8	3	<b>11</b>
Overige onderzoeken waarbij GNM worden toegepast	14	13	5	<b>11</b>
<b>Totaal</b>	<b>58</b>	<b>67</b>	<b>70</b>	<b>72</b>



**Herkomst verzoeken Erasmus MC:**

In het onderstaande overzicht wordt een onderverdeling gemaakt van de afdelingen/vakgroepen, die betrokken zijn geweest bij de verzoeken die in 2016 bij de METC Erasmus MC zijn ingediend. Er is geen onderscheid gemaakt tussen de soort toets. Het betreft per afdeling het totale aantal ingediende onderzoeksvoorstellen in het kader van de WMO, toestemming Raad van Bestuur conform RET (voorheen lokale uitvoerbaarheid ) of beoordeling van de WMO-plichtigheid.

Anesthesiologie	25	Medische Microbiologie	2
Apotheek	6	Mondziekten en Kaakchirurgie	7
Cardiologie	42	Neurologie	24
Dermatologie	21	Neurochirurgie	12
Heelkunde	63	Neuro-oncologie	2
Hematologie	27	Neurowetenschappen	3
Huisartsgeneeskunde	9	Nucleaire Geneeskunde	3
Immunologie	8	Oogheelkunde	6
Intensive Care	12	Ontwikkelingsbiologie	1
Interne Oncologie	45	Orthopedie	10
Inwendige Geneeskunde	62	Plastische en Reconstructieve Chirurgie	4
Keel-, Neus- en Oorheelkunde	10	Psychiatrie	14
Kindergeneeskunde	75	Radiologie	24
Kinderheelkunde	26	Radiotherapie	12
Kinder- en Jeugdpsychiatrie	7	Reumatologie	7
Klinische Chemie	4	Revalidatie en Rijndam	7
Klinische Genetica	5	Spoed Eisende Hulp	4
Klinische Pathologie	4	Thoraxchirurgie	10
Longziekten	29	Urologie	8
Maag-, Darm- en Leverziekten	36	Verloskunde en Vrouwenziekten	23
Maatschappelijke Gezondheidszorg	16	Virologie en Viroscience	8

**Herkomst verzoeken van buiten het Erasmus MC:**

Admiraal de Ruyter Ziekenhuis	1	Kempenhage Epilepsie woonzorg	1
Albert Schweitzer Ziekenhuis	1	Kenniscentrum Zorginnovatie	1
Creativ-Ceutical BV	1	Oogziekenhuis Rotterdam	2
De Forensische Zorgspecialisten	1	Prinses Maxima MC	3
Diabeter	1	Rotterdam School of Management	1
Dienst Gezondheid & Jeugd ZHZ	1	SKION	4
Emergis GGZ	1	Stichting WO Verkeersveiligheid	1
EUR	6	Trimbos Instituut	1
GGD Rotterdam Rijnmond	1	Westland Orthopedie	1
Hogeschool Rotterdam	2	Witte Kruis	1
iBMG	4	Ziekenhuis Gelderse Vallei	1

## THEMAVERGADERING

Het afgelopen jaar hebben twee themavergaderingen plaatsgevonden, waaraan de commissieleden van beide kamers, de plaatsvervangende leden en de secretarissen hebben deelgenomen. Tijdens de bijeenkomsten heeft de commissie ruim tijd genomen om zich te verdiepen in de achtergronden van onderwerpen waarmee zij zich bij de toetsing van onderzoeksvorstellen geconfronteerd ziet. De volgende onderwerpen passeerden de revue:

### Vergadering van 29 maart 2016:

- Onderzoek met medische hulpmiddelen / apparatuur  
Presentaties van mevrouw J.G. Buijs, Deskundige Medische Hulpmiddelen en de heer L.A. Groenendaal, Manager Medische Technologie locatie Sophia.
- Onderzoek en straling, stralingsbelasting, richtlijnen en procedures  
Presentatie van de heer M.J. Huikeshoven, Manager Stralingsveiligheid
- Verkorte informed consent procedure bij onderzoek interventie cardiologie  
Presentatie van de heer M.J. Lenzen, interventiecardioloog

### Vergadering van 15 november 2016:

- Beoordeling veiligheidsparagraaf aan de hand van de leidraad van de CCMO
- Beoordeling onderzoeken met stralingsbelasting
- Ontwikkeling METC management  
Inleiding en stand van zaken project METC Management door mevrouw J. Demper, projectmanager  
Algemene presentatie systeem door mevrouw L. Go van de Research Manager  
Ervaringen van de heer W.H.J. Hop m.b.t. METC Management Isala Klinieken  
Workshop vergaderen in METC Management

## EXTERNE ACTIVITEITEN

De secretarissen hebben deelgenomen aan de Secretarissen Werkgroep van de CCMO en de vergaderingen van de NVMETC.

De secretarissen hebben ook voorlichting gegeven op de informatiemarkt voor PhD's in het Erasmus MC.

De voorzitters namen deel aan het Voorzittersoverleg WMO-toetsingscommissies van de CCMO.

De voorzitters, ziekenhuisapotheker/klinisch farmacoloog en secretarissen hebben ook deelgenomen aan de werkgroep en diverse bijeenkomsten van de CCMO in het kader van de pilot voor de EU-verordening klinisch geneesmiddelenonderzoek.

## ONDERWIJS

Verschillende leden van de METC geven twee tot drie maal per jaar onderwijs in de Basis cursus Regelgeving en Organisatie voor Klinisch onderzoekers (BROK-cursus). De BROK cursus is een landelijke BROK® E-learning cursus, die bestaat uit **3 verplichte onderdelen**:

- Zelf assessment
- Cursusmiddag binnen het Erasmus MC
- BROK® examen (elektronisch)

Er wordt ook een presentatie gegeven, die vanuit praktisch oogpunt de WMO toelicht. De onderzoekers krijgen hierbij als het ware een kijkje achter de schermen van de METC. Er wordt uitgelegd hoe met een onderzoeksvoorstel wordt omgegaan vanaf ontvangst tot het oordeel en er wordt een aantal tips gegeven waarmee de onderzoekers concreet aan de slag kunnen om hun onderzoeksvoorstel correct en vlot door de toetsingsprocedure te loodsen. De deelnemers reageren over het algemeen erg positief op de BROK cursus. Er is enige kritiek op het herhalen van topics in de verschillende presentaties.

## **STROOMLIJNEN PROCESSEN**

In mei 2016 is gestart met het project digitalisering METC. Met het invoeren van het METC managementsysteem worden twee belangrijke doelen bereikt: 1) volledige digitalisering van de processen en 2) de veiligheid neemt toe, i.e. bescherming van vertrouwelijke dossiergegevens. Doelstelling is, dat de processen gestroomlijnd worden en dat er voor de indiener duidelijker is wat de doorlooptijd van de ingediende aanvraag is. Het stroomlijnen van de processen vraagt van de kring belanghebbenden een andere manier van werken. Selfservice voor de onderzoeker, elektronisch indienen in plaats van USB stick/ CD-Rom, vermindering van de administratieve last, monitoring van de voortgang en een verschuiving van reactieve dienstverlening naar een proactieve adviesrol.

In de nieuwe situatie zal alle communicatie via het METC managementsysteem plaatsvinden. Wanneer de indiening aan de randvoorwaarden voldoet wordt de zo kort mogelijke doorlooptijd door de METC gegarandeerd.

### **Veranderingen in de bedrijfsvoering**

Het project digitalisering METC realiseert met de implementatie van het METC managementsysteem, dat de werkzaamheden van de METC ondersteuning ook gaat veranderen. De processen worden gestroomlijnd, de telefonische contactmomenten nemen af, omdat ingediende aanvragen die niet aan de randvoorwaarden voldoen niet in het systeem worden gevalideerd. Het systeem draagt bij aan het ontdebelen van activiteiten en het zorgt dat de laatste stand van zaken in een dossier voor de kring van belanghebbenden bekend is. Onderlinge waarneming wordt hierdoor bewerkstelligd. Het over en weer uitzetten van taken tussen de secretarissen en de secretaresses en/of administratief medewerkster vervalt. De regiovoering op een dossier ligt bij de secretaris. De rollen binnen het team METC wijzigen. Het resultaat van de invoering van het systeem is dat er meer tijd en aandacht ten behoeve van kwaliteitsverbetering beschikbaar komt.

Met dit project ontstaat dat er:

1. *Efficiënter en effectiever* gewerkt wordt, zodat
2. Er ruimte ontstaat om de *kwaliteit van dienstverlening te verbeteren* met als uiteindelijk doel het realiseren van een *klanttevredenheid met het cijfer 8 in 2018, en*
3. Dat de veiligheid van de vertrouwelijke documenten gewaarborgd wordt vanwege het gesloten systeem/ proces.

## BIJLAGE 1

### Commissieleden 2016:

Dr. K.M. Akkerhuis	Cardioloog
Mw.dr. P.M.L.A. van den Bemt	Ziekenhuisapotheker / Klinisch farmacoloog
Dr. P.A.W. te Boekhorst	Internist-hematoloog
Mr. R.C.M. Broekman	Gezondheidsjurist
Prof.dr. A.B.J. Groeneveld	Internist-intensivist ( <i>tot december</i> )
Mw.mr. A.M. den Hertog-de Visser	Gezondheidsjurist
Dr.ir. M.T. Hilhorst	Ethicus
Dr.ir. W.C.J. Hop	Methodoloog
Mw.dr. B.C.P. Koch	Ziekenhuisapotheker / klinisch farmacoloog
Dr. E.J.O. Kompanje	Ethicus
Prof.dr. H.J. Metselaar (voorzitter)	Internist / MDL-arts
Drs. H.Q. Meulblok	Invalshoek proefpersoon / Extern lid ( <i>tot april</i> )
Dr. H.G.P. Raaijmakers	Internist-hematoloog
Mw.dr. L. de Ridder	Kinderarts MDL
Dr. B.J.A. Rijnders	Internist-infectioloog
Mw.dr. I.H. van der Sijts	Ziekenhuisapotheker / Klinisch farmacoloog ( <i>per april</i> )
Mw.dr. I.M. van der Sluis	Kinderarts-oncoloog ( <i>tot april</i> )
Mw.mr. N.A. Steenbrink	Invalshoek proefpersoon / Extern lid
Prof.dr. H.W. Tilanus (voorzitter)	Chirurg n.p.
Dr. R. Timman	Methodoloog
Mw. K.E. van der Vaart	Researchverpleegkundige
Dr. F.M. van der Veen	Psycholoog
Mw. mr. C.F.B. Verhagen - van Weerden	Gezondheidsjurist
Prof.dr. A.G. Vulto	Ziekenhuisapotheker / Klinisch farmacoloog
Mw. E.C. van der Wiel-Kooij	Researchcoördinator ( <i>tot juli</i> )
Mw.drs. H.S. Wijnker	Invalshoek proefpersoon / Extern lid ( <i>per april</i> )
Dr. M. Witsenburg	Cardioloog
Prof.dr. C.M. Zwaan	Kinderoncoloog/haematoloog

**Plaatsvervangende leden 2016:**

Dr. A. Beishuizen	Kinderoncoloog/haematoloog ( <i>tot juli</i> )
Dr. M.G.H. Betjes	Internist-nefroloog ( <i>tot september</i> )
Dr. H. Braat	Maag-, Darm- en Leverarts ( <i>tot juli</i> )
Prof.dr. A.H.J. Danser	Klinisch farmacoloog
Dr. F.A.L.M. Eskens	Internist-oncoloog
Dr. N. Exalto	Gynaecoloog / Deskundige Embryologie
Mw.dr. B.E. Hansen	Methodoloog ( <i>tot september</i> )
Drs. P.J.J.M. Janssen	Apotheker ( <i>tot juli</i> )
Mr. J.W. Labree	Invalshoek proefpersoon / Extern lid
Prof.dr. E.M.E.H. Lesaffre	Methodoloog ( <i>tot september</i> )
Drs. H.Q. Meulblok	Invalshoek proefpersoon / Extern lid ( <i>per april</i> )
Mw.dr. M.A.J. de Ridder	Methodoloog ( <i>tot juli</i> )
Dr. D. Rizopoulos	Methodoloog ( <i>tot september</i> )
Mw.dr. I.M. van der Sluis	Kinderarts-oncoloog ( <i>april-september</i> )
Prof.dr. D. Tibboel	Kinderarts ( <i>tot juli</i> )
Mw.mr. E.B.M.G. Vervoordeldonk-Meuleman	Gezondheidsjurist ( <i>tot juli</i> )
Mw.drs. L. Wessels-Lokker	Invalshoek proefpersoon / Extern lid
Dr. A.I. Wierdsma	Methodoloog ( <i>per december</i> )
Mw.dr. S.N. de Wildt	Kinderarts ( <i>tot april</i> )
Mw.drs. S.E. Zijlstra	Invalshoek proefpersoon / Extern lid

**Secretariaat METC Erasmus MC 2016:**

Drs. H. van der Baan	Secretaris a.i. ( <i>tot juli</i> )
Mw.mr. C.P. Bron-van Vliet	Secretaris
Mw. A. de Jong	Secretaresse
Mw. A.E. van Huuksloot	Administratief medewerkster
Mw. C.R.J. Laban-van der Velden	Secretaresse
Mw.drs. N. Loekabino	Secretaris ( <i>per april</i> )
Prof.dr. J.P.T.M. van Leeuwen	Directeur O&O
Mw. S. Sneevliet	Secretaresse
Mw.dr. F.M. Spoelstra	Secretaris
Mw.ing. W.C.M. Tielemans	Secretaris