

Woord vooraf

Paul van Meurs kwam met het idee. Als oud-voorzitter van de Nederlandse Vereniging voor Farmaceutische Geneeskunde (NVFG) stelde hij voor om samen met de toenmalige voorzitter van de *International Federation of Associations of Pharmaceutical Physicians* (IFAPP), Rudolf van Olden, en de huidige voorzitter van de NVFG, Henk Jan Out, een handboek farmaceutische geneeskunde te schrijven ter gelegenheid van het vijftigjarig bestaan van de NVFG in 2012.

Na enige aarzeling en een aantal discussies hebben we gedrieën besloten ervoor te gaan, omdat we duidelijk gaten zagen in het aanbod van boeken over geneesmiddelenontwikkeling en klinische studies specifiek gericht op de Nederlandse situatie. In ons land worden veel initiatieven genomen om de opleiding tot klinisch onderzoeker verder te professionaliseren. De *Dutch Clinical Trial Foundation* (DCTF), de Federatie voor Innovatief Geneesmiddelonderzoek in Nederland (FIGON), het *Clinical Research Platform* van de Nederlandse Federatie van Universitair Medische Centra (NFU) zijn alle bezig om (o.a.) het onderwijs over de complexiteit van geneesmiddelonderzoek te stroomlijnen. En terecht. Methodologie en regelgeving, ook nationaal, worden steeds complexer, waardoor het doen van trials steeds meer een professionele activiteit wordt. De tijden dat een arts-assistent naast zijn klinische werk nog een klinische studie erbij deed, zijn definitief voorbij. Alleszins reden om een Nederlandstalige inleiding over dit onderwerp uit te geven.

Dit boek beoogt niet deze complexiteit in extenso te bespreken. Het handboek probeert op een beknopte wijze enkele van de meest relevante zaken rondom klinische studies te verhelderen en is bedoeld voor iedereen in Nederland die zich bezighoudt met studies, van *clinical research associate* en *clinical project manager* tot *research nurse*, promovendus of universitair (hoofd)docent. Het boek is dus zeker niet alleen bedoeld voor personeel van farmaceutische bedrijven, maar is vooral ook geschreven voor het klinisch personeel dat in ziekenhuizen in de praktijk verantwoordelijkheid heeft voor de correcte uitvoering van die studies.

Wij prijzen ons gelukkig met de medewerking van veel vooraanstaande auteurs aan de totstandkoming van dit handboek. Zonder hen was het niet gelukt. Zij hebben geheel belangeloos meegewerkt. Ten slotte willen wij uitgeverij *Bohn Stafleu van Loghum*, en in het bijzonder Marije Roefs, bedanken voor het uitgeven van het boek en de adequate begeleiding in de totstandkoming ervan.

Henk Jan Out, Paul van Meurs, Rudolf van Olden

Handboek farmaceutische geneeskunde

Out, H.J.; van Meurs, P.A.; van Olden, R.W. (Eds.)

2014, XV, 257 p. 22 illus. in color., Softcover

ISBN: 978-90-368-0264-2