

## Referenzen

### Aktuelle und bisherige Studien

Die **TaC:Drop Study** ist eine große, deutsche, multizentrische Phase IV IIT, durchgeführt vom Universitätsklinikum Regensburg unter der Leitung von Prof. Dr. Bernhard Banas (Abt. für Nephrologie) als Principal Investigator und Prof. Edward K. Geissler, PhD als Sponsor-Vertreter. Zweck dieser Überlegenheitsstudie in *de novo* nierentransplantierten Patienten ist die Beurteilung der Praktikabilität von Envarsus® gegenüber Advagraf® in Bezug auf C/D Ratio und Nierenfunktion ab 12 Wochen, sowie der Vergleich von wichtigen pharmakokinetischen Parametern und die Langzeitwirksamkeit, Sicherheit und weitere Verwendung von Envarsus® versus Advagraf® über drei Jahre. (2022–2028)

Die **EnGraft Study** ist eine große, deutsche, multizentrische Phase IV IIT, durchgeführt vom Universitätsklinikum Regensburg unter der Leitung von Prof. Edward K. Geissler, PhD als Sponsor-Vertreter. Zweck dieser Überlegenheitsstudie in *de novo* lebertransplantierten Patienten ist die Beurteilung der Praktikabilität von Envarsus® gegenüber Advagraf® in Bezug auf C/D Ratio und Nierenfunktion ab 12 Wochen, sowie der Vergleich von wichtigen pharmakokinetischen Parametern und die Langzeitwirksamkeit, Sicherheit und weitere Verwendung von Envarsus® versus Advagraf® über drei Jahre. (2020–2026)

Die **ONE Study** ist ein groß angelegtes EU FP7 Projekt der translationalen Forschung zur Entwicklung und Anwendung neuartiger zellbasierter Immuntherapien bei Organtransplantationen. Der Leiter unseres Studienteams, Prof. Edward K. Geissler, PhD ist zugleich Koordinator dieses internationalen Konsortiums. Im Rahmen dieses EU Projektes werden eine Phase IV und sechs Phase I/II Studien durchgeführt, an denen acht Studienzentren in fünf Ländern (Deutschland, Frankreich, Großbritannien, Italien und USA) teilnehmen. (2010–2018)

Die **SILVER Study** ist eine internationale, multizentrische Phase III Studie. Sponsor dieser IIT ist das Universitätsklinikum Regensburg, vertreten durch Prof. Edward K. Geissler, PhD. Die Koordination dieser Studie, an der 525 lebertransplantierte Patienten an 45 Studienzentren in 13 Ländern weltweit (Europa, Kanada, Australien) teilnahmen, erfolgte durch unser Studienteam. (2006–2015)

Zusätzlich unterstützen wir mit unserer Expertise auch andere/ externe Sponsoren bei folgenden Studien:

- Melanom (Dermatologie, Unikliniken Regensburg, Erlangen, Würzburg)
- Medulloblastom (Neuro-Onkologie, medbo, Universität Regensburg)
- Gliom (Istituto Neurologico, Milano/Neurochirurgie, UKR)
- Aktinische Keratosis (Dermatologie, UKR)
- Septische Multi-Organfunktionsstörung (Chirurgie, UKR)
- Akute myeloische Leukämie (Hämatologie und Onkologie, UKR)
- Prostatakrebs (Hämatologie und Onkologie, UKR)

## Allgemeine Informationen

### Kontakt

#### coTrial Associates

Universitätsklinikum Regensburg  
Klinik und Poliklinik für Chirurgie  
Franz-Josef-Strauß-Allee 11  
93053 Regensburg

Tel: +49 941 944 6778 oder 4895

Fax: +49 941 944 6772

E-mail: cotrialassociates@ukr.de

### Team

#### Prof. Edward K. Geissler, PhD

Leiter der Experimentellen Chirurgie und coTrial Associates

#### Prof. Dr. med. Hans J. Schlitt

Direktor der Klinik und Poliklinik für Chirurgie

#### Ines Holub-Hayles, Dipl. Troph.

Quality & Regulatory Affairs Manager  
Lead Clinical Research Associate

#### Ben James

Clinical Trials Manager  
Safety & Data Manager  
Project Manager

#### Christine Bayer

Clinical Research Associate  
Assistant Safety Manager & Project Administrator

#### Dr. Christina Braun

Clinical Research Associate

#### Chiara Matschunas

Clinical Research Associate

#### Theresia Stich

Clinical Research Associate

#### Daniel Rettelbach

Assistant Data Manager

#### Aleksandra Schmidt, PhD

Assistant Safety & Data Manager

#### Monika Diehl-Bein

Study Nurse

#### Kris Geissler

Administration

SPITZE IN DER MEDIZIN.  
MENSCHLICH IN DER BEGEGNUNG.



# coTrial Associates

[www.cotrialassociates.com](http://www.cotrialassociates.com)

Professionelle Dienstleistungen für  
Klinische Studien



## Willkommen bei coTrial Associates

Unser erfahrenes Team bietet Ihnen eine große Bandbreite an Dienstleistungen zur Unterstützung Ihrer klinischen Studien (v.a. IITs).

Unser Studienteam besteht aus medizinischem Fachpersonal, Experten im Gesundheitswesen und Wissenschaftlern mit umfangreicher internationaler Erfahrung bei der Initiierung und Durchführung von klinischen Prüfungen der Phase I-IV, gemäß der ethischen Grundsätze der Deklaration von Helsinki, den nationalen Gesetzen (wie AMG, GCP-V) und internationalen Leitlinien (ICH-GCP).

**coTrial Associates** ist eine ausgezeichnete Alternative zu einer kostenintensiven CRO. Wir erstellen Ihnen ein faires Angebot für die Unterstützung oder auch komplette Durchführung Ihrer Studie!

## ! Unsere Kompetenz für Ihre Ziele !



### ZKS Partnerschaft

Unser Team kooperiert mit dem Zentrum für Klinische Studien (ZKS). Als Studiennetzwerk des Universitätsklinikums Regensburg können wir Sie bei der Durchführung von klinischen Studien unterstützen.

## Unsere Kompetenzbereiche

### Start-up Aktivitäten/Beratung

- Beratung bei klinischen Prüfungen der Phase I-IV und non-AMG Studien (v.a. IITs)
- Studien-Design und Planung gemäß ICH-GCP Richtlinien, nationaler Gesetze (z.B. AMG) und internationaler Leitlinien
- Machbarkeitsanalyse (Feasibility )
- Planung und Überwachung des Budgets
- Vertragsverhandlungen/-abschlüsse mit den Prüfzentren
- Zusammenstellen der essentiellen Studiendokumente
- Abschluss einer Patientenversicherung

### Projekt Management und Qualitätssicherung

- Überwachung und Management der gesamten klinischen Studie
- Schnittstelle für alle beteiligten Akteure
- Pro-aktives Vorgehen
- Sicherstellung einer akkuraten und effizienten Arbeitsweise
- Überwachung von Zeitplan und Budget
- Erstellung und Pflege von SOPs
- Qualitätssicherung

### Monitoring und Site Management

- Durchführung von Initiation Visits, regelmäßigen Monitoring Visits und Close-out Visits im deutsch- und englischsprachigen Raum (inkl. USA)
- Zeitnahes Follow-up (Monitor-Berichte, Problem-Nachverfolgung, usw.)
- Training des Studienpersonals
- Umfassende Betreuung der Prüfzentren
- Sicherstellung der Datenqualität und Protokolleinhaltung

## Unsere Kompetenzbereiche

### Pharmakovigilanz

- Management der Patientensicherheitsdaten
- xEVMPD Einreichung und Amendments
- SAE Management und SUSAR-Reporting (inkl. eSUSAR-Reporting)
- Medizinische Bewertung (Medical Assessment)
- DSUR (Annual Safety Report) Erstellung und Einreichung
- Data Safety Monitoring Board (DSMB) Koordination

### Regulatory Affairs

- Antragstellung bei den zuständigen Ethik-Kommissionen und Behörden (auch international)
- Einreichung substantieller Amendments
- Anzeige bei den lokalen Überwachungsbehörden

### Medical Writing

- Studienprotokolle und Amendments
- Patienten-Information und Einwilligungserklärung
- Abschlussbericht / Ergebnisbericht

### Projektverwaltung und -koordination

- Überwachung und Bilanzierung der Prüfpräparate (zentrenübergreifend)
- Vorbereitung und Nachverfolgung der essentiellen Studiendokumente
- Erstellung und Pflege des Trial Master File
- Administrative und logistische Unterstützung (z.B. Honorierung der Prüfzentren)
- Organisation von Prüfertreffen
- Textbearbeitung durch Muttersprachler (native English speakers)
- Vorbereitung zur Archivierung