Bilag 6

# *Tro og love erklæring vedrørende bidrag til klinisk multicenterforsøg*

Hvis du har deltaget i et multicenterforsøg og mener, at det bør meriteres, kan du beskrive din deltagelse og heraf opnåede kompetencer nedenfor.

Projektets navn: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Projekt startdato\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Forsøgssted/Afdeling: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Reference til protokol på clinicaltrials.gov el. lign. sted.: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Skitser kort dit bidrag

**Planlægning** (skrivning af protokol og fondsansøgninger, ansøgning hos Videnskabsetisk komite, Datatilsynet el. Lægemiddelstyrelsen), **implementering** (oplæring af personale, planlægning af rutiner, taget kursus i Good Clinical Practice hvis relevant), **udførelse** (randomisering af patienter, information af patienter/pårørende og indhentning af informeret samtykke, dataregistrering, deltagelse i kvalitetssikring/monitorering af data, (angiv gerne antal patienter for ovenstående)), **resultatopgørelse og publikation** (statistisk analyse, bidrag til artikel). **Andre bidrag?** **Hvilke kompetencer kan du tage med dig i dit videre lægeliv?**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Dato Forsøgsansvarlig læge (navn og signatur)