

Vill du ha hjälp med att registrera din studie i "Cancerstudier i Sverige" behöver du fylla i nedanstående uppgifter och skicka formuläret till studieregistrats administratör sonia.katsuura@vll.se

* = obligatoriska fält

Diagnoser	
Avser den/de diagnoser som studien vänder sig till. Till vissa diagnoser finns även undergrupper, exempelvis Blod/KLL	
* Diagnos 1	
Diagnos 2	
Diagnos 3	
Diagnos 4	
Diagnos 5	
* Studienamn (akronym el dy)	
* Svensk titel (som använts i etikansökan)	
Fullständig protokolltitel (Fullständig protokolltitel, kan vara engelsk)	
Sponsor (Akademisk/ Företag)	
Koordinerande prövare	
• * Koordinerande prövare i Sverige (Namn)	
• * Koordinerande prövare-sjukhus	
• * Koordinerande prövare-klinik	
• * Koordinerande prövare-e-post	
Deltagande sjukhus 1	
• Ansvarig prövare	
• Klinik	
• Ansvarig prövare-e-post	
• Startdatum (Datum när formalia är klar för att första patient kan tas in i studien på aktuell klinik) Initierar visning för allmänheten	
Deltagande sjukhus 2	
Ansvarig prövare	
Klinik	

Ansvarig prövare-e-post	
Startdatum	
Deltagande sjukhus 3	
Ansvarig prövare	
Klinik	
Ansvarig prövare-e-post	
Startdatum	
Deltagande sjukhus 4	
Ansvarig prövare	
Klinik	
Ansvarig prövare-e-post	
Startdatum	
Deltagande sjukhus 5	
Ansvarig prövare	
Klinik	
Ansvarig prövare-e-post	
Startdatum	
Deltagande sjukhus 6	
Ansvarig prövare	
Klinik	
Ansvarig prövare-e-post	
Startdatum	
Deltagande sjukhus 7	
Ansvarig prövare	
Klinik	
Ansvarig prövare-e-post	
Typ av studie (Behandlande/ Observation/Omvårdnad)	

FAS – enbart behandlingsstudier (1-1/2-2-2/3-3-3/4)				
Behandlingstyp – enbart behandlingsstudier (Läkemedel/Strålbeh/Kirurgi/Övrigt)	Läkemedel	Strålbeh.	Kirurgi	Övrigt
Intention – enbart behandlingsstudier (Kurativ/Palliativ)				
Studiesammanfattning (Kort svensk text på 300 tecken)				
Inklusionskriterier (De viktigaste, på svenska max 300 tecken)				
Exklusionskriterier (De viktigaste, på svenska max 300 tecken)				
Länk till publik databas (till internationell databas där studien presenterats tex EudraCT eller ClinicalTrials.gov)				
Vid stängning av studien				
Stoppdatum (för avslutad inklusion, studien tas bort från visningssidan i databasen. Kan vara olika datum för varje sjukhus)				
Antal inkluderade patienter (vid inklusionsstopp)				