



Har du brug for hjælp til dit kliniske forsøg?

I Clinical Trial Unit ved Enhed for Kliniske Forsøg på Aalborg UH tilbyder vi fleksibel og professionel støtte gennem hele forsøgets livscyklus

Forsøgsdesign & forberedelse



- Rådgivning ved udarbejdelse af forsøgsprotokol
- Protokolgennemgang med fokus på praktisk gennemførelse
- Udarbejdelse af arbejdsskemaer, procedurer og dokumenter

Økonomi



- Bistand til budgetforhandlinger
- Prissætning af opgaver

Myndighedsgodkendelse



- Vejledning til opstart og løbende drift af kliniske forsøg, herunder regulatorisk vejledning
- Udarbejdelse eller oversættelse af deltagerinformationer
- CTIS-anmeldelse og løbende afrapportering til myndigheder
- Annual Safety Report (ASR) – udarbejdelse og indberetning
- Indhentning af Site Suitability Form

Data & systemer



- Opsætning og validering af REDCap-database
- Opsætning af Trial Master File og Investigator Site File i Q-drev

Forsøgsdrift & koordinering



- Projektstyring og løbende drift af forsøg
- Koordinering af virksomhedsforsøg
- Tovholder på samarbejdsaftaler og kontrakter



AALBORG
UNIVERSITETSHOSPITAL



Vil du vide mere?

Scan QR koden



**Eller kontakt os for en dialog om
dit kliniske forsøg:**

kliniskeforsog.aalborguh@rn.dk