

Agenda

Forskerinitierte kliniske studier - fra idé til publikasjon Rødt auditorium – Rikshospitalet eller Teams, 26. november 2024

		Foredragsholder
9:00 – 9:05	Velkommen og introduksjon	Bjørn Solvang Ellen Johnsen Regional forskningsstøtte
9:05 – 9:25	Hvorfor akademisk forskning?	Lars Eikvar Direktør for forskning og diagnostikk Helse Sør-Øst
9:25 – 9:40	Hvor kan jeg få hjelp? <i>Presentasjon av Regional forskningsstøtte og CTU</i> <i>Nettsider FST</i>	Cecilie Lennertzen Regional forskningsstøtte
9:40 – 10:30	Fra idé til protokoll - hvordan komme i gang? <i>Hva må man tenke på i forhold til</i> <ul style="list-style-type: none">• <i>Problemstilling</i>• <i>Klinisk relevans/pasientgrunnlag/nytteverdi</i>• <i>Forankring i sykehuset</i>• <i>Ressurser (personale, tid)</i>• <i>Forankring i klinikken</i>• <i>Forfatterskap/vitenskapelig samarbeid</i>• <i>Prosjektskisse</i>	Silje Syversen Klinikk for revmatologi, poliklinikk og forskning, The REMEDY Center, Diakonhjemmet sykehus AS
10:30 – 10:45	Pause	
10:45- 11:00	Litteratursøk <i>Hva kan Medisinsk bibliotek bidra med?</i>	Gunn Terese Kleven Universitetsbiblioteket
11:00 – 11:30	Valg av design/metode <i>Utvalgsstørrelse, studiedesign – hva må jeg tenke på?</i>	Erica Ponzi Regional forskningsstøtte
11:30 – 11:45	Brukermedvirkning	Kari Grønås Sentralt brukerutvalg, OUS
11:45 – 12:00	Pasientrapporterte utfallsmål	Kenth-Louis Hansen Joseph PROMiNET, Regional forskningsstøtte
12:00 – 12:45	Lunsj	
12:45 – 13:10	Helseøkonomi	Lars Asphaug Regional forskningsstøtte
13:10 – 13:25	NorCRIN (maler, MU + andre intervensjoner, osv.)	Martha Colban Regional forskningsstøtte
13:25 – 13:55	Utarbeidelse av protokoll <ul style="list-style-type: none">• <i>Utforming av protokoll (brukermedvirkning, pasientinformasjon, samtykke og annen studiedokumentasjon)</i>• <i>Erfaring med risikovurdering av protokoll</i>	TBA
13:55 – 14:25	Avtaler og GDPR <ul style="list-style-type: none">• <i>Avtalemaler - samarbeid og MTA</i>• <i>Hva må man tenke på ved ulike typer samarbeid?</i>• <i>GDPR og utlevering av data</i>	Margrethe Lunde Regional forskningsstøtte

	<ul style="list-style-type: none"> • <i>Juridisk bistand</i> 	
14:25 – 14:40	Pause	
14:40 – 15:10	Planlegging på studiestedet <ul style="list-style-type: none"> • <i>Tildeling av roller</i> • <i>Logistikk</i> • <i>Interne og eksterne avtaler</i> • <i>Biobank</i> • <i>Møter</i> • <i>Prosjektkoordinering</i> 	Jorunn Brynildsen Sykehuset Østfold
15:10 – 15:25	Registrering av studien <i>Lokal registrering/PVO</i> <i>ClinicalTrials.gov/CTIS/EU CTR</i> <i>Sykehusenes nettsider/Helsenorge.no</i>	Ellen Johnsen Regional forskningsstøtte
15:25- 15:40	Rekruttering av pasienter <i>Samtykkeinformasjon, gjennomførbarhet</i> <i>Sikkerhetsrapportering</i>	Nikolai Kragøe Andresen Seksjon for utprøvende kreftbehandling, OUS
15:40 – 15:55	Forberedelser til publisering <i>Hva må man tenke på?</i> <ul style="list-style-type: none"> - <i>Vancouverregler</i> - <i>Valg av tidsskrift</i> - <i>Krav til medforfatterskap</i> 	Inge Christoffer Olsen Regional forskningsstøtte
15:55	Avslutning <i>Evaluering</i> <i>Forskningsstøttes nyhetsbrev</i>	