

Wil je ook graag meedoen aan onderzoek?

Vertel het aan je dokter



Als je meer informatie wilt, ga naar de website van het Europese netwerk voor CF onderzoek, het ECFS-CTN: <http://www.ecfs.eu/ctn>.

Emma doet mee aan onderzoek bij Cystic Fibrose





Hoi! Ik heet Emma en ik heb cystic fibrose.

Emma doet mee aan onderzoek bij Cystic Fibrose



Misschien weet je wel dat ik daardoor heel veel verschillende medicijnen moet innemen! Ik moet ook regelmatig voor controle naar het ziekenhuis. Weet je wat mijn dokter mij verteld heeft de laatste keer?

Sommige dokters, die men onderzoekers noemt, zijn bezig om nieuwe, betere medicijnen uit te vinden. Eerst moeten ze veel proeven doen in hun laboratorium. Dit noemt men onderzoek.



Nu heeft mijn dokter mij gevraagd of ik wil meehelpen in de volgende stap van dit onderzoek! Dit wil zeggen dat ik zal testen of ik mij beter voel met het nieuwe medicijn dan met het oude medicijn.



Hij zei dat ook andere kinderen in andere landen (ook in Italië waar ik op vakantie ben geweest!) zullen meehelpen om het nieuwe medicijn te testen. Mijn mama en papa hebben veel vragen gesteld aan de dokter. Daarna vroegen ze aan mij of ik mee wil doen aan onderzoek.

Ze vertelden me dat ik dan vaker naar het ziekenhuis moet komen. Wat ik niet zo leuk vind, is dat de dokter af en toe een beetje bloed gaat afnemen. Maar de dokter heeft mij uitgelegd dat hij in mijn bloed zal kunnen zien of het medicijn goed werkt. (Misschien zal mijn bloed zelfs met een vliegtuig naar een speciaal laboratorium verzonden worden!)



Ik heb dus besloten om ja te zeggen!

Ik hoop dat het nieuwe medicijn goed zal werken zodat het ook andere kinderen met CF kan helpen om zich beter te voelen.

Misschien kan jij ook vragen of je mee kan helpen een nieuw medicijn te testen?