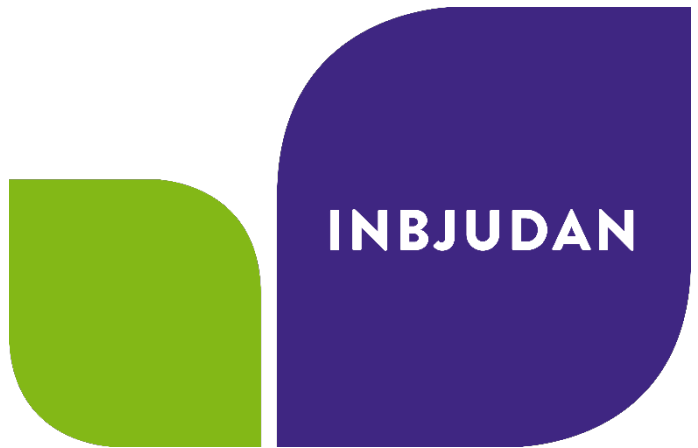


Region Kronoberg har som målsättning att bli en ännu bättre forskningsregion. FoU Kronoberg vill väcka intresse för forskning genom att erbjuda kostnadsfri utbildning i GCP (Good Clinical Practice), vilket är ett av de första kraven för att få vara involverad i en klinisk studie/prövning. Förhoppningen är att varje klinik ska ha kompetens för att kunna driva studier.



Visste du att:

- Inga nya läkemedel eller behandlingsmetoder får användas om de inte genomgått en klinisk prövning?
- Det sedan 10 år finns en klinisk prövningsenhet på sjukhuset (onkologkliniken) som bedriver läkemedelsstudier?
- Hälso- och sjukvårdslagen säger att sjukvårdsregionerna ska medverka vid finansiering, planering och genomförande av klinisk forskning?

Vad vinner min klinik på att medverka i studier?

- Kvalitetsutveckling av patientvården
- Samarbetsmöjligheter
- Attraktiv arbetsplats
- Vetenskaplig utveckling.

Fördelar för patienten:

- Ta del av behandlingsmetoder under utveckling
- Utökad kontroll och uppföljning
- Hopp om att bli botad
- Bidra till den medicinska utvecklingen.

Antalet kliniska studier har stadigt minskat det senaste decenniet och den trenden behöver vändas. För att det skall lyckas behövs bl.a. sjuksköterskor och läkare med kompetens och intresse, för att utveckla framtidens vård.

Låter detta som något för dig? Då är du välkommen till FoU Kronobergs utbildningsdag i GCP den 21 november kl. 9-16. Plats: Bolmen, Nygatan 20 (Regionshuset), Växjö.

Anmälan senast 4 november (fyll i anmälningsformulär i Esmaker).

Målgrupp: primärt sjuksköterskor och läkare, även andra leg. vårdprofessioner är välkomna!

Good Clinical Practice (GCP) i klinisk prövning

Program:

- 09.00 Introduktion
 Helsingforsdeklaration och ICH-GCP – Good Clinical Practice
 Övriga regelverk inom klinisk prövning
 Organisation, ansvar och roller i en klinisk prövning
- Kaffepaus
- Patientinformation och samtycke
 Studiedokument – fokus på protokoll
 Ansökan till Läkemedelsverket, Etikprövningsnämnden och andra instanser
- 12.00 Lunch
- 13.00 Säkerhetsrapportering – Adverse Events (AE), Adverse Drug Reactions (ADR)
 Och SUSARS/KJ
 Kliniskt prövningsläkemedel, märkning och hantering
- Kaffepaus
- Datainsamling och CRF (Case Report Forum)
 Essentiella dokument
 Arkivering
 Kvalitetskontroll och kvalitetssäkring
- 16.00 Avtal i en klinisk prövning

För ytterligare information ta kontakt med docent, överläkare [Birger Pålsson](#) 0767-20 78 03.