

Clïentenervaringen in de apotheek

Dossiernr.:	MP025672
Masterproef:	Masterproef Management & beleid in de gezondheidszorg
Faculteit/opleiding:	Faculteit Geneeskunde - Master in het management en het beleid van de gezondheidszorg
Studiefase:	eerste fase
Academiejaar:	2022-2023
Korte omschrijving / abstract:	Het Vlaams Instituut voor Kwaliteit van Zorg (VIKZ) is een onafhankelijke vzw, gesubsidieerd door de Vlaamse Overheid, met als doel om de kwaliteit van zorg en patiëntveiligheid in die sectoren die daaromtrent met het VIKZ een overeenkomst hebben afgesloten transparant te maken en te verbeteren teneinde het Vlaams kwaliteitsbeleid in de zorg verder te ontwikkelen (zie website Zorgkwaliteit.be). Momenteel lopen er initiatieven in 4 sectoren die door het VIKZ worden gecoördineerd, nl. Algemene Ziekenhuizen, Geestelijke Gezondheidszorg, Residentiële Ouderenzorg en Eerste Lijn. Afhankelijk van de expertise en interesse van de masterstudent kan het onderwerp van de masterproef worden aangepast. Het onderwerp dat we hier voorop stellen is het meten en verbeteren van clïentenervaringen in Vlaamse apotheken.
Opmerkingen / praktische informatie:	Kan het onderzoek gespreid worden over meerdere academiejaren? Dit onderwerp kan indien gewenst gespreid worden over meerdere academiejaren. Welke achtergrondkennis/profiel verwacht u van de student? Ervaring in werken met apotheken is een meerwaarde
Gewenste taal van communicatie:	nl
Promotor:	dr. Svin Deneckere (u0052442)
Organisatie:	KU Leuven
Dienst:	Leuvens Instituut voor Gezondheidszorgbeleid
Discipline:	Masterproef
Extra groepsleden:	Soetmin Demedts soetmin.demedts@student.kuleuven.be r0884730

De verstrekte informatie toont aan dat het onderzoek in het kader van de masterproef integraal deel uitmaakt van een studie die reeds werd goedgekeurd door een erkend ethisch comité.

U hoeft bijgevolg geen nieuw dossier in te dienen in het kader van uw masterproef. Wel dient u het UZ/KU Leuven toe te voegen als nieuw deelnemend centrum aan het huidige dossier indien dit nog niet het geval was. Gelieve u bij het betreffende comité te informeren en u te conformeren aan de daar geldende procedures en hun adviezen te volgen.

Onder voorbehoud van de volledigheid en correctheid van de door u verstrekte gegevens, krijgt u hierbij de goedkeuring om het onderzoek in het kader van de masterproef te starten.

Wij willen u erop attent maken dat u zelf verantwoordelijk blijft voor uw onderzoek. Bovendien doet elke wijziging aan de door u verstrekte gegevens omtrent de onderzoeksopzet elke eerdere goedkeuring vervallen. U dient in dat geval een amendement te maken aan uw huidig dossier bij het comité dat eerder uw dossier goedkeurde.