

Cancerstudier i Sverige

Om du önskar hjälp med att registrera en studie, behöver du fylla i nedanstående uppgifter.

* = obligatoriska fält.

Vid frågor, kontakta registerhandläggare: sonia.katsuura@regionvasterbotten.se

Diagnoser som studien vänder sig till. Till vissa diagnoser finns undergrupper, exempelvis blodcancer/KLL.

* Diagnos 1	
Diagnos 2	
Diagnos 3	
Diagnos 4	
Diagnos 5	

* Studienamn (Akronym el. dyl.)	
* Svensk titel (Enkel svenska. Samma titel som i etikansökan)	
Titel (Fullständig protokolltitel, kan vara engelsk)	
Sponsor (Akademisk / Företag / Ej tillämpbar)	

Koordinerande prövare i Sverige

* Koordinerande prövare – namn	
* Koordinerande prövare – sjukhus	
* Koordinerande prövare – klinik	
* Koordinerande prövare – e-post	

Deltagande sjukhus

Deltagande sjukhus 1	
• Ansvarig prövare	
• Klinik	
• Ansvarig prövares e-post	
• Startdatum Datum när formalia är klar och första patient kan tas in i studien på aktuell klinik. Initierar visning på www.cancercentrum.se/cancerstudier	
Deltagande sjukhus 2	
• Ansvarig prövare	
• Klinik	
• Ansvarig prövares e-post	
• Startdatum	

Deltagande sjukhus 3	
• Ansvarig prövare	
• Klinik	
• Ansvarig prövares e-post	
• Startdatum	
Deltagande sjukhus 4	
• Ansvarig prövare	
• Klinik	
• Ansvarig prövares e-post	
• Startdatum	
Deltagande sjukhus 5	
• Ansvarig prövare	
• Klinik	
• Ansvarig prövares e-post	
• Startdatum	
Deltagande sjukhus 6	
• Ansvarig prövare	
• Klinik	
• Ansvarig prövares e-post	
• Startdatum	
Deltagande sjukhus 7	
• Ansvarig prövare	
• Klinik	
• Ansvarig prövares e-post	
• Startdatum	

Typ av studie (Behandlande/Observation/Omvårdnad)				
FAS – enbart behandlingsstudier (1 / 1–2 / 2 / 2–3 / 3 / 4)				
Behandlingstyp – enbart behandlingsstudier (Läkemedel / Strålbeh. / Kirurgi / Övrigt)	Läkemedel	Strålbeh.	Kirurgi	Övrigt
Intention – enbart behandlingsstudier (Kurativ / Palliativ)				
Studiesammanfattning (Kort enkel svensk text, max 1000 tecken)				

Inklusionskriterier (De viktigaste, på enkel svenska, max 300 tecken)	
Exklusionskriterier (De viktigaste, på enkel svenska, max 300 tecken)	
Länk (till internationell databas där studien presenterats t.ex. EudraCT eller ClinicalTrials.gov)	

Vid stängning av studien

Stoppdatum (för avslutad inklusion. Studien tas bort från visningssidan i databasen. Det kan vara olika datum för varje sjukhus)	
Antal inkluderade patienter (vid inklusionsstopp)	