

Clinical Trials Center



Klinisches Datenmanagement

Dienstleistungen für die klinische Forschung

Leitung Dirk Smolinski, Dipl.-Ing. (FH)

Beratung

- Anforderungen an das Klinische Datenmanagement nach den in der Schweiz gültigen Regelwerken
- Elektronische Erfassung von Studiendaten
- Import externer Daten in eine Studiendatenbank
- Vereinfachung der Auswertung durch standardisierte Codierung
- Durchführung randomisierter verblindeter Studien
- Direkte Erfassung von Daten durch Patienten
- Sichere Archivierung elektronischer Studiendaten
- Prozessbeschreibungen für das Qualitätsmanagement

Clinical Trials Software

- Professionelle Software für die hohen Ansprüche klinischer Studien
- GCP-konforme Funktionalitäten
- Zentrale Speicherung auf gesicherten Servern des USZ
- Internetbasierte Erfassung von Studiendaten über Standardbrowser
- Sichere Pseudonymisierung der Daten
- Umfangreiche Validierungsfunktionen
- Personalisierte Zugänge, rollenbasiertes Rechtesystem
- Multizentrenfähig
- International einsetzbar durch mehrsprachige Benutzerführung

Angebotene Systeme:

- secuTrial (ias GmbH, Berlin)
- REDCap (Vanderbilt University)

Benutzerfreundliche Entwicklerebene - die meisten unserer Kunden entwickeln ihr eCRF selbst. Erstellung des eCRF durch die Experten des CTC CDM auf der Basis Ihrer Vorlagen ist möglich.

Kontaktieren Sie uns für ein Angebot zur Nutzung der Software.

Schulung / Weiterbildung

CAS Clinical Data Management (12 ECTS):

Theoretischer Hintergrund und praktische Anwendung

Gruppenarbeit und Kolloquien

Berufsbegleitend während 12 Monaten

Wie Sie uns erreichen

Büros Moussonstr. 2, Terrasseneingang, 8044 Zürich

Post Clinical Trials Center
Universitätsspital Zürich
Rämistr. 100 / MOU2
8091 Zürich

Telefon +41 43 253 01 24/26

Fax +41 43 254 29 01

E-Mail CTC-DataManagement@usz.ch

Web www.ctc.usz.ch