

Referenzen

Bisherige Studien

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) www.silver-study.org

Die **ONE Study** ist ein groß angelegtes EU FP7 Projekt der translationalen Forschung zur Entwicklung und Anwendung neuartiger zellbasierter Immuntherapie bei Organtransplantationen. Der Leiter unseres Studienteams, Prof. Edward K. Geissler, PhD ist zugleich Koordinator dieses internationalen Konsortiums, das aus 16 Partnern besteht, darunter 10 akademischen Einrichtungen und sechs Wirtschaftsunternehmen. 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) www.onestudy.org

Die **EXPAND Study** (EXtended PANcreas Donor Program) ist eine deutsche non-AMG Studie, angelegt als prospektive, kontrollierte, multizentrische Machbarkeitsstudie, um ein neues Pankreas-Zuteilungssystem in Deutschland zu etablieren. (2011 - 2016) www.expand-study.org

Monitoring der **MISOT-I Studie**, einer IIT durchgeführt vom Universitätsklinikum Regensburg unter der Leitung von Apl.-Prof. Dr. med. Marc H. Dahlke als Sponsor-Vertreter. Der Zweck dieser Pionierstudie (Phase I) war es, die Sicherheit und Machbarkeit der MAPC (MultiStem®, Athersys Inc.) Zelltherapie bei Patienten nach einer Lebertransplantation bewerten zu können. (2013 - 2017) www.misot.eu

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

- Alzheimer-Demenz (Washington University, St. Louis, Missouri, USA)
- 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)
- Periphere Arterienkrankung (Gefäßchirurgie, UKR)

Einige Studien werden in Zusammenarbeit mit dem Zentrum für Klinische Studien (ZKS) am Universitätsklinikum Regensburg durchgeführt.

Allgemeine Informationen

Kontakt

Ingrid Mutzbauer, Dipl. Biol.
Clinical Trials Manager

coTrial Associates

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

Tel: +49 941 944 6774 oder 6736
Fax: +49 941 944 6772
E-mail: cotrialassociates@ukr.de
www.cotrialassociates.com

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

Ingrid Mutzbauer, Dipl. Biol.

Clinical Trials & Quality Manager
& Lead Clinical Research Associate

Ines Holub, Dipl. Troph.

Senior Clinical Research Associate

Ben James

Clinical Trials Coordinator, Pharmacovigilance/Data Manager & Clinical Research Associate

Christine Bayer

Clinical Research Associate & Project Administrator

Monika Diehl-Bein

Study Nurse

Christine Cavanna

Senior Clinical Trials Administrator

Kris Geissler

Clinical Trials & Pharmacovigilance Administrator

SPITZE IN DER MEDIZIN.
MENSCHLICH IN DER BEGEGNUNG.



coTrial Associates
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