



Nieuwsbrief Wetenschap - mei 2026

Deze **Nieuwsbrief Wetenschap** is samengesteld door de Commissie Wetenschap. Twee keer per jaar brengen we deze nieuwsbrief uit met een overzicht van startende, lopende en recent afgeronde studies binnen de neurologie. Input ontvangen we voornamelijk via de [NVN-werkgroepen](#). Zij leveren studies aan binnen hun aandachtsgebied. Eerdere edities van de Nieuwsbrief Wetenschap vind je terug op de [website](#).

Navigeer direct naar [Kennisagenda Neurologie](#) | [Bewegingsstoornissen](#) | [Epilepsie](#) | [Hoofdpijn](#) | [Multiple Sclerose](#) | [Neuromusculaire ziekten](#) | [Neuro-Oncologie](#) | [Pijn](#) | [Overig](#)

KORT NIEUWS, OPROEPEN EN BIJENKOMSTEN

NVN-Wetenschapsdag 2026: inspirerende en geslaagde editie

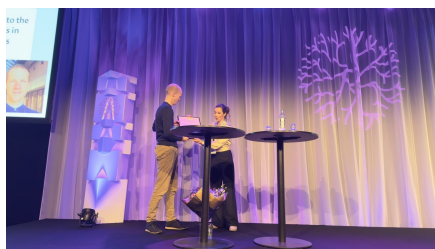
Op vrijdag 13 maart vond de NVN-Wetenschapsdag plaats in Utrecht. Met een vernieuwd, eendaags format en veel flitsende presentaties was het een energieke en inspirerende dag, met volop ruimte voor wetenschappelijke uitwisseling en ontmoeting.

Het thema toegankelijke zorg en schaarste stond centraal, met boeiende keynotes van Ludo van der Pol en Sjaak Wijma en een paneldiscussie onder leiding van Esther Verstraete. De prijs voor de beste presentatie ging naar Jeroen Kerstens (Erasmus MC) voor zijn voordracht over bewegingsstoornissen bij antilichaam-geassocieerde neurologische ziekten.



We kijken terug op een inspirerende dag en bedanken alle sprekers en deelnemers voor hun bijdrage!

Thomas Zonneveld wint CU Ariëns Kappersprijs 2025



Op 11 december reikten we de CU Ariëns Kappersprijs 2025 uit aan Thomas Zonneveld voor zijn publicatie over de TRUTH-studie in [The Lancet Neurology](#).

Deze studie naar bloeddrukverlaging voorafgaand aan trombolysie bij acute ischemische beroerte laat zien dat actieve verlaging van de bloeddruk niet leidt tot een betere functionele uitkomst. De resultaten

hebben geleid tot aanpassing van protocollen in het merendeel van de Nederlandse beroertecentra en vinden ook internationaal navolging.

Lees het volledige nieuwsbericht op de [website](#).

Lever uiterlijk morgen (27 mei) kennisvragen aan voor de Kennisagenda Neurologie!

Welke vragen kom jij tegen in de praktijk? Waar ontbreekt nog wetenschappelijke onderbouwing om goede keuzes te maken in de zorg? We zijn gestart met de herziening van de Kennisagenda Neurologie (3e editie). Hiervoor halen we kennisvragen op uit de dagelijkse neurologische praktijk.

Jouw input helpt om kennisvragen gericht op te pakken in zorgevaluatieonderzoek en draagt bij aan:

- het verminderen van onnodige zorg en praktijkvariatie;
- betere gezamenlijke besluitvorming met patiënten;
- een werkbare en toekomstbestendige neurologische praktijk.

Je kan maximaal vijf kennisvragen insturen via de [digitale enquête](#). Dit kan tot morgen 27 mei 2026.

Tip: bespreek dit ook in je vakgroep- of opleidingsoverleg!



STARTENDE, LOPENDE EN AFGERONDE ONDERZOEKEN

Kennisagenda Neurologie

BRAIN-RESET studie

De BRAIN-RESET-studie is in opzet een zorgevaluatiestudie en richt zich op de vroege behandeling van volwassen patiënten met posttraumatische klachten na een licht traumatisch hoofd-hersenletsel. Door middel van een RCT onderzoeken we of een op klachtengerichte behandeling door een eerstelijns fysio- en/of ergotherapeut in de subacute fase (eerste drie tot zes weken) na het ongeval een duurzame vermindering van de posttraumatische klachten optreedt. De verwachting is dat patiënten hierdoor sneller hun dagelijkse activiteiten, waaronder werk en studie, weer kunnen hervatten. Dit zal resulteren in een betere kwaliteit van leven en lagere maatschappelijke kosten. Er zal worden vergeleken met telefonische psycho-educatie en standaard zorg conform de landelijke richtlijn. De studie wordt gefinancierd door ZonMw en de Hersenstichting.



Type onderzoek	zorgevaluatie
Startdatum studie	januari 2026
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	prof. dr. J. (Joukje) van der Naalt , UMC Groningen
Contactpersoon	dr. B. (Bram) Jacobs , UMC Groningen
Kennisvraag	Wat is het optimale poliklinisch nazorgtraject voor patiënten met licht traumatisch hoofd-/hersenenletsel?



REPEAT-studie

De REPEAT-zorgevaluatiestudie is opgezet vanuit een door de NVN geprioriteerde kennisvraag uit de Kennisagenda Neurologie. In deze multicenter studie onderzoeken we wat het optimale diagnostische traject is voor patiënten met een eerste verdenking op epilepsie. Specifieke aandacht gaat uit naar de opbrengst van EEG-diagnostiek om herhaalde insulden te voorkomen door vroegtijdige diagnosestelling en start van behandeling. Daarnaast onderzoeken we de toegevoegde waarde van herhaalde EEG-diagnostiek na slaapdeprivatie na een niet-afwijkend eerste routine-EEG, een aanbeveling uit de huidige richtlijn. Extra deelnemende centra zijn welkom. Deelname is laagdrempelig en goed in te passen in de klinische praktijk.

Type onderzoek	zorgevaluatie
Startdatum studie	februari 2025
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	dr. S.M.A. (Sandra) van der Salm , UMC Utrecht
Contactpersoon	R.L. (Rosalie) Neijzen , UMC Utrecht / repeat@umcutrecht.nl
Kennisvraag	Wat is de meerwaarde van een EEG na slaapdeprivatie na een eerste, niet geprovoceerde epileptische aanval bij een normaal eerste routine interictaal EEG?
Website	REPEAT

SAFEST-studie

De SAFEST zorgevaluatie onderzoekt de effecten van het wel of niet gebruiken van statines op overleving zonder nieuwe cardiovasculaire gebeurtenissen en de gezondheidgerelateerde kwaliteit van leven bij kwetsbare oudere patiënten die een herseninfarct of TIA hebben doorgemaakt. De SAFEST-studie bestaat uit twee substudies. Voor patiënten die geen statines gebruikten voorafgaand aan hun herseninfarct of TIA, wordt een gerandomiseerde trial uitgevoerd (SAFEST-RCT), waarbij de ene groep statines ontvangt en de andere groep niet. Voor patiënten die al statines gebruikten voor hun herseninfarct of TIA, wordt een prospectieve cohortstudie uitgevoerd (SAFEST-cohort) om de effecten van het gebruik van statines te monitoren.



Type onderzoek	zorgevaluatie
Startdatum studie	oktober 2024
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	prof. dr. R.M. (Renske) van den Berg-Vos , OLVG/Amsterdam UMC

Contactpersoon	S. (Serena) Stel , Amsterdam UMC
Kennisvraag	Wat is het effect van behandeling met statines bij kwetsbare ouderen met een doorgemaakte TIA of herseninfarct op overleving en kwaliteit van leven?
Website	SAFEST

Bewegingsstoornissen

PD-PEST

PD-PEST is een landelijk patiënt-controle onderzoek dat nieuw inzicht zal geven in de rol van omgevingsfactoren in de etiologie van de ziekte van Parkinson. In dit onderzoek zal blootstelling aan verschillende omgevingsfactoren (pesticiden, oplosmiddelen, zware metalen en luchtvervuiling) op individueel niveau in kaart worden gebracht in 1500 personen met de nieuw gediagnosticeerde ziekte van Parkinson en 3000 leeftijds- en geslachtsgenoten. De werving vindt plaats via vier hoofdcentra (Radboudumc, UMCG, LUMC, ETZ), in samenwerking met meerdere ziekenhuizen binnen de vier regio's, wat een representatieve geografische spreiding geeft.



De werving voor dit onderzoek verloopt via neurologen van de deelnemende ziekenhuizen. Patiënten die voor deelname in aanmerking komen, ontvangen persoonlijk een uitnodiging van de behandelend neuroloog. Voor vragen kan contact opgenomen worden met het Expertisecentrum voor Parkinson en Bewegingsstoornissen via info@onderzoek-parkinson.nl.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	augustus 2025
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoekers	dr. S.K.L. (Sirwan) Darweesh , Radboudumc, prof. dr. B.R. (Bas) Bloem Radboudumc, prof. dr. ir. R.C.H. (Roel) Vermeulen, UMC Utrecht en dr. S. (Susan) Peters, Universiteit Utrecht
Contactpersoon	info@onderzoek-parkinson.nl
Website	PD-Pest

DBS-Mode

Deep Brain Stimulation for MOrator symptoms in patients with Parkinson's disease Dementia

Voor een RCT in het Amsterdam UMC zoeken wij patiënten met de ziekte van Parkinson en dementie (PDD) met motorische responsfluctuaties. In deze studie onderzoeken we of STN-DBS ook in deze kwetsbare populatie leidt tot verbetering van motorische symptomen. Patiënten worden gerandomiseerd naar STN-DBS of een controlegroep zonder DBS, met een follow-up van 7 maanden na inclusie. Naast motorische effecten worden ook kwaliteit van leven en cognitieve uitkomsten geëvalueerd. Mogelijke kandidaten voor deelname kunnen worden verwezen naar het Amsterdam UMC.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	juli 2023
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	prof. dr. R.M.A. (Rob) de Bie , Amsterdam UMC
Contactpersoon	S. (Saskia) van der Meijden-Bessems , Amsterdam UMC

Epilepsie



TeleEPI

Integrated care pathway for people with epilepsy based on an unobtrusive AI-powered telemedical system.

Er zijn verschillende (thuis)meetapparaten toegepast en ontwikkeld voor monitoren en diagnostiek van mensen met epilepsie (MME). De meeste studies hebben deze apparaten afzonderlijk toegepast. Binnen het TeleEPI digitale gezondheidsplatform wordt technologische vooruitgang in epilepsie monitoring en -zorg op een gebruiksvriendelijke manier gecombineerd. Binnen een Europese multicenter onderzoek, met in Nederland subsidie vanuit ZonMw THCS, willen we de bruikbaarheid van het TeleEPI Platform voor MME en hun zorgverleners onderzoeken. Hiervoor worden metingen verricht als home-based video-EEG, langdurige oorelektrode- EEG-registraties, dagboeken worden via een app geüpload naar het Platform en er worden vragenlijsten ingevuld. Datatransmissie en -betrouwbaarheid worden onderzocht, naast het gebruiksgemak van het Platform. Toepasbaarheid van een digitale gezondheidsplatform in de zorg voor mensen met epilepsie wordt geëvalueerd, evenals mogelijke (financiële) voordelen van het voorgestelde platform in vergelijking met klinische video-EEG-monitoring.

Type onderzoek	innovatief onderzoek
Startdatum studie	juli 2025
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	dr. D. (Dorien) van Blooijis , SEIN
Contactpersoon	M.D. (Mireille) Bourez , SEIN / TeleEpi@sein.nl

CBD-uN1que trial

Effectiviteit en veiligheid van cannabidiol voor kinderen met refractaire epilepsie



De CBD-uN1que trial is een serie n-of-1 trials met 50 kinderen met refractaire epilepsie om de effectiviteit en veiligheid van Cannabidiol (CBD) te onderzoeken. Elke patiënt ondergaat hierbij een individuele n-of-1 trial van drie per blok gerandomiseerde dubbelblinde series met de actieve CBD behandeling of placebo. De primaire uitkomstmaat is aanvalsreductie, bijgehouden middels een aanvalsdagboek. Tevens onderzoeken we met gestandaardiseerde vragenlijsten de effecten op kwaliteit van leven, vaardigheden, gedrag en slaap.

Het verzoek is om potentiële kandidaten (kinderen 1-18 jaar, refractaire epilepsie, aanvalsfrequentie ≥ 1 x/week, onder behandeling met ≥ 1 ander anti-epilepticum, overige interventies stabiel) te verwijzen naar UMC Utrecht of één van de deelnemende centra: SEIN, Kempenhaeghe, MUMC+ of Erasmus MC.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	januari 2025
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	dr. F.E. (Floor) Jansen, UMC Utrecht
Contactpersoon	M. van de Wiel, UMC Utrecht cbd-un1que@umcutrecht.nl
Website	CBD registry - UMC Utrecht

Hoofdpijn

TIMER

In de TIMER-studie doen we onderzoek naar menstruele migraine. We onderzoeken of rimegepant kan worden ingezet als situationele preventie rondom de menstruatie. Het middel wordt dan een aantal dagen voor en tijdens de menstruatie ingenomen. De werking van rimegepant wordt vergeleken met die van placebo. De TIMER-studie wordt gesponsord vanuit Pfizer.

De TIMER-studie zoekt vrouwen tussen de 18 en 45 jaar met menstruele migraine die mee willen doen aan onderzoek naar een nieuwe aanpak om migraineaanvallen rondom de menstruatie te voorkomen. Geïnteresseerde deelnemers kunnen zich aanmelden via timer@lumc.nl of via het aanmeldformulier op hoofdpijnonderzoek.nl.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	december 2025
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	prof. dr. G.M. (Gisela) Terwindt, LUMC
Contactpersoon	timer@lumc.nl
Website	TIMER

WHAT! Studie

De WHAT-studie (Women, Hormones, Attacks and Treatment) heeft als doel de exacte rol van hormoonschommelingen in het uitlokken van migraineaanvallen bij vrouwen te achterhalen en het vinden van een effectieve preventieve behandeling gericht op hormonen voor vrouwen met migraine. Het bestaat op dit moment uit de WHAT! Trial (onderzoek naar het effect van de anticonceptiepil zonder stopweek versus vitamine E) en de WHAT! Hormoonmetingen studie, waarbij hormonen worden vergeleken in het bloed van vrouwen met migraine en gezonde controles.



De WHAT-studie is op zoek naar deelnemers voor de WHAT! Trial om meer inzicht te krijgen in menstruele en perimenopauzale migraine en mogelijke behandelingen. Geïnteresseerde deelnemers kunnen contact opnemen via what@lumc.nl of zich aanmelden via het aanmeldformulier op whatstudy.nl.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	De WHAT!-studie is opgedeeld in verschillende onderdelen, waarvan de WHAT! Dagboekstudie is afgerond en gepubliceerd in Neurology (2021). De WHAT! Trial (startdatum 2019) includeert actief patiënten. De WHAT! Hormoonmetingen studie is afgerond in 2024, waarover binnenkort een publicatie zal verschijnen.
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoekers	prof. dr. G.M. (Gisela) Terwindt, LUMC en prof. dr. A. (Antoinette) Maassen van den Brink, Erasmus MC
Contactpersoon	B.W.H. (Britt) van der Arend, LUMC / WHAT@lumc.nl
Website	What!

SUPPLEMENTS

In het SUPPLEMENTS onderzoek gaan we na wat de ervaringen zijn van mensen met clusterhoofdpijn met betrekking van het gebruik van drugs. Hierbij wordt zowel ingegaan op recreatief als op mogelijk therapeutisch gebruik. Andere onderwerpen zijn de wijze van gebruik en het stigma wat hierop berust.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
----------------	--------------------

Startdatum studie oktober 2025
Fase studie afrondend
Hoofdongzoekers prof. dr. C. (Kees) Kramers, Radboudumc en dr. R. (Rolf) Fronczek, LUMC
Contactpersonen [J.J. \(Julia\) Jansen](#), CWZ en [M. \(Martien\) van Liefland](#), LUMC
Website [Clusterhoofdpijn Leiden](#)

Multiple Sclerose



STAM-NL

Autologous hematopoietic Stem cell Transplantation Abroad as treatment for Multiple sclerosis in patients in the Netherlands: a retrospective cross-sectional study

In recente jaren zijn veel MS-patiënten naar het buitenland uitgeweken voor stamceltherapie, aangezien deze behandeling voor hen niet werd vergoed. Over deze patiëntengroep is weinig bekend, waaronder de omvang van de groep, de effectiviteit van de behandeling, de ervaren uitkomsten en de kwaliteit van de nazorg. Met de STAM-NL studie worden deze aspecten in kaart gebracht middels vragenlijsten en het opvragen van medische gegevens. Alle MS-patiënten die tussen 1 januari 2000 en 1 januari 2026 een stamceltransplantatie in het buitenland hebben ondergaan, komen in aanmerking voor inclusie, inclusief patiënten die inmiddels zijn overleden. Patiënten kunnen zich aanmelden via een interesseformulier op de website van het Nationaal MS Fonds. Bij overleden patiënten ontvangen de onderzoekers graag een mail van de oud behandelaar via STAM-NL@antoniuziekenhuis.nl.

Type onderzoek retrospectief cross-sectioneel onderzoek
Startdatum studie april 2026
Fase studie inkluderend
Hoofdongzoekers dr. E.L.J. (Erwin) Hoogervorst, St. Antonius Ziekenhuis en dr. Z.L.E. (Zoé) van Kempen, Amsterdam UMC
Contactpersoon [J. \(Jelle\) Hellemons](#), Amsterdam UMC
Website [STAM-NL](#)

HersensFIT

Veel mensen met MS en Parkinson ervaren naast motorische klachten ook angst, somberheid, vermoeidheid en cognitieve problemen. Medicatie helpt daarvoor vaak onvoldoende. De HersensFIT-studie onderzoekt of verschillende vormen van fysieke training deze klachten kunnen verbeteren. De studie omvat een baselineperiode (4 weken), gevolgd door 8 weken training (HIIT, duurtraining of beweegadvies) en een follow-up. Metingen bestaan o.a. uit vragenlijsten, cognitieve testen, fysieke testen, bloedafname en MRI.



We zoeken mensen met Parkinson of progressieve MS met stemmingsklachten die ≥ 100 meter kunnen lopen.

Type onderzoek klinisch onderzoek
Startdatum studie april 2021
Fase studie afrondend
Hoofdongzoeker [dr. A.S. \(Arianne\) Gravesteyn](#), Amsterdam UMC
Contactpersoon [dr. A.S. \(Arianne\) Gravesteyn](#), Amsterdam UMC
Website [HersensFIT](#)

NEMISIS-studie

De NEMISIS-studie is een internationale, gerandomiseerde multicenter studie naar de effectiviteit en veiligheid van sacrale neuromodulatie (SNM) bij mictiestoornissen bij patiënten met multiple sclerose (MS). SNM, waarbij via stimulatie van de sacrale zenuwen de blaasfunctie wordt gemoduleerd, is een gevestigde behandeling voor refractaire blaasproblemen in de algemene populatie, maar nog onvoldoende onderzocht bij MS. De deelnemers krijgen een SNM-implantaat en worden gerandomiseerd naar een periode met actieve versus inactieve stimulatie. De studie wordt uitgevoerd in Nederland, België en het Verenigd Koninkrijk.

Wij nodigen neurologen uit om geschikte MS-patiënten met therapieresistente mictieklachten te verwijzen voor deelname. Neem contact op met het onderzoeksteam voor meer informatie.

Type onderzoek klinisch onderzoek
Startdatum studie januari 2026
Fase studie inkluderend
Hoofdongzoeker [J. \(Julia\) Timmermans](#), Maastricht UMC+
Contactpersoon [J. \(Julia\) Timmermans](#), Maastricht UMC+
Website [NEMISIS](#)

Neuromusculaire ziekten

Fase IIa klinische studie met patiënt-eigen spierstamcellen in m.3243A>G mutatie dragers
Meer dan de helft van de dragers van de m.3243A>G mutatie

ervaart ernstige vermoeidheid en spierzwakte, waarvoor momenteel geen behandelopties beschikbaar zijn. Binnen het Maastricht UMC+ wordt onderzoek gedaan naar behandeling met autologe spierstamcellen.



Een eerdere fase I/II-studie liet zien dat eenmalige toediening van patiënt-eigen spierstamcellen in de beenspier veilig en haalbaar is. Momenteel loopt een fase IIa-studie naar herhaalde intra-arteriële toediening in de arm, gericht op verbetering van spierkracht en vermindering van vermoeidheid. Inmiddels zijn twee patiënten behandeld. Geschikte patiënten kunnen worden verwezen voor deelname aan de studie.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	december 2024
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	dr. J.G.J. (Janneke) Hoeijmakers , Maastricht UMC+
Contactpersoon	dr. F.H.J. (Florence) van Tienen , Maastricht Univeristy
Website	Generate Your Muscle (GYM)

Exposoomwijde associatie studie in ALS

ALS is een progressieve aandoening die wordt veroorzaakt door een combinatie van genetische factoren en omgevingsfactoren. In dit onderzoek maken we gebruik van woon- en werkhistorie om blootstelling aan omgevingsfactoren gedurende het leven (het exposoom) in kaart te brengen. Vervolgens gebruiken we deze gegevens om te analyseren welke omgevingsfactoren geassocieerd zijn met een verhoogd risico op het krijgen van ALS.

Voor dit onderzoek brengen wij alle ALS-patiënten in Nederland in kaart. Hieraan kan worden bijgedragen door patiënten aan te melden via een verwijzing naar het ALS-centrum van het UMC Utrecht of via de website van het ALS-centrum.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	januari 2024
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	prof. dr. L.H. (Leonard) van den Berg , UMC Utrecht
Contactpersonen	H.J. (Henk-Jan) Westeneng , UMC Utrecht
Website	Biobank Neuromusculaire Ziekten

Neuro-Oncologie

BRAINS studie

De BRAINS (Bevacizumab for cerebral RAdiation Induced Necrosis: clinical efficacy and cost-effectiveness) studie is een nationale multicenter gerandomiseerde studie bij patiënten met symptomatische cerebrale radiatieschade na bestraling van hersenmetastasen of een hooggradig glioom. Patiënten worden behandeld met dexamethason en gerandomiseerd voor wel of geen vroege initiatie van bevacizumab (antilichaam tegen VEGF).



In de BRAINS studie onderzoeken we de klinische effectiviteit en kosteneffectiviteit van deze behandelingen. In totaal zullen 408 patiënten aan de studie deelnemen (204 hersenmetastasen; 204 hooggradig glioom). De BRAINS studie is open voor inclusie in het AvL, AUMC, UMCU, HMC en LUMC en binnenkort in MUMC+. Financieel sponsoring vindt plaats door KWF. Voor patiënten die mogelijk in aanmerking komen kan contact opgenomen worden via brains@nki.nl.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	juli 2025
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	dr. D. (Dieta) Brandsma , Antoni van Leeuwenhoek
Contactpersoon	D. (Danique) Laan, NKI / brains@nki.nl

Pijn



MOVE-IT studie

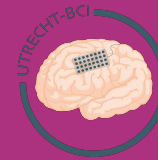
Een cervicaal radiculair syndroom kan forse armpijn en beperkingen in functioneren/werken veroorzaken. Operatie is de standaardbehandeling wanneer armpijn en uitval van gevoel/kracht aanhouden. Een operatie heeft echter complicatierisico's en gaat gepaard met hoge kosten. Een intensief gepersonaliseerd multimodaal fysiotherapieprogramma lijkt na een jaar vergelijkbare effecten te hebben als een operatie. Wanneer deze behandeling niet-inferieur is t.o.v. operatie zou dit patiënten een goede alternatieve behandelkeuze kunnen geven. Wij verwachten dat multimodale gepersonaliseerde fysiotherapie niet-inferieur en goedkoper is dan operatie. Dit is gunstig omdat patiënten veilige en (kosten)effectieve zorg ontvangen. Aan deze RCT nemen elf ziekenhuizen deel. We zoeken nog 45 deelnemers.

Type onderzoek	klinisch onderzoek
Startdatum studie	mei 2023
Fase studie	includerend
Hoofdonderzoeker	prof. G.G.M. (Wendy) Scholten-Peeters, VU
Contactpersoon	F.E. (Florine) Marinelli, VU / move.it.fgb@vu.nl
Website	MOVE-IT

Overig

INTENSE-onderzoek

In het UMC Utrecht doen we onderzoek naar een nieuwe techniek voor het bedienen van digitale apparaten op basis van hersensignalen. Hiervoor zijn wij op zoek naar volwassenen met ernstige verlamming door een dwarslaesie en wie daardoor problemen ervaren met het bedienen van digitale apparaten. Geschikte kandidaten zijn tussen de 18 en 70 jaar, hebben een hoge dwarslaesie en zijn daardoor verlamd, met moeite om armen en handen te gebruiken. Deelnemers kunnen nog wel praten en zijn niet verstandelijk beperkt.



Type onderzoek innovatief onderzoek
Startdatum studie april 2026
Fase studie inkluderend
Hoofdonderzoeker [M.J. \(Mariska\) Van Steensel](#), UMC Utrecht
Contactpersoon [M.J. \(Mariska\) van Steensel](#), UMC Utrecht
/ neuroprothese@umcutrecht.nl
Website [INTENSE](#)

Deze nieuwsbrief is samengesteld door de Commissie Wetenschap met input vanuit de [NVN-werkgroepen](#).
Eerdere edities vind je terug op de [website](#).

Bezoekadres

Mercatorlaan 1200
3528 BL UTRECHT

Postadres

Postbus 20050
3502 LB UTRECHT

T 088 500 19 00
vereniging@neurologie.nl
www.neurologie.nl

Deze e-mail is verstuurd aan {{email}}.

Als u geen nieuwsbrief meer wilt ontvangen, kunt u zich [hier afmelden](#).

U kunt ook uw [gegevens inzien en wijzigen](#).

Voor een goede ontvangst voegt u vereniging@neurologie.nl toe aan uw adresboek.