3. számú melléklet

**Bejelentőlap induló gyógyszeres klinikai vizsgálatról az egyetemi főgyógyszerész részére**

.................................................................... (név) Vizsgálatvezető nyilatkozom arról, hogy ismerem a Klinikai Kutatások Központi Koordinációs Iroda és az Egyetemi Gyógyszertár Gyógyszerügyi Szervezési Intézet eljárásrendjét. Az ezekben foglalt feltételeknek megfelelően szeretném tájékoztatni a Főgyógyszerészt az alábbi újonnan induló gyógyszeres klinikai vizsgálatról:

1. Alapadatok

|  |  |
| --- | --- |
| Vizsgálat címe |  |
| Vizsgálat egyedi SE azonosítója |  |
| Protokoll száma |  |
| Klinikai vizsgálat fázisa |  |
| Gyártó vagy lefolytató cég neve |  |
| Gyártó vagy lefolytató cég címe |  |
| Vizsgálatvezető neve |  |
| Vizsgálóhely és osztály megnevezése |  |
| Vizsgálati készítmény megnevezése |  |
| Vizsgálati készítmény tárolási körülménye |  |
| OGYÉI-határozat száma |  |

A Főgyógyszerész minden újonnan induló gyógyszeres klinikai vizsgálathoz delegál egy minőségbiztosításért felelős gyógyszerészt, akinek a felelőssége a 41/2007. (IX. 9.) EüM. rendelet 33. § szerinti adatok nyilvántartásba vétele. A jogszabály szerint az intézeti gyógyszertárban elérhetőnek kell lennie annak a nyilvántartásnak, amely minden beérkezett szállítmányról tartalmazza a vizsgálati készítmény nevét, gyártási számát, vizsgálat számát, felhasználhatósági határidőt, eltartásra vonatkozó előírásait. A vizsgálathoz rendelt gyógyszerész személyéről a Főgyógyszerész a befogadó nyilatkozatával tájékoztatja a Vizsgálatvezetőt és a Klinikai Kutatások Központi Koordinációs Irodát nyilvántartásba vételi eljárás befejeztével.

2. Vizsgálati készítmény érkezése

Egyetemi Gyógyszertár telephelyére

Klinika osztályára

Amennyiben a Vizsgálatvezető a klinika osztályára kívánja érkeztetni a vizsgálati készítményt, úgy Vizsgálatvezető felelőssége a vizsgálati készítményeket a betegellátásban használt gyógyszerkészlettől való elkülönített tárolása, protokoll előírásainak a betartása.

Továbbá a Vizsgálatvezető köteles az Egyetemi Gyógyszertár Gyógyszerügyi Szervezési Intézet által a vizsgálathoz rendelt minőségbiztosítási gyógyszerésznek a 41/2007. (IX. 9.) EüM. rendelet 33. § szerinti adatokhoz hozzáférést biztosítani. A beérkeztetett klinikai vizsgálati készítmény felhasználásának feltétele a 41/2007. (IX. 9.) EüM rendelet szerinti intézeti gyógyszertári nyilvántartásba vétel.

3. Kontroll készítmény biztosítása

Szponzor által Egyetemi Gyógyszertár telephelyére

Szponzor által klinika osztályára

Szponzor által nagykereskedőn keresztül Egyetemi Gyógyszertár telephelyére

Egyetemi Gyógyszertár történő beszerzés [Ebben az esetben az 5. pont kitöltése kötelező]

Klinika finanszírozza

4. Gyógyszerészi delegáció

A Vizsgálatvezető nyilatkozik arról, hogy a vizsgálati protokoll gyógyszerészi részeiért

EGYGYSZI által alkalmazott gyógyszerészt kíván foglalkoztatni

[Ebben az esetben az 5. pont kitöltése kötelező]

Más végzettségű egyetemi dolgozót kíván foglalkoztatni

Amennyiben a Vizsgálatvezető nem kíván egyetemi gyógyszerészt delegálni klinikai vizsgálathoz, úgy személyes felelőssége a vizsgálati protokoll gyógyszerészi részének teljesítése. Delegálni kívánt személy

* Neve:
* Elérhetősége:

5. További gyógyszerészi szolgáltatások

Vizsgálati készítmény érkeztetése, tárolása

Vizsgálati készítmény kiadása (gyári doboz)

Vizsgálati készítmény összeállítása (aszeptikus)

Vizsgálati készítmény összeállítása (steril)

Vizsgálati készítmény összeállítása (citosztatikus)

Kontroll gyógyszer beszerzése

A gyógyszerészeti regisztrációs díj a vizsgálati díj klinikai részesedéséből biztosítandó.

A kitöltött és aláírt bejelentő lap kizárólag elektronikusan, PDF formátumban a [klinikaikutatas@semmelweis-univ.hu](mailto:klinikaikutatas@semmelweis-univ.hu) címre küldendő.

Budapest,

Vizsgálatvezető