

CLINICAL TRIALIST TRAINING PROGRAM

VT 2026



Clinical Trialist Training Program

I mars 2026 startar Region Stockholm och Karolinska Universitetssjukhuset ett nytt utbildningsprogram för läkare som vill arbeta som kliniska prövare i företagsinitierade läkemedelsprövningar. Syftet är att stärka regionens kapacitet att genomföra fler prövningar, och att ge både läkare och kliniker en tydlig väg in i arbetet med kliniska studier.

Om programmet

Många läkare har goda förutsättningar och potential att arbeta med kliniska prövningar, men saknar en tydlig väg in i rollen som prövare. Clinical Trialist Training Program erbjuder en strukturerad och praktiskt inriktad utbildning som möjliggör detta. För verksamhetschefer innebär det en möjlighet att stärka den interna kompetensen och skapa bättre förutsättningar för att ta emot företagsinitierade prövningar. Det kan bidra till både förbättrad patientnytta och ökade intäkter för verksamheten. Att ha utbildade prövare i den egna organisationen är en strategisk tillgång för framtidens vård.

Utbildningen drivs av Karolinska Universitetssjukhuset och är öppen för kliniskt verksamma specialistläkare, och ST-läkare i slutet av sin utbildning, inom Region Stockholm. Innehållet är fokuserat på det praktiska genomförandet av företagsinitierade läkemedelsprövningar, inklusive feasibility, protokoll, GCP, samtycke och sponsorsamverkan.

Målgrupp

Programmet riktar sig till läkare som:

- Är specialistläkare eller ST-läkare i slutet av sin utbildning
- Är kliniskt verksamma inom Region Stockholm eller vårdleverantörer som har samarbetsavtal med Region Stockholm.
- Har intresse för forskning och kliniska prövningar samt låg till måttlig erfarenhet av att själv driva sådana studier.
- Har verksamhetschefens stöd
- Har tillgång till en handledare med prövarerfarenhet

Upplägg

Totalt rör det sig om 10 veckors deltagande över två år:

- År 1: 4 veckor teori + 1 vecka praktik
- År 2: 5 veckor praktik som medprövare i pågående prövning

Detta motsvarar cirka 10 % av en heltidstjänst per år. Programmet är utformat för att genomföras parallellt med klinisk tjänstgöring.

Finansiering

Utbildningen omfattar 5 veckors insats per år. Regionen ersätter verksamheten med 70 % av lönekostnaderna. Resterande 30 % medfinansieras av verksamheten.

Innehåll

Innehållet omfattar bland annat:

- Prövarens ansvar och uppgifter
- Reglering och etik
- Praktiska aspekter av patientrekrytering, samtycke och datahantering
- Kommunikation med sponsorer och forskningsstöd
- Övningar och reflektion kopplade till verkliga prövningar

År 1 – Grundläggande utbildning och introduktion till prövarrollen

Omfattning: 5 veckors heltidsstudier, fördelade över ett år

- Föreläsningar, seminarier och praktiska övningar
- Handledad praktik som medprövare i en pågående läkemedelsprövning
- Obligatoriska moment kopplade till praktiken
- För alla specialiteter – generiskt innehåll som ger en stabil grund oavsett terapiområde

År 2 – Fördjupning inom det egna terapiområdet

Omfattning: 10% arbetstid (5 veckors heltidsstudier)

- Dedikerad tid till läkemedelsprövningar som prövare
- Halvårsuppföljning
- Fortsatt träning och fördjupning i praktiska aspekter av prövningar inom det egna specialistområdet
- Ökad självständighet och möjlighet att etablera sig som framtida huvudprövare

Förväntningar

På deltagare:

- Delta aktivt i teori och praktik
- Tillämpa kunskaperna i sin kliniska vardag
- Bidra till framtida prövningsverksamhet i regionen

På verksamheten:

- Säkerställa att tiden för utbildning avsätts
- Tillhandahålla eller samarbeta kring en praktikplats
- Utse en handledare med erfarenhet av företagsinitierade prövningar

Programmet är en investering i både individen och verksamheten – och stärker organisationens möjlighet att attrahera nya studier.

På handledare:

- Fungera som mentor för kandidaten under programmets praktikdel.
- Ge handledning och praktisk vägledning i en pågående klinisk prövning.

- Göra bedömningar av kandidatens insatser och utveckling under programmet.

Teori och praktik

Teori och workshops genomförs i Karolinska Universitetssjukhusets lokaler.

Praktiken genomförs genom att vara medprövare i en industrisponsrad läkemedelsprövning tillsammans med en handledare som den sökande/verksamheten utser. Handledaren behöver inte vara anställd inom samma verksamhet som den sökande.

Observera att praktiken är flexibel och hastigheten anpassas efter behov.

Ansökan och nominering

Nomineringen är öppen 1 september till 30 september. Vid ansökan ska kandidaten bifoga följande:

Nomineringsbrev från verksamhetschef (max 1 sida)

Signerat nomineringsbrev från verksamhetschefen. Brevet ska beskriva kandidatens potential samt hur verksamheten planerar att möjliggöra deltagande och handledning, [se mall för nomineringsbrev](#).

CV (max 3 sidor)

- Utbildning och klinisk tjänstgöring
- Forsknings- och prövningserfarenhet
- Övriga relevanta meriter

Personligt brev (max 1 sida)

- Ditt intresse för kliniska prövningar och varför du vill delta i programmet
- Tidigare erfarenhet av klinisk forskning eller prövningar (om relevant)
- Hur du ser på att integrera kompetensen i din framtida kliniska roll

Ansökningsformulär finns på karolinska.se/cttp.

Urval

Urvalet sker utifrån:

- Kandidatens bakgrund och motivation
- Verksamhetens möjlighet till prövningsaktivitet
- Kvalitet i inskickade ansökningshandlingar
- Tillgång till relevant handledare
- Fördelning inom regionens enheter och specialiteter

Totalt finns 15 platser.

Viktiga tidsperioder:

- Utlysning: september 2025

- **Besked:** slutet av oktober 2025
- **Första teoriveckan:** mars 2026

Kontakt och mer information

All information och ansökningsformulär finns på karolinska.se/cttp.

Kontakta gärna projektledare Nasim Caspillo vid frågor.

Nasim Caspillo

Projektledare, Karolinska Trial Alliance

Karolinska Universitetssjukhuset

E-post: nasim.caspillo@regionstockholm.se

Telefon: 070 – 274 92 37

