

**Titel van de studie:**

*Brussels Airport Pilot studie: “Vergelijking van de standaard COVID-19 test met een nieuwe sneltest op neuswissers en ademmonsters”*

**Opdrachtgever van de studie:**

miDIAGNOSTICS n.v.  
Ubicenter - Philipssite 5/PB 11 - 3001 Leuven - België

**Onderzoeksinstelling en hoofdonderzoeker:**

Dr. Dirk Bernard  
EUROFINS Labo Van Poucke BV  
Engelse Weg 7 – 8500 Kortrijk - België

**I Noodzakelijke informatie voor uw beslissing om deel te nemen (3 pagina's)**

**Inleiding**

U wordt uitgenodigd om deel te nemen aan een studie waarbij een aantal wissers van de neus worden afgenomen ('nasofaryngeale wisser') om een nieuwe diagnosemethode te vergelijken met de huidige diagnosemethoden.

Voordat u akkoord gaat om aan deze studie deel te nemen, vragen wij u om kennis te nemen van wat deze studie zal inhouden op het gebied van organisatie, zodat u een welbewuste beslissing kunt nemen. Dit wordt een "geïnformeerde toestemming" genoemd.

Wij vragen u de volgende pagina's met informatie aandachtig te lezen. Heeft u vragen, dan kan u terecht bij de arts-onderzoeker of zijn vertegenwoordiger.

Dit document bestaat uit 3 delen: (I) essentiële informatie die u nodig heeft voor het nemen van uw beslissing, (II) uw schriftelijke toestemming en (III) bijlagen waarin u meer details terugvindt over bepaalde onderdelen van de basisinformatie.

**Als u aan deze studie deelneemt, moet u weten dat:**

- Deze interventionele studie opgesteld is na evaluatie door één ethisch comité.
- Uw deelname is vrijwillig; er kan op geen enkele manier sprake zijn van dwang. Voor deelname is uw ondertekende toestemming nodig. Ook nadat u hebt getekend, kan u de arts-onderzoeker laten weten dat u uw deelname wilt stopzetten.
- Er worden u geen kosten aangerekend voor specifieke handelingen in het kader van deze studie.
- De gegevens die in het kader van uw deelname worden verzameld, zijn vertrouwelijk. Bij de publicatie van de resultaten is uw anonimiteit verzekerd.
- Er is een verzekering afgesloten voor het geval dat u schade zou oplopen in het kader van uw deelname aan deze studie.
- Indien u extra informatie wenst, kan u altijd contact opnemen met de arts-onderzoeker of een medewerker van zijn team.

Aanvullende informatie over uw "Rechten als deelnemer aan een klinische studie" vindt u in bijlage III.

## **Doelstellingen en verloop van de studie**

Deze studie is georganiseerd om een vergelijking te maken tussen de reeds bestaande PCR test voor het vaststellen van een COVID-19 virusinfectie en onze nieuwe vergelijkbare, maar veel snellere PCR test. Het doel van de studie is om duidelijk te maken of de resultaten met de nieuwe snelle test voldoende zijn voor de verdere ontwikkeling van deze nieuwe technologie. Om een nieuwe methode te kunnen introduceren als aanvullende of vervangende methode van de huidige test, moet immers de nieuwe methode eerst vergeleken worden met de bestaande methoden. Deze vergelijking is wat wij in deze studie willen uitvoeren.

Wij stellen u voor om aan deze studie deel te nemen omdat u getest zal worden volgens de standaard diagnose test bij vertrek of terugkeer van uw vliegtuig. Wij vragen u nu om één bijkomende diepe neuswisser (zgn. nasofaryngeale wisser) af te staan die geanalyseerd zal worden met onze nieuwe sneltest.

Indien u besluit mee te doen, zal de arts-onderzoeker / studie verantwoordelijke u enkele vragen stellen om alle voor de studie noodzakelijke gegevens en informatie te verzamelen. Deze gegevens betreffen uw geslacht en leeftijd, alsook naar / vanuit welk land u reist. Vervolgens wordt het volgende van u gevraagd: In de daarvoor voorziene ruimte twee neuswissers afstaan, genomen volgens de standaard procedure (nasofaryngeale wisser). Het resultaat van de standaard diagnose test zal dan vergeleken worden met het resultaat van de nieuwe sneltest. U zal het resultaat van de standaard test ontvangen. Het resultaat van de sneltest zal niet met u gedeeld worden aangezien het hier om een experimentele en dus niet-gevalideerde techniek gaat die nog niet gebruikt mag worden voor het stellen van diagnoses.

Aan dit deel van de studie zullen tot maximaal 1000 personen deelnemen. Om aan deze studie te kunnen deelnemen, moet u

- volwassen zijn en geacht worden om zelf te kunnen beslissen over uw deelname;
- alle studie-vereisten zorgvuldig willen nastreven.

## **Beschrijving van de risico's en van de voordelen**

Zoals hierboven vermeld, stemt de gebruikte procedure voor diagnose overeen met de goede medische praktijken. U ondergaat enkele staalafnames die volgens de standaard klinische procedure met een neuswisser (nasofaryngeale wisser) worden afgenomen. Deze staalafnames worden met grote zorgvuldigheid uitgevoerd door een gekwalificeerd persoon en zouden dus geen gezondheidsrisico's met zich mee moeten brengen. De enige te verwachten neveneffecten van deze procedure zijn tijdelijke ongemakken zoals neusbloeding, irritatie en/of jeuk van de neusholte, niezen en tranende ogen.

Deze studie zal u geen persoonlijke voordelen opleveren. U moet begrijpen dat uw deelname aan deze studie ervoor zal zorgen dat wij de werking van de nieuwe snellere testmethode beter begrijpen en bijgevolg in de toekomst deze sneltest algemeen beschikbaar kunnen maken.

Een vergoeding zal voorzien worden ter compensatie voor uw tijd tijdens het bezoek (zie pagina 8 voor meer informatie).

## **Intrekking van uw toestemming**

U neemt vrijwillig deel aan deze studie en u hebt het recht om uw toestemming voor gelijk welke reden in te trekken. U hoeft hiervoor geen reden op te geven.

Als u uw toestemming intrekt, zullen de gegevens bewaard blijven die tot op het ogenblik van uw stopzetting werden verzameld. Dit om de geldigheid van de studie te garanderen. Er zal geen enkel nieuw gegeven aan de opdrachtgever worden gegeven.

De opdrachtgever/verantwoordelijke van de studie zou ook kunnen beslissen om de studie te stoppen indien de verzamelde gegevens sneller dan voorzien een antwoord brengen.

Uw deelname aan het onderzoek kan ook, zonder uw toestemming, op elk ogenblik stopgezet worden door de onderzoeker(s), het Ethisch Comité of de opdrachtgever. Mogelijke redenen voor zulke beslissing kunnen onder andere zijn:

- U houdt zich niet aan de instructies voor deelname aan het onderzoek;
- Uw verdere deelname blijkt schadelijk te zijn voor u;
- Er wordt tijdens het onderzoek vastgesteld dat u toch niet of niet meer aan de voorwaarden voor deelname voldoet.

### **Als u aan deze studie deelneemt, vragen wij om:**

- Ten volle mee te werken voor een correct verloop van de studie.
- Geen informatie over uw gezondheidstoestand of de symptomen die u ervaart te verzwijgen.

### **Biologische stalen die tijdens de studie worden afgenomen**

- De opdrachtgever van de studie verbindt zich ertoe dat de stalen uitsluitend gebruikt zullen worden in de context vermeld in de rubriek "Verloop van de klinische studie" en de bijbehorende aanvullende informatie.
- De stalen zullen bewaard blijven gedurende het verloop van de studie en vernietigd worden aan het einde van de studie.

### **Contact**

Als u bijkomende informatie wenst, maar ook in geval van problemen of als u zich zorgen maakt, kan u contact opnemen met de arts-onderzoeker:

Naam: **Dr. Dirk Bernard**

Telefoonnummer: +32 495 24 97 52

Email-adres: [d.bernard@labovanpoucke.eu](mailto:d.bernard@labovanpoucke.eu)

Als u vragen hebt met betrekking tot uw rechten als deelnemer aan de studie, kan u contact opnemen met de Ethische Commissie Onderzoek UZ/KU Leuven [ec@uzleuven.be; 016 34 86 00 (werkdagen tussen 10 en 11 uur)].

Titel van de studie: *Brussels Airport Pilot studie*

## II Geïnformeerde toestemming

### Deelnemer

- Ik verklaar dat ik geïnformeerd ben over de aard, het doel, de duur, de eventuele voordelen en risico's van de studie en dat ik weet wat van mij wordt verwacht. Ik heb kennisgenomen van het informatiedocument en de bijlagen ervan.
- Ik heb voldoende tijd gehad om na te denken en met een door mij gekozen persoon, zoals een familielid, te praten.
- Ik heb alle vragen kunnen stellen die bij me opkwamen en ik heb een duidelijk antwoord gekregen op mijn vragen.
- Ik begrijp dat mijn deelname aan deze studie vrijwillig is en dat ik vrij ben mijn deelname aan deze studie stop te zetten op eender welk moment zonder dat ik daarvoor een reden hoeft te geven.
- Ik begrijp dat er tijdens mijn deelname aan deze studie gegevens over mij zullen worden verzameld en dat de arts-onderzoeker en de opdrachtgever de vertrouwelijkheid van deze gegevens verzekeren overeenkomstig de Europese en Belgische wetgeving ter zake.
- Ik stem in met de verwerking van mijn persoonlijke gegevens volgens de modaliteiten die zijn beschreven in de rubriek over het verzekeren van de vertrouwelijkheid (bijlage III).
- Ik **ga ermee akkoord / Ik ga er niet mee akkoord (doorhalen wat niet van toepassing is)** dat de studiegegevens die voor de hier vermelde studie worden verzameld, later zullen worden verwerkt, op voorwaarde dat deze verwerking beperkt blijft tot de context van de hier vermelde studie voor een betere kennis van de ziekte en de diagnose ervan.
- Ik heb een exemplaar ontvangen van de informatie aan de deelnemer en de geïnformeerde toestemming.

Naam, voornaam, datum en handtekening van de deelnemer:

**Arts-onderzoeker**

- Ik ondergetekende arts-onderzoeker / bevoegde onderzoeksmederwerker, verklaar de benodigde informatie inzake deze studie mondeling te hebben verstrekt evenals een exemplaar van het informatiedocument aan de deelnemer te hebben verstrekt.
- Ik bevestig dat geen enkele druk op de deelnemer is uitgeoefend om hem/haar te doen toestemmen met deelname aan de studie en ik ben bereid om op alle eventuele bijkomende vragen te antwoorden.
- Ik bevestig dat ik werk in overeenstemming met de ethische beginselen zoals vermeld in de "Verklaring van Helsinki", de "Goede klinische praktijk" en de Belgische wet van 7 mei 2004 inzake experimenten op de menselijke persoon.

Naam, voornaam, datum en handtekening van de arts-onderzoeker of zijn bevoegde onderzoeksmederwerker:

Titel van de studie: *Brussels Airport Pilot studie*

### **III Aanvullende informatie**

#### **1: Aanvullende informatie over de organisatie van de studie**

Deze bijlage bestaat uit een korte beschrijving van de studie.

U bent gevraagd om mee te doen aan deze studie omdat u vertrekt of terugkomt van een vliegreis en dus een RT-PCR test voor COVID-19 vereist.

Om onze nieuwe sneltest te vergelijken met de huidige standaard diagnose test vragen wij u om voor ons één bijkomende diepe neuswisser af te staan.

De resultaten van de diagnose test van het centrale labo (standaard methode) zullen vervolgens vergeleken worden met de resultaten van onze nieuwe sneltest. Bij deelname aan de studie wordt ook gevraagd om uw geslacht en leeftijd door te geven, en wordt genoteerd naar / vanuit welk land u precies reist.

Wanneer kunt u meedoen?

- U bent meerderjarig (18 jaar of ouder).
- U vertrekt / keert terug van een vliegreis.
- U hebt geen ernstige COVID-19 symptomen (kortademigheid of ademhalingsproblemen, pijn of druk op de borst, aangetast spraak- of bewegingsvermogen).

Wanneer kunt u niet meedoen?

- Als u niet wenst deel te nemen.
- Als u niet in staat bent om zelf deze informatie te lezen en te begrijpen.

#### **2: Aanvullende informatie over de risico's die verbonden zijn aan de deelname aan deze studie.**

Tijdens deze studie wordt u gevraagd om in totaal twee neuswissers af te staan, genomen volgens de standaard procedure met een neuswisser (= nasofaryngeale wisser). Eén neuswisser zou hoe dan ook afgenomen worden en zal volgens de standaard PCR methode geanalyseerd worden. De extra neuswisser die je afstaat, zal door de nieuwe snellere PCR methode worden onderzocht. Beide staalafnames worden met grote zorgvuldigheid uitgevoerd door een gekwalificeerd persoon en zouden dus geen gezondheidsrisico's met zich mee moeten brengen. De enige te verwachten neveneffecten van deze procedure zijn tijdelijke ongemakken zoals neusbloeding, irritatie en/of jeuk van de neusholte, niezen en tranende ogen. U kunt uiteraard op elk moment zelf uw deelname aan de studie stopzetten naar aanleiding van deze ongemakken.

#### **3: Aanvullende informatie over de bescherming en de rechten van de deelnemer aan een klinische studie**

##### ***Ethisch comité***

Deze studie werd geëvalueerd door een onafhankelijk ethisch comité: Ethische Commissie Onderzoek UZ / KU Leuven dat een gunstig advies heeft uitgebracht. De ethische comités hebben als taak de personen die aan klinische studies deelnemen te beschermen. Ze

controleren of uw rechten als deelnemer aan een studie gerespecteerd worden, en dat de studie wetenschappelijk relevant en ethisch verantwoord is. Hierover brengen de ethische comités een advies uit in overeenstemming met de Belgische wet van 7 mei 2004. U dient het positief advies van de Ethische Comités in geen geval te beschouwen als een aansporing om deel te nemen aan deze studie.

### ***Vrijwillige deelname***

Aarzel niet om alle vragen te stellen die u nuttig vindt voordat u tekent. Neem de tijd om er met een vertrouwenspersoon over te praten, als u dit wenst.

U heeft het recht om niet deel te nemen aan deze studie of met deze studie te stoppen zonder dat u hiervoor een reden hoeft te geven, zelfs al hebt u eerder toegestemd om aan deze studie deel te nemen. Uw beslissing zal in geen geval uw relatie met de arts-onderzoeker veranderen.

Als u aanvaardt om aan deze studie deel te nemen, ondertekent u het toestemmingsformulier. De arts-onderzoeker of een verantwoordelijke van zijn team zal dit formulier ook ondertekenen en zal zo bevestigen dat hij u de noodzakelijke informatie voor deze studie heeft gegeven. U zult het voor u bestemde exemplaar ontvangen.

### ***Kosten in verband met uw deelname***

Deelnemers zullen een vergoeding in de vorm van een cadeaubon ter waarde van 25 EUR ontvangen. Deze cadeaubon kan gebruikt worden op de luchthaven van Brussels Airport. Uw deelname zal voor u geen bijkomende kosten met zich meebrengen.

### ***Privacy***

Uw toestemming om aan deze studie deel te nemen betekent dat u akkoord gaat dat uw gegevens worden verwerkt in het kader van wetenschappelijk onderzoek zoals die in dit informatieformulier staan beschreven en dat ze worden overgedragen aan de betrokken partijen in dit onderzoek.

We verwerken de volgende gegevens van u in dit wetenschappelijk onderzoek

- Demografische gegevens: leeftijd en geslacht
- Naar / vanuit welk land je reist
- Resultaten van alle testen

De volgende partijen kunnen toegang hebben tot uw gegevens

- De onderzoekers van miDIAGNOSTICS n.v. hebben toegang tot de gecodeerde gegevens voor het uitvoeren van wetenschappelijk onderzoek.
- De onderzoekers en de arts-onderzoeker van Eurofins en Ecolog International hebben toegang tot de gegevens om het resultaat van je standaard PCR test aan u terug te koppelen, en voor het uitvoeren van bijkomend wetenschappelijk onderzoek.

### **Vertrouwelijkheidgarantie**

Uw deelname aan de studie betekent dat u ermee akkoord gaat dat de arts-onderzoeker gegevens over u verzamelt en dat de opdrachtgever van de studie die gebruikt voor onderzoek en in het kader van wetenschappelijke en medische publicaties.

Uw gegevens zullen worden verwerkt overeenkomstig de Europese Algemene Verordening inzake Gegevensbescherming (AVG) en de Belgische Wetgeving betreffende de bescherming van natuurlijke personen met betrekking tot de verwerking van persoonsgegevens. miDIAGNOSTICS n.v. is als sponsor van de studie eveneens de verwerkingsverantwoordelijke voor uw gegevens en schakelt Eurofins en Ecolog International in als verwerker voor een aantal verwerkingsactiviteiten. Eurofins en Ecolog International blijven wel verwerkingsverantwoordelijke voor alle verwerkingsactiviteiten met betrekking tot uw persoonsgegevens.

U hebt het recht om aan de arts-onderzoeker te vragen welke gegevens hij over u heeft verzameld en waarvoor ze gebruikt worden in het kader van de studie. Deze gegevens hebben betrekking op uw huidige klinische situatie maar ook op uw medische voorgeschiedenis en op de resultaten van onderzoeken die werden uitgevoerd voor de behandeling van uw gezondheid volgens de geldende zorgstandaard. U hebt het recht om deze gegevens in te kijken en om verbeteringen te laten aanbrengen indien ze foutief zouden zijn.<sup>1</sup>

De arts-onderzoeker en zijn team zijn verplicht om deze verzamelde gegevens vertrouwelijk te behandelen. Dit betekent dat zij zich ertoe verbinden om uw naam nooit bekend te maken in het kader van een publicatie of een conferentie en dat zij uw gegevens zullen coderen (uw identiteit zal worden vervangen door een identificatiecode voor het wetenschappelijk onderzoek). De arts-onderzoeker is eveneens verantwoordelijk voor het bewaren van de getekende toestemmingsformulieren.

De overgedragen persoonlijke gegevens omvatten geen combinatie van elementen waarmee het mogelijk is u te identificeren.<sup>2</sup>

De door de opdrachtgever aangestelde beheerder van de onderzoeksgegevens kan u niet identificeren op basis van de overgedragen gegevens. Deze persoon is verantwoordelijk voor het verzamelen van de gegevens die door alle artsen-onderzoekers die deelnemen aan de studie zijn verzameld en voor de verwerking en de bescherming van die gegevens in overeenstemming met de Belgische wet betreffende de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.

Om de kwaliteit van het wetenschappelijk onderzoek te controleren, kan uw medisch dossier worden ingekeken door personen die gebonden zijn aan het beroepsgeheim zoals vertegenwoordigers van de ethische comités, van de opdrachtgever van het wetenschappelijk onderzoek, regelgevende instanties of een extern auditbureau. Dit kan enkel gebeuren onder strikte voorwaarden, onder de verantwoordelijkheid van de arts-onderzoeker en onder zijn toezicht (of van een van zijn onderzoeksmedewerkers).

De (gecodeerde) onderzoeksgegevens kunnen doorgegeven worden aan Belgische of andere regelgevende instanties, aan de betrokken ethische comités, aan andere artsen en/of instellingen die samenwerken met de opdrachtgever.

---

<sup>1</sup> Deze rechten zijn bepaald door de Europese Algemene Verordening Gegevensbescherming (AVG), de Belgische Wetgeving betreffende de bescherming van natuurlijke personen met betrekking tot de verwerking van persoonsgegevens en door de wet van 22 augustus 2002 betreffende de rechten van de patiënt.

<sup>2</sup> De gegevensbank met onderzoeksresultaten bevat dus geen verband met elementen zoals uw initialen, uw geslacht en uw volledige geboortedatum (dd/mm/jjjj).



Ze kunnen ook doorgegeven worden aan andere sites van de opdrachtgever in België en in andere landen waar de normen inzake de bescherming van persoonsgegevens verschillend of minder strikt kunnen zijn.<sup>3</sup> Dit gebeurt dan steeds in gecodeerde vorm zoals hierboven uitgelegd.

Uw toestemming om aan deze studie deel te nemen betekent dus ook dat u akkoord gaat dat uw gecodeerde medische gegevens gebruikt worden voor doeleinden die in dit informatieformulier beschreven staan en dat ze overgedragen worden aan bovenvermelde personen en/of instellingen.

De opdrachtgever zal de verzamelde gegevens gebruiken in het kader van de studie waaraan u deelneemt, maar wil ze ook kunnen aanwenden in het kader van andere studies over dezelfde ziekte-indicaties als in deze studie (bijv. respiratoire aandoeningen). Buiten de context die beschreven wordt in dit document, kunnen uw gegevens enkel gebruikt worden als een ethisch comité haar goedkeuring heeft gegeven.

Indien u vragen hebt over hoe miDIAGNOSTICS n.v. uw gegevens gebruikt, kan u terecht bij miDiagnostics n.v., Ubicenter - Philipssite 5/PB 11 - 3001 Leuven - Belgium. Indien u vragen heeft over de studie, dan kan u hiervoor steeds terecht bij de arts-onderzoeker en zijn team.

Tot slot heeft u ook het recht om een klacht in te dienen over hoe uw gegevens worden behandeld, bij de Belgische toezichthoudende instantie die verantwoordelijk is voor het handhaven van de wetgeving inzake gegevensbescherming:

Gegevensbeschermingsautoriteit (GBA)  
Drukpersstraat 35, 1000 Brussel  
Tel. +32 2 274 48 00  
e-mail: [contact@apd-gba.be](mailto:contact@apd-gba.be)  
Website: [www.gegevensbeschermingsautoriteit.be](http://www.gegevensbeschermingsautoriteit.be)

Indien u beslist uw toestemming voor het gebruik van uw gecodeerde medische gegevens in het kader van wetenschappelijk onderzoek te herroepen, zullen geen nieuwe gegevens meer doorgegeven of gebruikt worden. Echter kunnen de reeds doorgegeven en gebruikte gegevens nog verder worden bewaard en gebruikt. Hierdoor wordt de geldigheid van het wetenschappelijk onderzoek gegarandeerd.

### ***Vertrouwelijkheidgarantie staalafname***

De biologische stalen die van u worden afgenomen, zullen worden geanalyseerd met het oog op de doelstellingen van de studie. Na afloop van de studie zal alle restmateriaal vernietigd worden.

Voor de stalen wordt ook een coderingsprocedure gebruikt net zoals voor uw medische gegevens. De aan de opdrachtgever overgedragen stalen zijn dus enkel voorzien van een identificatiecode in het kader van deze klinische studie.

Het biologisch materiaal wordt beschouwd als een "gift" en u dient zich ervan bewust te zijn dat u in principe geen enkel financieel voordeel (royalties) zal ontvangen in verband met de

---

<sup>3</sup> De opdrachtgever verbindt er zich toe om de voorwaarden in de Europese Algemene Verordening Gegevensbescherming (AVG) en de Belgische Wetgeving betreffende de bescherming van natuurlijke personen met betrekking tot de verwerking van persoonsgegevens te eerbiedigen.

ontwikkeling van nieuwe therapieën die voortvloeien uit het gebruik van het door u geschonken biologisch materiaal dat een commerciële waarde zou kunnen hebben.

De arts-onderzoeker is verantwoordelijk voor het verzekeren van de traceerbaarheid van uw biologische stalen.

Wanneer u uw toestemming intrekt, hebt u het recht om de verzamelde biologische stalen te laten vernietigen. Stalen die op het moment van de intrekking van de toestemming reeds gebruikt werden binnen de studie kunnen evenwel niet met terugwerkende kracht worden vernietigd. Data verkregen op basis van de analyse van betreffende stalen blijft ook eigendom van de opdrachtgever, dit om de geldigheid van het onderzoek te garanderen.

### **Verzekering**

Elke deelname aan een studie houdt een risico in, hoe klein ook. De opdrachtgever is - ook indien er geen sprake is van fout - aansprakelijk voor de schade die de deelnemer of in geval van overlijden zijn/haar rechthebbenden, oplopen en die rechtstreeks of onrechtstreeks verband houdt met diens deelname aan de studie. U moet hiervoor dus geen fout aantonen. De opdrachtgever heeft voor deze aansprakelijkheid een verzekering afgesloten.<sup>4</sup>

Indien de arts-onderzoeker van mening is dat er een verband met de studie mogelijk is (er is geen verband met de studie bij schade ten gevolge van het natuurlijke verloop van uw ziekte of ten gevolge van gekende bijwerkingen van uw standaardbehandeling), zal hij de opdrachtgever van de studie op de hoogte stellen die de aangifteprocedure bij de verzekering zal starten. Deze zal, indien zij het nodig acht, een expert aanstellen om een oordeel uit te spreken over het verband tussen uw nieuwe gezondheidsklachten en de studie.

In het geval van onenigheid met de arts-onderzoeker of met de door de verzekeringsmaatschappij aangestelde expert, en steeds wanneer u dit nodig acht, kunnen u of in geval van overlijden uw rechthebbenden, de verzekeraar rechtstreeks in België dagvaarden:

Chubb European Group SE  
Terhulpesteenweg 166, 1170 Brussel  
Polisnummer: BELSCA06987

De wet voorziet dat de dagvaarding van de verzekeraar kan gebeuren ofwel voor de rechter van de plaats waar de schade verwekkende feiten zich hebben voorgedaan, ofwel voor de rechter van uw woonplaats, ofwel voor de rechter van de zetel van de verzekeraar.

---

<sup>4</sup> In overeenstemming met artikel 29 van de Belgische Wet inzake experimenten op de menselijke persoon (7 mei 2004).