

Wenst u deel te nemen aan dit register? Hebt u vragen?

Spreek uw eigen arts aan of neem
contact met ons op
via onderstaande contactgegevens

	Inge Franki Sofie Pardon	016/33 74 95
	Stephanie Van Der Borght	02/474 91 89
	Nadia Moussa	02/764 16 61
	Secretariaat CIRICU	02/555 68 51
	Gisèle Adriaans	02/477 28 60
	Nele Grypdonck	03/821 38 39
	Secretariaat CIRICU Liège	02/477 25 30
	Isabelle Robberecht	02/531 54 63
	Nathalie Vermeire	09/332 46 69

Centrale coördinatie:
coordinatiebecpr@uzleuven.be

Wie zijn wij?

Het register is een samenwerking tussen de Universitaire Ziekenhuizen van Leuven, Gent, Antwerpen, Brussel, Luik, Ziekenhuis Inkendaal, Erasmusziekenhuis en Koningin Fabiolaziekenhuis.

Bestuur

Prof. Dr. Bernard Dan
Prof. Dr. Els Ortibus
PhD PT Inge Franki

Deelnemende artsen

Prof. Dr. Guy Molenaers
Prof. Dr. Anja Van Campenhout
Prof. Dr. Frank Plasschaert
Dr. Ann Oostra
Dr. Vanessa Wermenbol
Dr. Sandra Kenis
Dr. Charlotte Dielman
Dr. Danielle Hasaerts
Dr. Dominique Fagnart
Prof. Dr. Jean-Paul Misson
Dr. Anne Renders

Contactgegevens centrale coördinatie BeCPR:

coordinatiebecpr@uzleuven.be



BeCPR

BeCPR v.z.w.

Het Belgisch Cerebrale Parese Register



Wat doen we?

- Het Belgisch Cerebrale Parese Register (BeCPR v.z.w.) brengt een netwerk van artsen, therapeuten en onderzoekers samen die verbonden zijn aan de nationaal erkende CP referentiecentra.
- Dit netwerk heeft als doel samen te werken aan een betere zorg voor patiënten met CP door wetenschappelijk onderzoek.
- Hiervoor registreren wij op een systematische en strikt vertrouwelijke manier gegevens van patiënten met cerebrale parese.



Waarom een register?

- Om het aantal nieuwe patiënten met CP per jaar in België in kaart te brengen.
- Om de evolutie in het aantal patiënten over de jaren heen op te volgen.
- Om onderzoek naar de oorzaken van CP mogelijk te maken.
- Om een voorspelling te kunnen maken over het verdere verloop van deze aandoening.
- Om kwaliteitsvolle zorg voor kinderen én volwassenen met CP te verzekeren.



Praktisch

- U ontvangt een informatie- en toestemmingsformulier
- Wanneer u toestemming geeft, bezorgt u dit formulier ondertekend aan de coördinator van uw CP referentiecentrum.
- Vanaf dan hoeft u zelf niets meer te doen.
- De nodige klinische informatie uit het medisch dossier van u of uw kind zal opgenomen worden in een nationale database.
- Indien noodzakelijk, zal u gecontacteerd worden voor bijkomende vragen.
- Alle informatie wordt gecodeerd en dus volledig anoniem opgenomen.
- Deze gecodeerde data zal ook in Europese studies verwerkt worden.

