

Agenda

Forskerinitierte kliniske studier - fra idé til publikasjon Rødt auditorium – Rikshospitalet eller Teams, 21. november 2023

		Foredragsholder
9:00 – 9:05	Velkommen og introduksjon	Bjørn Solvang Ellen Johnsen Regional forskningsstøtte
9:05 – 9:25	Hvorfor akademisk forskning?	Lars Eikvar Direktør forskning og diagnostikk Helse Sør-Øst
9:25 – 10:10	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>	Siri Lillegraven Klinikk for revmatologi, poliklinikk og forskning, The REMEDY Center, Diakonhjemmet sykehus AS
10:10 – 10:25	Litteratursøk <i>Hva kan Medisinsk bibliotek bidra med?</i>	Gunn Terese Kleven Universitetsbiblioteket
10:25- 10:40	Pause	
10:40 – 11:10	Valg av design/metode <i>Utvalgsstørrelse, studiedesign – hva må jeg tenke på?</i>	Maiju Pesonen Regional forskningsstøtte
11:10 – 11:25	Brukermedvirkning	Maria Kristina Finnes Spesialrådgiver - Stab pasientsikkerhet, kvalitet og samhandling
11:25 – 11:40	Pasientrapporterte utfallsmål	Kenth-Louis Hansen Joseph PROMiNET, Regional forskningsstøtte
11:40 – 12:05	Helseøkonomi	Lars Asphaug Regional forskningsstøtte
12:05 – 12:45	Lunsj	
12:45 – 13:00	NorCRIN (maler, MU + andre intervensjoner, osv.)	Martha Colban Regional forskningsstøtte
13:00 – 13:30	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>	Gro Owren Nygaard Nevrologisk avdeling OUS
13:30 – 14:00	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>• <i>Juridisk bistand</i>	Margrethe Lunde Regional forskningsstøtte
14:00 – 14:30	Planlegging på studiestedet <ul style="list-style-type: none">• <i>Tildeling av roller</i>• <i>Logistikk</i>	Anne Marie Halstensen Sykehuset Østfold

	<ul style="list-style-type: none"> • <i>Interne og eksterne avtaler</i> • <i>Biobank</i> • <i>Møter</i> • <i>Prosjektkoordinering</i> 	
14:30 – 14:45	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
14:45 – 15:00	Pause	
15:00- 15:15	Rekruttering av pasienter <i>Samtykkeinformasjon, gjennomførbarhet</i> <i>Sikkerhetsrapportering</i>	Nikolai Kragøe Andresen Seksjon for utprøvende kreftbehandling, OUS
15:15 – 15:30	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
15:30 – 15:45	Hvor kan jeg få hjelp? <i>Presentasjon av Regional forskningsstøtte og CTU</i> <i>Nettsider FST</i>	Cecilie Lennertzen Regional forskningsstøtte
15:45	Avslutning <i>Evaluering</i> <i>Forskningsstøttes nyhetsbrev</i>	