

Støtte til forskerinitierte kliniske studier

Avd. forskningsstøtte for kliniske studier
OUS/OSS/FST/CTU

Fra idé til publikasjon

25. november 2025

Cecilie Lennertzen

Forskningsstøtte i OUS/HSØ

- Fasilitere forskning
- Bidra med spisskompetanse
- Lokalt – regionalt - nasjonalt
- Sikre god infrastruktur for kliniske studier
- Vi tilbyr støtte til alle deler av forskningsprosessen fra idé til publisasjon



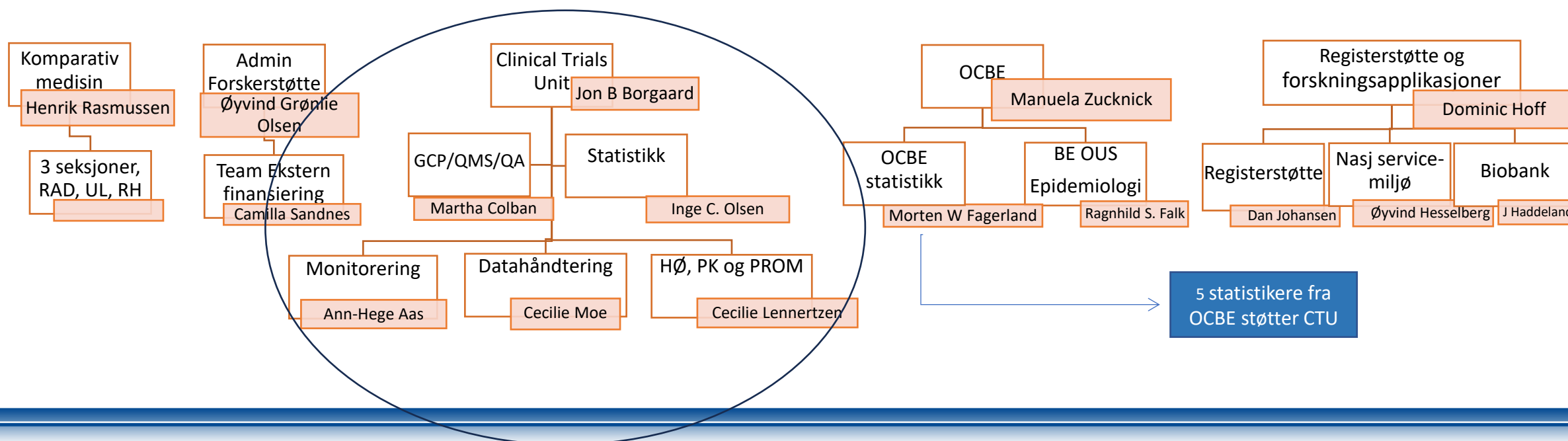
VO Forskningsstøtte og CTU

Nils Bolstad

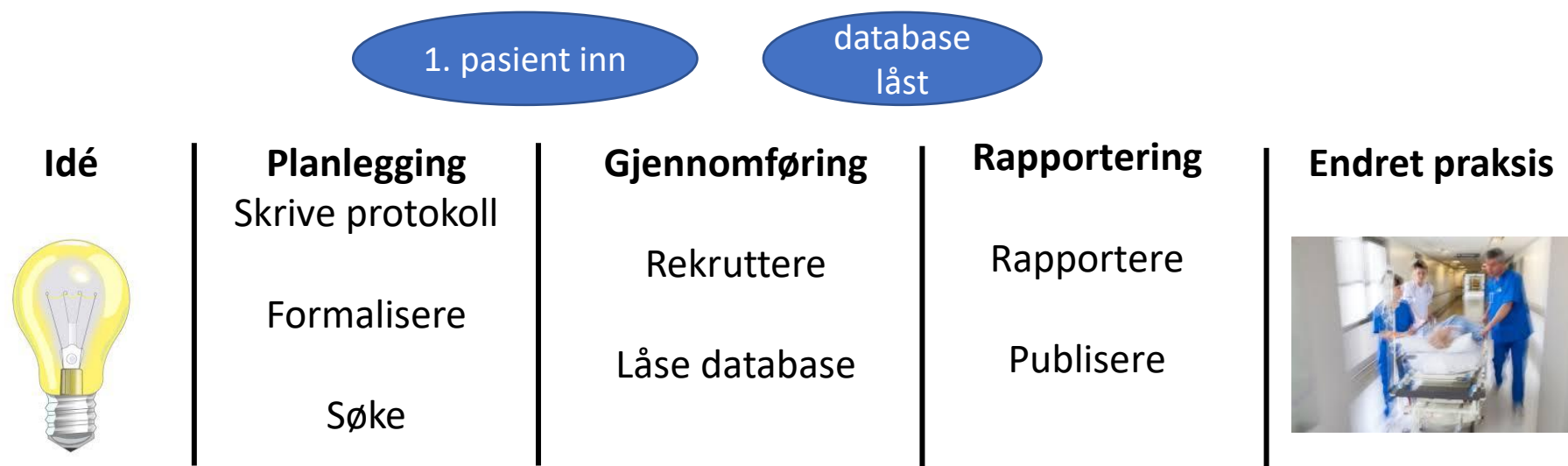
Leder VO forskningsstøtte
Forskningsleder OSS

NorTRIALS

Signe Ø Fretland
Ellen Johnsen



KLINISK FORSKNING



Hva kan CTU hjelpe med?

- **Rådgivning** innen GCP, protokollutvikling, risikovurdering, søknadsprosesser, monitorering, statistikk, datahåndtering, helseøkonomi, PROM
- **Kurs** – GCP, Helseøkonomi, PROM
- Utvikling og kvalitetssikring av interne **prosedyrer** for sykehuset, spesielt mtp. kliniske legemiddelstudier



Operasjonelle tjenester (brukerbetaling):

- **Monitorering** av kliniske (legemiddel)studier iht. ICH-GCP
- **Datahåndtering**, inkludert CRF- og databasedesign og datakvalitetskontroll (Viedoc)
- **Statistikk** – fra protokoll til publikasjon
- **Helseøkonomi** – fra protokoll til publikasjon

Brukerbetaling

sentre

pasienter

monitoreringsbesøk pr senter

Reiseutgifter

Studiens varighet

Kompleksitet i oppsett

Interim analyser/Data Monitoring Committee

Eksempel - Enkel studie med ett senter, 40 pasienter og to års varighet

Funksjon	Kostnad	Oppgaver
Studiestatistiker	380 000 NOK	Antallsberegning, innspill på protokoll, statistisk analyseplan, analyser, programmering, publikasjon
Monitorering	110 000 NOK	Initiering, tre monitoreringsbesøk og noe reiseutgifter
Datahåndtering	Viedoc lisens 19 000 200 000	Viedoc lisens, oppsett eCRF, datainnhenting og validering av data, levering av ferdige datasett

- Samarbeid mellom universitetssykehusene i Norge om infrastruktur for forskning
- Prosedyrer for **legemiddelstudier og andre intervensjoner**
- Templater og maler

Velkommen til NorCRIN

Norwegian Clinical Research Infrastructure Network (NorCRIN) er et nasjonalt forskningsstøttenettverk mellom landets seks universitetssykehus. Vårt oppdrag er å bidra til å øke kvantitet og kvalitet av kliniske studier, og ivareta Norges rolle i European Clinical Infrastructure Network (ECRIN).

[Om oss](#) →



Forskningsstøtte

[Planlegger du klinisk studie?](#) →

[Forskningsstøtte ved de seks universitetssykehusene](#) →

[Monitoreringstjeneste](#) →

[Kurs](#) →

Prosedyrer

[Prosedyrer kliniske studier](#) →

[Metodbok.no \(templater, sjekklister og avtalemaler\)](#) ↗

[Studieprotokoll](#) →

[SUSAR rapportering i legemiddelutprøvnings](#) →

Hvordan ta kontakt med CTU?

Ny nettside:

[Forskningsstøtte for kliniske studier – Clinical Trials Unit \(CTU\) - Oslo universitetssykehus HF](#)

For støtte til en akademisk studie: [Meldeskjema](#)

CTU epost: ctu@ous-hf.no

Kartleggingsmøte i CTU

- Send utkast til protokoll/projektskisse på forhånd
- Ut fra henvendelsen vil koordinator sette sammen et CTU rådgivningsteam
- Kort presentasjon av prosjektet
- Kort presentasjon av CTU
- Vi diskuterer prosjektet
- Avtale videre prosess
- Møtereferat og evt. kostnadsestimater sendes etter møte
- Koordinator er kontaktperson for forskergruppen

Tips

- Ta kontakt så tidlig som mulig i prosessen
- Bruk protokoll-mal på NorCRINs hjemmesider
(Trancelerate-mal for protokoll i legemiddelutprøvinger)
- Alle spørsmål tas i mot, **men ikke all praksis er ok**
- Vi har en regional funksjon
- Kom gjerne til Sogn Arena for et møte med oss

