

Agenda

Forskerinitierte kliniske studier - fra idé til publikasjon

Rødt auditorium – Rikshospitalet eller Teams, 25. november 2025

		Foredragsholder
9:00 – 9:05	Velkommen og introduksjon	Bjørn Solvang Ellen Johnsen Regional forskningsstøtte
9:05 – 9:25	Hvorfor akademisk forskning?	Lars Eikvar Direktør for forskning og diagnostikk Helse Sør-Øst
9:25 – 9:40	Hvor kan jeg få hjelp? <i>Presentasjon av Regional forskningsstøtte og CTU + NorCRIN</i> <i>Nettsider FST</i>	Cecilie Lennertzen Regional forskningsstøtte
9:40 – 10:30	Fra idé til protokoll - hvordan komme i gang? <i>Hva må man tenke på i forhold til</i> • Problemstilling • Klinisk relevans/pasientgrunnlag/nytteverdi • Forankring i sykehuset • Ressurser (personale, tid) • Forankring i klinikken • Forfatterskap/vitenskapelig samarbeid • Prosjektskisse	Siri Lillegraven Seniorforsker Nestleder, Forskningssenter for behandling innen revmatologi og muskelskjelettsykdommer (REMEDY) Diakonhjemmet sykehus AS
10:30 – 10:45	Pause	
10:45- 11:00	Litteratursøk <i>Hva kan Universitetsbiblioteket bidra med?</i>	Tarjei Fiskergård Werner Universitetsbiblioteket
11:00 – 11:30	Valg av design/metode <i>Utvalgsstørrelse, studiedesign – hva må jeg tenke på?</i>	Nina Gunnes Regional forskningsstøtte
11:30 – 11:45	Brukermedvirkning i forskning	Ingrid Fjeldheim Bånerud Spesialrådgiver FoU, Nevroklinikken OUS Kathrine Vadøy Pasientrepresentant, Landsforeningen kvinnelig bekkenleddhelse (LKB)
11:45 – 12:00	Pasientrapporterte utfallsmål	Kenth-Louis Hansen Joseph PROMiNET, Regional forskningsstøtte
12:00 – 12:45	Lunsj	
12:45 – 13:10	Helseøkonomi	Mathyn Adrianus Marinus Vervaart Regional forskningsstøtte
13:10 – 13:40	Utarbeidelse av protokoll • Utforming av protokoll (brukermedvirkning, pasientinformasjon, samtykke og annen studiedokumentasjon) • Erfaring med risikovurdering av protokoll	Siri Opsahl Hetlevik Overlege/postdoktor Avd. for revmatologi, hud og infeksjonssykdommer KSM, OUS
13:40 – 14:10	Avtaler og GDPR • Avtalemaler - samarbeid og MTA • Hva må man tenke på ved ulike typer samarbeid? • GDPR og utlevering av data • Juridisk bistand	Margrethe Lunde Regional forskningsstøtte

14:10 – 14:25	Pause	
14:25 – 14:55	Planlegging på studiestedet • <i>Tildeling av roller</i> • <i>Logistikk</i> • <i>Interne og eksterne avtaler</i> • <i>Biobank</i> • <i>Møter</i> • <i>Prosjektkoordinering</i>	Jorunn Brynildsen Forskningskoordinator, Sykehuset Østfold
14:55 – 15:10	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
15:10- 15:25	Praktisk gjennomføring <i>Rekruttering av pasienter, samtykkeinformasjon og sikkerhetsrapportering</i>	Nikolai Kragøe Andresen Seksjon for utprøvende kreftbehandling, OUS
15:25 – 15:40	Forberedelser til publisering <i>Hva må man tenke på?</i> - <i>Vancouverregler</i> - <i>Valg av tidsskrift</i> - <i>Krav til medforfatterskap</i>	Inge Christoffer Olsen Regional forskningsstøtte
15:40	Avslutning <i>Evaluerings</i> <i>Forskningsstøttes nyhetsbrev</i>	