

# Clinical Trials Center



## Monitoring

# Dienstleistungen für die klinische Forschung

<b>Leitung</b>	<b>Karin Huber, MSc</b>
<b>Beratung</b>	Monitoring durch das Clinical Trials Center Ablaufoptimierung Standard Operating Procedures und Working Instructions
<b>Support</b>	Zusammenstellung des Einreichungsdossiers Aufbau und Unterhalt des Trial Master Files Hilfe bei der Organisation eines Investigator Meetings
<b>Site Qualitication Visit</b>	Räumlichkeiten, Ausstattung, Personal Verantwortlichkeiten Investigator/Sponsor, Investigator Besprechung Studienprotokoll, Rekrutierung, Studienablauf.
<b>Site Initiation Visit</b>	Besprechung von Studienablauf und -dokumentation Safety Reporting, Ausfüllen von Prüfbögen, Zusammenarbeit mit Laboratorien
<b>Routine Monitoring Visit</b>	Überprüfung der Quelldaten und Studiendokumentation wie Trial Master File, Safety Reporting
<b>Close-out Visit</b>	Schlussbesprechung bezüglich Verantwortlichkeiten, Berichtswesen und Archi- vierung Schlussüberprüfung der Studienunterlagen und Vernichtung der Studienmedi- kamente
<b>Kosten</b>	Je nach Aufwand, verlangen Sie eine projektspezifische Offerte
<b>Wie Sie uns erreichen</b>	<b>Büros</b> Moussonstr. 2, Terrasseneingang, 8044 Zürich <b>Post</b> Clinical Trials Center Universitätsspital Zürich Rämistr. 100 / MOU2 8091 Zürich <b>Telefon</b> +41 43 253 01 29 <b>E-Mail</b> CTC-Monitoring@usz.ch <b>Web</b> www.ctc.usz.ch