Checklista verksamhetschef - klinisk forskning

Checklistan är avsedd att vara ett stöd till verksamhetschef inför forskning inom egna verksamheten.

Huvudansvarig forskare ansvarar för studiens genomförande och att nödvändiga godkännande, avtal och resurser finns. Verksamhetschefen, som ytterst ansvarig för all verksamhet vid kliniken, bör ha insyn i all forskning vid kliniken och tillse att den följer lokala riktlinjer samt gällande lagar och regelverk.

Första sidan är en översiktstabell och därefter ges mer detaljerad information och hänvisningar samt regionala rutiner.

# Kontakt till stödfunktioner för klinisk forskning i Södra sjukvårdsregionen

Vid behov av stöd eller ytterligare information i tillägg till nedanstående går det bra att kontakta den regionala noden inom den region där forskningen planeras.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Regional nod** | **Kontaktinformation** | **Regionspecifik länk** |
| Region Blekinge (RB) | Lokal nodsamordnare:Olivia Frånberg olivia.franberg@regionblekinge.seKompetenscentrum FOU fou.kompetenscentrum@regionblekinge.se  | [FoU Blekinge](https://intranatet.ltblekinge.org/kliniska-studier) |
| Region Halland (RH) | Lokal nodsamordnare:Maria Anderssonfouu.halland@regionhalland.se   | [FoU Halland](https://vardgivare.regionhalland.se/utveckling-utbildning/forskning/) |
| Region Kronoberg (RK) | Lokal nodsamordnare: Birger Pålsson birger.palsson@kronoberg.se |  [FoU Kronoberg](https://www.regionkronoberg.se/vardgivare/kompetens-utveckling/forskning-och-utveckling-fou/)  |
| Region Skåne (RS) | Forum Söder, Kliniskt prövningsstöd:forumsoder@skane.se  | [Forum Söder](https://sodrasjukvardsregionen.se/kliniskastudier/nodkontor/) |

# Kontaktuppgifter till dokumentansvarig

Kristina Johansson, Enhetschef, Forum Söder,

Mail: studiesupport.sus@skane.se

Checklista verksamhetschef - klinisk forskning

|  |  |
| --- | --- |
| **Studietitel:** |  |
| **Ev. studienummer:**  |  |
| **Ansvarig forskare:** |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **TILLSTÅND OCH GODKÄNNANDEN** | **Klart** | **Ej aktuellt** |
| 1.1 | Etikprövningstillstånd \* |  |  |
| 1.2 | Biobankstillstånd – om studien omfattar biologiskt material |  |  |
| 1.3 | Tillstånd från Läkemedelsverket – vid läkemedelsprövning |  |  |
| 1.4 | Tillstånd från /anmälan till Läkemedelsverket – vid medicinteknisk prövning |  |  |
| 1.5 | Registrering i offentlig databas\* |  |  |
|  |
|  | **DATASKYDD** |  |
| 2.1 | Beslut om datauttag/utlämnande av personuppgifter till forskning enligt regionens lokala riktlinjer \*  |  |  |
| 2.2 | Anmälan till registerförteckning över personuppgiftshantering enligt regionens lokala riktlinjer \* |  |  |
|  |  |
|  | **AVTAL OCH SAMARBETEN** |
| 3.1 | Studieavtal – ansvarsfördelning, finansiering etc. (Sponsor/läkemedelsbolag – klinik/region) |  |  |
| 3.2 | Tjänsteavtal – eventuella underleverantörer (apotek, röntgen, laboratorium) |  |  |
| 3.3 | Avtal för personuppgiftshantering – exempelvis PUB-avtal |  |  |
| 3.4 | Provöverföringsavtal – om biologiskt material skickas för analys externt (MTA, biobanken) |  |  |
|  |
|  | **FÖRSÄKRINGSSKYDD** |  |
| 4.1 | Patientförsäkring eller motsvarande \* |  |  |
| 4.2 | Läkemedelsförsäkring – vid läkemedelsprövning |  |  |
| 4.3 | Ev. produktförsäkring – vid medicinteknisk prövning |  |  |
|  |
|  | **FINANSIERING OCH RESURSER INOM VERKSAMHETEN** |
| 5.1 | Finansiering – kostnader och ersättning |  |  |
| 5.2 | Tillräckliga resurser – personal, utrustning, lokaler, material |  |  |
| 5.3 | Adekvat utbildad personal – t.ex. genomgången GCP-utbildning |  |  |

**\* obligatoriskt för alla typer av kliniska studier**

# Detaljerad checklista för Klinisk forskning - verksamhetschef

Nedan utbyggda checklista innehåller mer utförlig information och länkar till sidor dit du som chef kan vända dig för att få ytterligare information kring genomförande av olika typer av klinisk forskning.

I tabellerna nedan är regionspecifika uppgifter markerade med regionsförkortning efter uppgifts ID. För åtkomst till lokala webbsidor kan du behöva vara inloggad på din regions intranät.

Detaljerade checklistor för sponsors respektive prövares ansvar finns att hitta på Kliniska Studier Sveriges webbplats under Mallar Fördjupad information om alla steg i kliniska studier hittas även via [Kliniska studier Sveriges webbplats](https://www.kliniskastudier.se/).

# Tillstånd och godkännanden

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Id.** | **Att genomföra/kontrollera**  | **Klart** | **Inte aktuellt** | **Kommentar**  |
| 1.1 | **Etikprövningstillstånd** – för all forskningTillse att giltigt etikprövningstillstånd finns för studien/prövningen innan studiestart. Studien ska påbörjas senast två år efter erhållet godkännande. Förändringar i studieupplägg etc. kan behöva tillstånd för ändringen. För mer information se [Etikprövningsmyndigheten](https://etikprovningsmyndigheten.se/) **Observera** att för de kliniska prövningar där Läkemedelsverket samordnar ansökan ingår etikprövning i tillståndet från Läkemedelsverket. |  |  | *I etikansökan ska tydligt framgå vem som är huvudansvarig forskningshuvudman.* *Om flera forskningshuvudmän finns ska ansvarsfördelningen vara tydlig.* |
| 1.1**RS** | **Etikprövningsansökan i Region Skåne**Tillse att ansökan i Ethix undertecknas av den behörig företrädare för forskningshuvudmannen. För mer information se [Regional process för etikansökan](https://kliniskastudier.se/forum-soder/forskningsstod-och-radgivning/regionala-ansokningsprocesser/etikansokan---region-skane) på Forum Söders webbplats. |  |  | *Behörig företrädare för forskningshuvudmannen Region Skåne är Ulf Malmqvist, Kliniska Studier Sverige – Forum Söder (enligt Regiondirektörbeslut 2021-09-29).*  |
| 1.2 | **Biobankstillstånd** – för forskning som inkluderar biologiskt materialTillse att giltigt biobankstillstånd (från aktuell/a biobank/er) finns för nyinsamling och/eller användande av befintliga prover innan studiestart. Se även avsnitt 3.4 för behov av avtal med analyserande lab.För mer information se [Biobank Sverige](https://biobanksverige.se/forskning/) |  |  | *För information om regionala biobanker/ biobankscentra se* [*Biobank Sverige*](https://biobanksverige.se/kontakt/rbc/) |
| 1.31.4 | **Tillstånd från Läkemedelsverket** – för läkemedelsprövningar och kliniska prövningar av medicinteknisk produkt samt prestandastudier av in-vitrodiagnostiska medicinteknisk produkterTillse att tillstånd från Läkemedelsverket finns för läkemedelsprövning och/eller medicinteknisk prövning/prestandastudie innan prövningsstart. Förändringar i studieupplägg etc. kan behöva tillstånd för ändringen. Prövningar som kombinerar läkemedel och medicinteknisk produkt kan behöva två prövningstillstånd.För mer information se [Läkemedelsverket](https://www.lakemedelsverket.se/sv/tillstand-godkannande-och-kontroll/klinisk-provning) |  |  | *För medicintekniska produkter har Läkemedelsverket olika tillståndsförfarande beroende på produktens och studiens risk. Notera att i vissa fall innebär detta studien anmäls till Läkemedelsverket, men man behöver inte invänta tillstånd.* *Ett tillstånd om klinisk läkemedelsprövning enligt CTR upphör att gälla om ingen försöksperson har inkluderats i den kliniska prövningen inom 2 år.* |
| 1.3**RS** | **Klinisk Läkemedelsprövningsansökan i Region Skåne** När Region Skåne är sponsor för en klinisk läkemedelsprövning, tillse att ansökan i CTIS administreras av Kliniska Studier Sverige – Forum Söder.För mer information se [Regional process för ansökan till CTIS](https://kliniskastudier.se/forum-soder/forskningsstod-och-radgivning/regionala-ansokningsprocesser/ansokan-ctis---region-skane) på Forum Söders webbplats. |  |  | *Region Skåne har beslutat att använda Organisationscentrerat ansökningsförfarande (enligt beslut från Hälso- och sjukvårdsstyrning-avdelning FoU 2022-12-08).* |
| 1.5 | **Registrering i offentlig databas** Tillse att en prospektiv registrering i ett godkänt offentligt (publikt) register finns före den första forskningspersonen inkluderas. |  |  | *För all forskning som involverar människor ställer Helsingfors-deklarationen krav på att forskningen ska finnas i ett publikt register.**Vanliga register är clinicaltrials.gov, eller EU Clinical Trials Register specifikt för läkemedelsprövning.* |
| 1.6**RS** | **Läkemedelsrådet i Region Skåne**Tillse att ev. godkännande för icke-interventionsstudier/icke-anmälningspliktiga läkemedelsstudier finns från Läkemedelsrådet innan studiestart. |  |  | *För mer information se* [*Läkemedelsrådet - Vårdgivare Skåne*](https://vardgivare.skane.se/kompetens-utveckling/sakkunniggrupper/lakemedelsradet/) |

# Dataskydd

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Id.** | **Att genomföra/kontrollera** | **Klart** | **Inte aktuellt** | **Kommentar** |
| *Datauttag och personuppgiftsregister med studiedata ska hanteras enligt regionspecifika rutiner nedan.* |
| **Region Blekinge** | *Rutin under fastställande* |
| 2.1**RB**  | Tillse att ansökan om datauttag är godkänd av verksamhetschef och diarieförda. |  |  |  |
| 2.2 **RB** | Tillse att anmälan om registerförteckning till dataskyddsombud@regionblekinge.se är gjord. |  |  |  |
| **Region Halland** | *Se rutin:* [Personuppgifter och ansvarsfördelning vid forskning](https://intra.regionhalland.se/styrda-dokument/_layouts/RHWordViewer.aspx?id=/styrda-dokument/PublishingRepository/3fff01e7-2434-4a5e-aabf-367c652f1440/Personuppgifter%20i%20forskningen.docx&Source=https://intra.regionhalland.se/styrda-dokument/_layouts/RHI_CDViewer.aspx?OWAStatus=0&DefaultItemOpen=1) |
| 2.1 **RH** | Tillse att ansökan om datauttag är godkänd av verksamhetschef och diarieförda. |  |  |  |
| 2.2 **RH** | Tillse att projektet är upplagt i projektdatabasen. |  |  |  |
| 2.3 **RH** | Tillse att risk och konsekvensbedömningen (DPIA) är gjord. |  |  |  |
| **Region Kronoberg**  |  |
| 2.1**RK** | Verksamhetschef fattar beslut om utlämnande av personuppgifter och allmänna handlingar som tillhör dennes verksamhetsområde. Godkännandet ska vara skriftligt.  |  |  |  |
| 2.2 **RK** | Tillse att anmälan till Draftit (förteckning över hantering av personuppgifter) är gjord. |  |  |  |
| **Region Skåne**  |  |
| 2.1 **RS** | **Samråd KVB**Tillse att ansökan om datauttag är godkänd av KVB - för utlämnande av personuppgifter från Region Skånes olika informationssystem för syftet forskning finns.[KVB - Vårdgivare Skåne](https://vardgivare.skane.se/kompetens-utveckling/forskning-inom-region-skane/utlamnande-av-patientdata-samradkvb/) |  |  | *Notera att vanligen behövs ett avtal för att vidare reglera personuppgifts-behandling om flera parter (se nedan under 3.3)* |
| 2.2 **RS** | **DSF-registret**Tillse att anmälan till DSF-registret (förteckning över behandlingar av personuppgifter) är gjord. Endast register(studier) som regionen är personuppgiftsansvarig för ska registreras/anmälas.[DSF-register - Region Skåne](http://dsf.i.skane.se/) |  |  | *Efter granskning kontaktar dataskyddssamordnare berörd verksamhetschef för godkännande av registreringen.* |

#

# Avtal och samarbeten

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Id.** | **Att genomföra/kontrollera** | **Klart** | **Inte aktuellt** | **Kommentar** |
| 3.1 | **Studieavtal och överenskommelser**Tillse att skriftliga avtal och/eller intern överenskommelse finns mellan uppdragsgivare och uppdragstagare i studien, olika avtal kan bli aktuella beroende på typ av studie och aktörer.Avtal mellan sponsor och klinik/region ska alltid finnas för kliniska prövningar, oavsett om sponsor är ett läkemedelsföretag eller en annan forskare. Om flera sponsorer (medsponsorer) finns ska avtal/överenskommelser om ansvarsfördelning finnas mellan dessa. Även andra kliniska studier som involverar flera aktörer bör dokumentera överenskommelser. För mer information se [avtal och mallar - LIF](https://www.lif.se/material-och-dokument/ladda-ned-dokument-avtal-och-mallar/) och checklista för vad ett studieavtal bör innehålla under rubrik 5 på [Avtal och budget - Kliniska studier Sverige](https://kliniskastudier.se/forskningsstod-och-radgivning/avtal-och-budget#arrow_down) |  |  | *Uppdragsgivare: ansvarig forskares organisation eller sponsororganisation.* *Uppdragstagare: verksamheten som tackar ja till att utföra uppgifter enligt dokumenterad överenskommelse/ avtal.**Även andra kliniska studier som involverar flera aktörer bör dokumentera överenskommelser.*  |
| 3.1**RS** | **Central process vid uppdragsforskning med industri**I Region Skåne ska alla uppdragsavtal om kliniska prövningar som ingås med industripart även signeras av en utsedd representant för Region Skåne.För mer information se [praktiska anvisningar](https://kliniskastudier.se/forum-soder/forskningsstod-och-radgivning/avtal-och-budget/anvisning-for-handlaggning-av-uppdragsavtal) under Avtal och budget på Forum Söders webbplats. |  |  | *Behörig representant för Region Skåne är nodföreståndaren för Kliniska Studier Sverige – Forum Söder (enligt Regionstyrelse beslut 2016-02-11).* |
| 3.2 | **Tjänsteavtal - underleverantörer** Efterfråga att skriftliga avtal eller intern överenskommelse för alla utförda tjänster och arbeten finns. Exempel:* Apoteksavtal
* Laboratorieavtal
* Avtal för databashantering (ex eCRF) och statistiktjänster
* Avtal för monitorering, kommitté för säkerhetsövervakning etc.

Se mall för intern överenskommelse under rubrik 3;[Avtal och budget - Kliniska studier Sverige](https://kliniskastudier.se/forskningsstod-och-radgivning/avtal-och-budget#arrow_down)  |  |  |  |
| 3.3 | **Avtal för reglering av personuppgiftshantering**Tillse att avtal om personuppgiftshantering finns med alla parter som hanterar personuppgifter för studiens räkning. Exempel:* Personuppgiftsbiträdesavtal (PUB) eller Gemensamt personuppgiftsansvar. För exempel på mallar se under [Personuppgiftshantering - Kliniska Studier Sverige](https://kliniskastudier.se/forskningsstod-och-radgivning/personuppgiftshantering-gdpr)
* Uppdragsavtal för datahantering (ex sjukvård – universitet)
* Dataöverföringsavtal (Data transfer agreement)
* Sekretessavtal, t.ex. med monitor. För exempel se [Generiska studiemallar - Apotekarsocieteten](https://www.apotekarsocieteten.se/sektioner-kretsar/sektioner/klinisk-provning/generiska-mallar/)
 |  |  | *T.ex. för forskare med dubbelanställning/affiliering till universitet ska ett uppdragsavtal med tillhörande PUB-avtal upprättas om universitetets infrastruktur används under regionens personuppgiftsansvar.**Vid läkemedelsprövningar och prövning med medicinteknisk produkt är monitorering ett lagkrav.* |
| 3.4 | **Provöverföringsavtal**Tillse/efterfråga att ett s.k. Material Transfer Agreement (MTA) finns upprättat med analyserande Lab i de fall biologiskt material skickas iväg för analys inom eller utom Sverige.[Mallar för MTA - Biobank Sverige](https://biobanksverige.se/alladokument/) |  |  | *Ett MTA (Material Transfer Agreement) reglerar parternas ansvar då biobankprov med tillhörande provkod skickas från en huvudman (organisation) till en annan* |
| 3.5 **RS** | **Bild och Funktion i Region Skåne**Efterfråga att ev. godkännande för forskningssamarbete med VO Bild och funktion finns innan studiestart.[Forskningssamarbete med Bild och funktion](https://vard.skane.se/skanes-universitetssjukhus-sus/om-oss/det-har-jobbar-vi-med-pa-sus/bild-och-funktion/forskningssamarbete-med-bild-och-funktion/) |  |  |  |

# Försäkringsskydd

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Id.** | **Att genomföra/kontrollera** | **Klart** | **Inte aktuellt** | **Kommentar** |
| 4.1 | **Patientförsäkring eller motsvarande**Alla patienter och friska frivilliga som deltar i en klinisk studie utförd inom svensk hälso- och sjukvård täcks av en patientförsäkring via patientskadelagen. Tillse att det finns en motsvarande försäkring för patienten om patientbesöken genomförs utanför hälso- och sjukvårdens verksamhet.För mer [information](https://www.fass.se/LIF/menydokument?userType=%202&menyrubrikId=11093) se [Patientförsäkringen – FASS](https://www.fass.se/LIF/menydokument?userType=%202&menyrubrikId=11093)  |  |  |  |
| 4.2 | **Läkemedelsförsäkring** Tillse att det finns en försäkring som täcker uppkomna patientskador för det aktuella läkemedlet. Om läkemedelsförsäkring finns (kan kontrolleras i FASS) måste det konfirmeras med Svenska Läkemedelsförsäkringen (LFF) att företagets försäkring även täcker klinisk prövning. **Observera** att läkemedel godkända av läkemedelsverket för marknadsföring i Sverige inte alltid har en läkemedelsförsäkring. För mer information se [LFF](https://lff.se/) |  |  | *Om lärosäte eller annan region är sponsor för studien, efterfråga vilken försäkring som gäller.* |
| 4.2**RS** | **Läkemedelsförsäkring i Region Skåne**För prövarinitierade studier där region Skåne är sponsor och ett godkänt läkemedel som ska användas i studien saknar försäkring (t.ex.via LFF) har Region Skåne tecknat en läkemedelsförsäkring som kan användas Observera att läkemedlet måste dispenseras eller tillhandahållas från ett svenskt apotek eller svensk sjukvårdsinrättning för studien. Kontakta Forum Söder för information. |  |  |  |
| 4.3 | **Vid prövning av medicinteknisk produkt** Kontrollera att företaget har tecknat en produktförsäkring som inkluderar klinisk prövning av produkten. Detta ska vara dokumenterat i ett försäkringsbrev. |  |  | *För studier med av Regioner egentillverkade/specialanpassade produkter täcks uppkomna skador av patientskadelagen.* |

# Finansiering och resurser

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Id.** | **Att genomföra/kontrollera** | **Klart** | **Inte aktuellt** | **Kommentar** |
| 5.1 | Efterfråga finansieringsplan för projektet.För kliniska studier finns ett hjälpmedel som kan användas för att uppskatta kostnaderna för ett projekt.Se kostnadsberäkningsmall under rubrik 5;[Avtal och budget - Kliniska studier Sverige](https://kliniskastudier.se/forskningsstod-och-radgivning/avtal-och-budget%22%20%5Cl%20%22arrow_down) |  |  |  |
| 5.2 | Efterfråga underlag för uppskattad tidsplan och tidsåtgång, personalresurser, materialresurser samt lokalresurser för projektet. |  |  |  |
| 5.3 | Tillse att personal som ska vara delaktig i arbetet med studien har gått en GCP-utbildning.  |  |  | *GCP-utbildning är krav vid kliniska prövningar men rekommenderas även för andra kliniska studier.* |
| 5.3 **RH** | **Kostnadsberäkning på Hallands sjukhus:**Tillse att kostnadsberäkning är gjord på ekonomiavdelningen vid deltagande i kliniska prövningar. Se rutin. [Kliniska prövningar RH](https://intra.regionhalland.se/styrda-dokument/_layouts/RHWordViewer.aspx?id=/styrda-dokument/PublishingRepository/e2a6c1f4-4ceb-4b0d-851c-46274864a472/Kliniska%20pr%C3%B6vningar%20HS.docx&Source=https://intra.regionhalland.se/styrda-dokument/_layouts/RHI_CDViewer.aspx?OWAStatus=0&DefaultItemOpen=1)  |  |  |  |