Studienkurztitel: HD21 für fortgeschrittene Stadien

EudraCT-Nr.: 2014-005130-55 Prüfplan-Code: Uni-Koeln-1762

Angaben zur Eignung der Prüfstelle

Prüfstelle										
Name der Pr	üfstelle:									
Praxis / Abtei	ilung:									
Straße / Nr:										
PLZ / Ort:										
1. Angaben zu Patientenzahlen										
Patientenzahl	/ Jahr gesam	t								
Patientenzahl, die durchschnittlich (pro Jahr) in der zu prüfenden Indikation behandelt wird										
Patientenzahl, die in diese Studie eingeschlossen werden soll										
2. Angaben zu laufenden klinischen Studien										
Anzahl	Phase	Jahr	Indikation	Probanden / Patientenzahl						
→ Konkurrie wenn ja, folge	rende Studien	: □ ja □ n	ein							
Wo ja,										
3. Angaben zu geplanten klinischen Studien										
Anzahl	Phase	Jahr	Indikation	Probanden / Patientenzahl						

4. Angaben zu vorhandenem Personal sowie der Organisation der Prüfstelle 4.1. Anzahl der Mitarbeiter im Rahmen dieser Studie: Anzahl ärztlicher Mitglieder der Prüfgruppe (neben Prüfer und Vertreter): Anzahl nicht ärztlicher Mitglieder der Prüfgruppe: 4.2. Name und Qualifikation des Prüfers und dessen Vertreter (Bei mehr als einem Vertreter bitte die Reihenfolge der Vertretung festlegen.) (Bitte Zutreffendes ankreuzen) GCP-Studien-Funktion in Name Fachausbildung Schulung / der Studie erfahrung Prüfarztkurs Prüfer 1. Vertreter 4.3. Darstellung nach welchen Kriterien die an der Studie beteiligten Personen ausgewählt werden «Die Auswahl erfolgt gemäß dem der federführenden Ethikkommission vorliegenden Kriterienkatalog des Sponsors (GHSG).» 4.4. Darstellung, welche Aufgaben an die Mitarbeiter delegiert werden Codierung der Studienaufgaben: Einholen der Pat.-Einwilligung / Pat.-Information 10 Vervollständigung der eCRFs 2 Erhebung der Anamnese 11 Abschließen der eCRFs Durchführung der physischen Untersuchung (ausschließlich ärztl. Aufgabe) Einholen regulatorischer Genehmigungen 12 Bearbeitung der Queries (Anzeige lokale Behörde, Informationsweitergabe 13 Abschließen der Queries von Änderungen in der Prüfstelle an GHSG etc.) (ausschließlich ärztl. Aufgabe) Beurteilung der Ein- / Ausschlusskriterien 14 S(AE) Bewertung Ausgabe der Prüfmedikation 15 Berichterstattung (Übermittlung) SAEs Applikation der Prüfmedikation 16 Abnahme von Laborproben (ausschließlich ärztl. Aufgabe) 17 Anderes Study-Drug-Accountability 18 Anderes 9 Terminierung der Patientenvisits ärztliches Personal:

nicht ärztliches Personal:

und überwacht werden Eintrag der Mitarbeiter und jeweils deren Aufgaben im Site Signature Log П Teambesprechungen (wie oft:) Fallbesprechungen (wie oft:) Tumorkonferenzen (wie oft:) П standardisierte Arbeitsanweisungen П Sonstiges 5. Angaben zur Ausstattung Ihrer Klinik / Institution Räumliche Ausstattung der Prüfstelle 5.1. (Bitte Zutreffendes ankreuzen) Klinik **Praxis** Anz. der Betten Anz. der Sprechzimmer Anz. der Behandlungsräume Anz. der Wartezimmer Anz. der Behandlungsräume Gesamtfläche ca. m² Ist ein Studiensekretariat vorhanden? □ nein □ ja Ansprechpartner / in: Telefonnummer: E-Mail: Apparative Ausstattung der Prüfstelle bezogen auf die Studie 5.2. Folgende für die Durchführung der Studie erforderliche Ausstattung ist vorhanden: Möglichkeiten zur Transfusion von Blut und Blutprodukten Sonstiges 5.3. Wo wird die Studienmedikation gelagert? Apotheke □ ja □ nein Name der Apotheke Tel. Fax Abgeschlossener Raum / Schrank □ ja □ nein

Darstellung, wie an der Studie beteiligte Mitarbeiter in ihrer Arbeit angeleitet

4.5.

5.4. Wo werden die Studienunterlagen aufbewahrt?

	Prüfzentrum		Apotheke	
Abgeschlossener Raum	□ ja	□ nein	□ ja	□ nein
Abgeschlossener Schrank	□ ja	□ nein	□ ja	□ nein
Arztzimmer / Sekretariat	□ ja	□ nein		
5.5. Notfallversorgung (<u>entfällt für Klinik</u>)				
Notfallversorgung / Krankenhausanbindung			□ ja	□ nein
Notfallversorgung findet in folgender Klinik statt:				
(bitte Name und Adresse angeben)				
Vorhandene Geräte zur Notfallversorgung in der	r eigenen E	inrichtung		
5.6. Wurde Ihre Klinik / Praxis innerhalb o überprüft?	der letzten	Jahre durc	n eine Ins	pektion / Au
□ ja Datum: □ nein				
Wer führte Inspektion / Audit durch?				
Ort, Datum Stempe	I, Untersch	rift Prüfer		
Ich bin über das Vorhaben informiert und e	ainvoreten	den		
TOTI DITI UDEL UAS VOLLIADEN INIOTHNELL UNG 6	ziiivei Slaii	iucii.		
Ort, Datum Stempe	I Untersch	rift Leiter / Dir	ektor der P	rüfstelle