

miejsce prowadzenia badania: Klinika Diagnostyki i Mikrochirurgii Jaskry SPSK Nr 1 w Lublinie
numer protokołu: CLS 1003-CL301
data sporządzenia / aktualizacji: 08/05/2018

1.	tytuł badania klinicznego	A randomized masked controlled trial to study the safety and efficacy of suprachoroidal CLS-7A in comparison with intravitreal aflibercept in subjects with retinal vein occlusion
2.	nazwa sponsora	CLEARSIDE BIOMEDICAL
3.	dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza	Prof. dr hab. Tomasz Żarnowski
4.	skład zespołu badawczego	Prof. dr hab. Tomasz Żarnowski, dr Agnieszka Kłębna, mgr Magdalena Grabiec, dr Aleksandra Wład, dr Joanna Bataraja, dr Anna Kuna, mgr Teresa N. Jędrzej
5.	data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	24.04.2018 12 m-cy
6.	przewidywana liczba uczestników badania klinicznego	3
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	dr Aleksandra Wład

Podpis/pieczętka osoby wypełniającej formularz:

dr n. med. Aleksandra Wład
lekarz specjalista okulistyki
7748297

badacza:

Podpis/pieczętka głównego

Kierownik
Katedry Okulistyki
Kliniki Diagnostyki i Mikrochirurgii Jaskry
Uniwersytetu Medycznego w Lublinie
prof. dr hab. n. med. Tomasz Żarnowski

Za złożenie informacji odpowiedzialny jest Główny Badacz lub osoba przez niego upoważniona. Kompletna informacja powinna zostać złożona u Koordynatora Zespołu Badań Klinicznych w 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. Proszę nie zmieniać formy składanej informacji i opisów w tabelach. Formularz obowiązuje od 1 lipca 2014 roku.