

Wykaz badań klinicznych SPSK1 LUBLIN*

Prowadzonych w II Klinice Chirurgii Ogólnej, Gastroenterologicznej i Nowotworów Układu Pokarmowego

Osoba odpowiedzialna w Klinice za raportowanie informacji dot. badań klinicznych – (imię, nazwisko, telefon stacjonarny i komórkowy, mail, fax):

dr n. med. Marek Majewski; wew. 501, 770; tel. +48 81 532 4127, komórkowy +48 51 060 3360 fax +48 81 532 8810

1.	Kod i Tytuł badania klinicznego	FRX111564 Profilaktyka żylniej choroby zakrzepowo-zatorowej u pacjentów poddawanych operacji chirurgicznej raka jelita grubego (SCALA).
2.	Imię i nazwisko, nazwa sponsora albo firma sponsora lub dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora (adres, telefon, fax)	Sponsor: GlaxoSmithKline Research and Development Limited 980 GREAT WEST ROAD, BRENTFORD, MIDDLESEX, TW8 9GS CRO: OPTUMInsight CRA: Krzysztof Trzciakowski tel. + 48 32 203 12 72; cell +48 607 69 69 33; fax: +48 12 350 40 20 krzysztof.trzciakowski@innovus.com
3.	Dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić (adres, telefon, fax)	dr n. med. Marek Majewski II Klinika Chirurgii Ogólnej, Gastroenterologicznej i Nowotworów Układu Pokarmowego SPSK-1 w Lublinie, ul. Staszica 16, 20-081 Lublin tel. +48 81 532 4127, fax +48 81 532 8810
4.	Pełny skład zespołu badawczego (z zaznaczeniem kto jest głównym badaczem)	prof. dr hab. n. med. Grzegorz Wallner - Główny Badacz dr n. med. Marek Majewski - Współbadacz, Koordynator dr n. med. Witold Zgodziński - Współbadacz dr n. med. Tomasz Skoczylas - Współbadacz
5.	Data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	listopad 2010 - grudzień 2011
6.	Przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji, liczba chorych w fazie leczenia, w fazie obserwacji po zakończonym leczeniu	Ośrodek bierze udział w 1 i 3 etapie badania. W każdym z tych etapów dokumentacja medyczna około 20 pacjentów poddawanych operacji raka jelita grubego lub odbytnicy zostanie poddana analizie pod kątem oceny stosowania profilaktyki okołoperacyjnej. 1 etap jest etapem retrospektywnym, 3 etap jest oceną prospektywą.
7.	Informacje o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta.
8.	Osoba, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym (imię, nazwisko, telefon)	dr n. med. Marek Majewski, +48 81 532 4127, fax +48 81 532 8810
9.	Źródła finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	NFZ w odniesieniu do procedur standardowych; prowadzone badanie obserwacyjne ocenia przestrzeganie aktualnych zaleceń dotyczących profilaktyki okołoperacyjnej u pacjentów poddawanych operacjom z powodu raka jelita grubego i odbytnicy. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr polisy: ubezpieczenie nie jest wymagane
10.	Informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania	Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń.

	klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało to miejsce	Nr wpisu do CEBK: wpis nie jest wymagany. Nr wpisu EudraCT: wpis nie jest wymagany.
11.	Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	Badanie jest kontynuowane - 3 etap badania.

Data aktualizacji: 31.01.2012 r.

Podpis osoby raportującej dane.....
.....

Podpis kierownika kliniki.....

Podpis głównego badacza