

Hvordan gjør NorCRIN hverdagen lettere for den kliniske forsker?

Kristin Bjordal

Styreleder i NorCRIN

Regional forskningsstøtte,

Oslo universitetssykehus HF /Helse Sør-Øst

NorCRIN

... mer enn summen av de regionale forskningsstøtteenhetene

... men det er ofte de brukerne
kommer i kontakt med

Hva trenger en klinisk forsker?

- Oppmuntring
- Idéer
- Tid
- Penger
- Pasienter
- Kunnskap
- Infrastruktur
- ?????

Oppmuntring og idéer



© Can Stock Photo - csp15793066

Tid og penger



Pasienter



Kunnskap



**FREMTIDENS
KLINISKE STUDIER**

- INNOVASJON OG SAMARBEID TIL PASIENTENS B

Torsdag 26. september
Kl. 14-17

Store auditorium, Rikshospitalet

LMI HELSE SØR-ØST Oslo universitetssykehus inve



Klinisk utprøving av legemidler

Under vil du finne de nasjonale prosedyrene for klinisk utprøving av legemidler (LM-SOP-er). Disse er utarbeidet for å ivareta obligatoriske krav beskrevet i nasjonale og internasjonale lover, forskrifter og guidelines for god klinisk forskningspraksis "Good Clinical Practice" (GCP).

I tillegg til LM SOP-ene er det utviklet forskjellige maler, sjekklister, skjema og logger. Disse ligger som vedlegg til LM SOP-ene og er praktiske hjelpemidler/veiledende dokument som kan tilpasses bruk i den enkelte kliniske utprøving.

Versjon 3.0 ble publisert på NorCRIN sin hjemmeside juni 2017 og vil være gjeldende for det enkelte helseforetak (HF) den dato HF-et implementerer prosedyrene i sitt eget kvalitetssystem. Enkelte dokumenter er revidert på et senere tidspunkt og har versjonsnummer 3.1, 3.2 osv.

Som nasjonal koordinerende utprøver, hovedutprøver eller studiemedarbeider i en klinisk utprøving av et legemiddel er du ansvarlig for å følge rutiner som gjelder ved ditt HF/ din institusjon.

Hvis du finner feil eller mangler i noen av dokumentene, vennligst gi oss tilbakemelding via post@norcrin.no så vi kan få rettet dette snarest.

Dokumentoversikt (LM)

[Vis alle dokumenter](#)

LM 1 Gjennomgående SOP-er og dokumenter ▶

LM 2 Planleggingsfasen ▶

LM 3 Gjennomføringsfasen ▶

Infrastruktur

- **Forskningsposter**
- **Laboratorier**
- **Radiologiske avdelinger**
- **Andre kliniske støtteavdelinger**
- **Biobanker**
- **Datainsamling/registerstøtte**
- **Monitorering**
- **Juridisk hjelp**
- **Og mye mer**

Arbeidspakker i NorCRIN 1 & 2

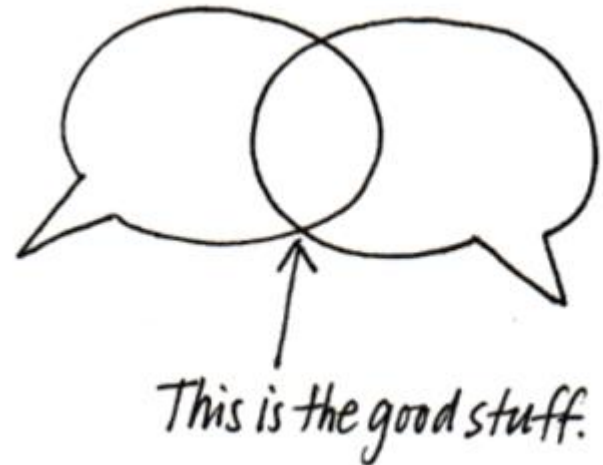
	WP	2015-2020	2020-2025	2025-2030	Title
NorCRIN1	3				Monitoring
	4				Cooperation with the industry
	5				eCRFs
	6				SOPs for non-pharmacological trials
	7	2017→			First in human units
NorCRIN1 + NorCRIN2	1				Management and coordination of NorCRIN
	2				Standard Operating Procedures for clinical trials
	8	2018→			Data management
	9	2019→			Statistics and advanced methods in clinical trials
NorCRIN2	10				Organizational units for the conduct of clinical trials
	11				Strategies for facilitating collaborative clinical trials/ Streamlining and facilitating academia- industry collaboration
	12				Pragmatic clinical trials, including registry based randomized clinical trials (RRCT)
	13				Patient and public involvement (PPI) in clinical trials

Finance from NRC
Self-finance

Vi ønsker tilbakemeldinger

Ris og ros

- NorCRIN sentralt, styremedlemmer
- Regionale forskningsstøtteenheter
- Brukerstyre



Sammen er vi sterke!

Dere kan bidra til at vi blir sterkere!



Ikke dvel ved feil du har gjort

«Nå skjønner jeg,» sa Ole Brumm.

«Jeg er en Dum Bjørn på Ville Veier,» sa han,
«og jeg er en bjørn Uten den Minste forstand!»

«Du er den Beste Bjørnen i Hele Verden,»
sa Kristoffer Robin trøstende.

«Er jeg virkelig det?» sa Brumm håpefullt.

Plutselig lyste han opp.

«I hvert fall er det snart tid for litt mat,» sa han.

Og så gikk han hjem for å spise.



ETHS

Be om veiledning og hjelp fra NorCRIN og partnerne

Lykke til 😊