



# Clinical Trialist Training Program

Ett strukturerat utbildningsprogram för att stärka kompetensen inom kliniska läkemedelsprövningar

# Clinical Trialist Training Program

*För att återinvestera i prövarkompetens hos läkare*



## Målgrupp

Gediget program riktat specialistläkare (ev ST) med viss erfarenhet av kliniska prövningar.



## Utformning

Praktisk och teoretisk utbildning om feasibility, regelverk och genomförande av läkemedelsprövningar.



## Inriktning

Fokus på hantverket i att leda och genomföra läkemedelsprövningar inom regelverket Clinical Trials Regulation (CTR).



## Mentorskap

Mentorskap av erfarna prövare med praktiska moment i pågående läkemedelsprövningar.

# Verksamhetsnytta – direkt och långsiktig



## **Stärker forskningsinfrastruktur**

Läkare som kan driva prövningar – direkt i verksamheten



## **Bättre vård för patienter –**

tillgång till nya behandlingar och evidensbaserad praktik



## **Intern kapacitetsuppbyggnad –**

en “go-to” person som kan handleda och hålla interna utbildningar



## **Strategisk och ekonomisk nytta –**

verksamheterna får ökade resurser och internationell synlighet

# 10 veckors heltidsinsats över 2 år

## År 1

### Teori och praktik (5 veckor totalt):

- **4 veckor** teoretisk utbildning med föreläsningar, interaktiva övningar och scenariobaserat lärande.
- **1 vecka** handledd praktik i en pågående företagsinitierad läkemedelsprövning, där deltagaren aktivt genomför specifika prövningsrelaterade moment.

## År 2

### Fördjupad tillämpning (5 veckor):

- **5 veckor** dedikerad tid i kliniken för aktivt arbete med kliniska prövningar. Fokus ligger på att **utveckla den operativa förmågan som prövare i praktiken**, med stöd från handledare

# UTBILDNINGSBLOCK

4+1 veckors heltidsstudier

01



INTRODUKTION  
REGULATORISKA KRAV

02



FEASIBILITY OCH  
STUDIESTART

03



GENOMFÖRANDE  
OCH DATAANALYS

04



STUDIEAVSLUT OCH  
EXAMINATION

PARALLELL PRAKTIK SOM MEDPRÖVARE

# Central finansiering med medinvestering från verksamheten

- Programmet ersätter **70 %** av lönekostnaderna.
- Resterande **30 %** medfinansieras av verksamheten.

## Verksamheter medinvesterar

- År 1
- År 2

Programmet **möjliggör tid** för klinisk prövning och omfattar 5 veckors insats per år.



# ÖVERSIKT

