

SPSK Nr 1 w Lublinie

miejsce prowadzenia badania: Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku...

numer protokołu: VVIA-PMC-PMMM.....

data sporządzenia / aktualizacji: 11/12/2017 r.

1.	tytuł badania klinicznego	Non-interventional study/Exploratory clinical experiment with collection of human leftover biological materials for the validation of an ex vivo precision medicine test in multiple myeloma
2.	nazwa sponsora	Polskie Konsorcjum Szpiczakowe Ul. Szamarzewskiego 84 60-569 Poznań
3.	dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza	Koordynator: Mgr Piotr Klimek, Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku SPSK nr 1 Badacz: Dr n.med. Adam Walter-Croneck; Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku SPSK nr 1
4.	skład zespołu badawczego	1) Dr n.med. Sylwia Chocholska – Współbadacz, Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku 2) Piotr Klimek – Koordynator, Laborant, Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku
5.	data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	Od 08/12/2017 r do 08/2018r.
6.	przewidywana liczba uczestników badania klinicznego	15
7.	wskazanie osoby, 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	CRO: Bioscience SA, Kraszewskiego 1 85-240 Bydgoszcz Polska; Agata Łazarowicz, Kierownik Działu Badań Obserwacyjnych Tel.kom.: 608 684 500, TEL.: 52 324 10 44, FAX: 52/381 34 00 E-MAIL: AGATA.LAZAROWICZ@BIOSCIENCE.PL

Podpis/pieczętka osoby wypełniającej formularz:

dr n.med. Adam Walter-Croneck
specjalista hematologii,
transplantacji klinicznej
i chorób wewnętrznych
5735172

Podpis/pieczętka głównego badacza:

dr n.med. Adam Walter-Croneck
specjalista hematologii,
transplantacji klinicznej
i chorób wewnętrznych
5735172

Za złożenie informacji odpowiedzialny jest Główny Badacz lub osoba przez niego upoważniona. Kompletna informacja powinna zostać złożona u Koordynatora Zespołu Badań Klinicznych SPSK Nr 1 w Lublinie w terminie do 7 dni od dnia wizyty inicjującej. W przypadku zmiany podanych informacji należy złożyć aktualizację w terminie 7 dni od jej zaistnienia. Formularz obowiązuje od 1 sierpnia 2017 roku.