

Voor onze kwaliteitsregistratie DICA Melanoom / Dutch Melanoma Treatment Registry (DMTR) zijn wij per 1 Juli 2025 op zoek naar een

Arts-onderzoeker (promovendus) (36 uur)

Ben jij (bijna) afgestudeerd arts en wil je een medisch en maatschappelijk relevante bijdrage leveren aan het verbeteren van de kwaliteit van zorg? Dan is de functie van Arts onderzoeker wellicht echt iets voor jou!

Over DICA

Bij DICA (Stichting Dutch Institute for Clinical Auditing) verzamelen wij met onze 26 kwaliteitsregistraties data over patiënten, behandelingen en complicaties. Door deze data te analyseren en de uitkomsten overzichtelijk te presenteren in online dashboards, zien zorgprofessionals hoe zij presteren ten opzichte van anderen. Zo kunnen zorgprofessionals hun kwaliteit van zorg verbeteren. Een enthousiast team van arts-onderzoekers, stafmedewerkers, medisch datamanagers en projectleiders zijn bij DICA werkzaam om dit allemaal mogelijk te maken. De DMTR is een van de registraties die door DICA wordt beheerd.

Over DICA Melanoom - Dutch Melanoma Treatment Registry (DMTR)

In onze wereldwijd unieke kwaliteitsregistratie DICA Melanoom (DMTR) registreren we sinds 2012 de gegevens van alle patiënten die in Nederland behandeld worden voor een stadium III of IV melanoom. Naast dat we de melanoomzorg in Nederland monitoren, draagt onderzoek met onze *real world data* internationaal bij aan het verbeteren van de behandeling voor patiënten met gevorderd of uitgezaaid melanoom. De DMTR is de grootste en meest gedetailleerde registratie voor uitgezaaid melanoom wereldwijd met zeer waardevolle gegevens, hetgeen de afgelopen jaren bijgedragen heeft tot hoogwaardig internationaal gewaardeerd onderzoek. De registratie geeft ook inzicht in de lange termijn uitkomsten van (nieuwe) geneesmiddelenbehandelingen. Zo dragen we bij aan het ontwikkelen van expertise over nieuwe geneesmiddelen.

Als arts-onderzoeker ondersteun je de werkzaamheden op medisch inhoudelijk en methodologisch gebied van de DMTR en ben je verantwoordelijk voor het beheer en onderhoud van de registratie. Je bent hiermee een belangrijke en centrale schakel tussen de Clinical Audit Board en wetenschappelijke commissie van de registratie, zorgprofessionals die data aanleveren en gebruiken, onze technische partner MRDM en natuurlijk je collega's bij DICA. Bij DICA werken meerdere arts-onderzoekers in vergelijkbare functies bij andere registraties. Je volgt gezamenlijk onderwijs en er worden regelmatig activiteiten georganiseerd. Daarnaast volg je een promotietraject dat zich focust op uitkomsten en verbeteringen van de behandeling van uitgezaaid melanoom met immuuntherapie en doelgerichte behandeling. De verhouding tussen je werkzaamheden voor de registratie en je eigen promotietraject is 50/50 gedurende een periode van 3 jaar. Je werkt voor deze functie bij ons in Leiden en bij het UMC waar je promotietraject loopt.

Dit ga je doen

- In samenspraak met je promotieteam maak je een concreet promotieplan en planning. Je promotieonderzoek richt zich op de behandeling van stadium III en IV melanoom met immuuntherapie en doelgerichte behandeling. Door de uitgebreidheid en compleetheid van de data in de melanoomregistratie kunnen we inzoomen op de effectiviteit en bijwerkingen van deze behandelingen in subgroepen patiënten in specifieke situaties. [Bekijk een recent onderzoek binnen deze registratie](#)
- Je adviseert de wetenschappelijke commissie van de registratie over de ontwikkeling van de kwaliteitsregistratie en de landelijke indicatoren;
- Je voert methodologische taken uit die voortvloeien uit de jaarplanning van de registratie;
- Je analyseert registratiedata ten behoeve van (data)kwaliteitsverbetering;
- Je bereidt vergadering voor, stelt notulen op en bereidt rapportages voor farmaceutische bedrijven voor.

Wat neem je mee?

- Je bent (bijna) afgestudeerd arts, geïnteresseerd in melanoom of kwaliteitsregistraties.
- Je bent analytisch, communicatief sterk en zelfstandig.
- Je bent in staat goed samen te werken met personen op verschillende niveaus.
- Je weet goed enthousiaste ideeën naar concrete plannen te vertalen passend bij de langetermijnvisie van de organisatie.
- Je weet goed prioriteiten te stellen en je werk efficiënt in te richten.
- Je hebt feeling voor methodologie en statistiek. Ervaring met het werken met statistiek programma R voor data-analyse is een pré.

Wat krijg je daarvoor terug?

- Een uitdagende functie voor de duur van 3 jaar
- Een 36-urige werkweek en de mogelijkheid om hybride te werken
- Een salaris van € 4.191 tot € 4.540 per maand (afhankelijk van je ervaring), vakantiegeld en een pensioen bij het PFZW
- 216 verlofuren (als je fulltime werkt) en de mogelijkheid om extra verlof bij te kopen
- Fijne secundaire arbeidsvoorwaarden, waaronder 8,33% eindejaarsuitkering, laptop en telefoon en een persoonlijk opleidingsbudget van € 2.500 per jaar.
- Je bouwt een uitgebreid netwerk op van medisch specialisten en andere stakeholders.

Werken bij DICA betekent werken met enthousiaste collega's in een dynamische, jonge en groeiende organisatie. We omarmen een no-nonsens houding, zijn ambitieus en staan voor een werkklimaat waarin leren en stimuleren centraal staat. Wij zijn gehuisvest in Leiden en hebben een dependance in Utrecht.

Solliciteren

Zie je jezelf al bij ons werken? Mooi! Stuur dan je motivatiebrief en CV voor 28 april naar sollicitatie@dica.nl. Je kunt je brief richten aan Prof. Dr. Fons van den Eertwegh (voorzitter Clinical Audit Board) en Janneke Hazelhoff (clusterhoofd).

Meer weten?

Heb je vragen over deze functie? Neem dan contact op met Janneke Hazelhoff via j.hazelhoff@dica.nl of Cato Boreel (huidige DMTR arts-onderzoeker) via c.boreel@dica.nl. Zij vertellen je graag meer.

Acquisitie naar aanleiding van onze vacature stellen wij niet op prijs.