Vetenskapsrådets logotyp.

Dokumentnamn

SLUTRAPPORT

# Blankett för slutrapportering av bidrag till forskningsmiljö inom klinisk behandlingsforskning

**Projektets diarienummer (VR):**

**Projektets titel:**      

**Projektledare (huvudsökande):**

**Datum och diarienummer avseende samtliga, för projektet relevanta, myndighetsansökningar:**

**Registreringsnummer i clinicaltrials.gov eller motsvarande:**

**Uppgifter om studiepatienter Ditt svar:**

|  |  |
| --- | --- |
| I ursprunglig ansökan angivet antal studiepatienter baserat på powerberäkning: |  |
| Antal patienter baserat på eventuellt reviderad powerberäkning: |  |
| Datum för första patient inkluderad i studien: |  |
| Datum för sista patient inkluderad i studien: |  |
| Datum för sista patient ut ur studien  (sista patientens sista uppföljning): |  |
| Totalt antal screenade patienter vid slutrapport: |  |
| Totalt antal inkluderade patienter vid slutrapport: |  |

**Eventuell planerad fortsatt uppföljning efter ’primary study endpoint’ (max 50 ord):**

# Har planerad studie fullföljts?

(dvs alla patienter inkluderats och följts upp, alla data har samlats in)

1. **Ange plan med tidpunkter och finansiering för analys och publikation av studieresultat (max 100 ord):**

Svar:

*Obs! Om resultat/studieprotokoll är publicerade eller rapporterade på annat sätt, ange publikationsdata samt bifoga publikationer som pdf.*

1. **Ange även plan för implementering av resultaten i den kliniska verksamheten gällande t ex påverkan av riktlinjer, vilken förändring i behandling/diagnostik kan resultatet av studien ge för aktuella patientgrupper? (max 100 ord)**

Svar:

# Har planerad studie ännu INTE fullföljts?

* **Ange plan med tidpunkter och finansiering för hur studien ska kunna fullföljas (max 100 ord)**

Svar:

* **Ange även plan med tidpunkter och finansiering för analys och publikation av studieresultaten (är studieprotokollet publicerat, ange publikationsdata samt bifoga som pdf) (max 100 ord)**

Svar:

* **Ange även plan för implementering av studieresultaten i den kliniska verksamheten gällande t ex påverkan av riktlinjer, vilken förändring i behandling/diagnostik kan resultatet av studien ge för aktuella patientgrupper?) (max 100 ord)**

Svar:

# Erfarenheter från arbetet i forskningsprojektet

* **Vad kunde du själv ha gjort bättre inom studien, i ditt egna arbete inklusive arbetsledning? (max 100 ord)**

Svar:

* **Vilka ”yttre” faktorer har underlättat eller försvårat genomförandet av studien? (max 50 ord)**

Svar:

* **Hur har den regionala noden i Kliniska studier Sverige eller annan forskningsstödjande organisation bidragit till utförandet av studien? (max 50 ord)**

Svar:

* **Hur har den egna Regionen bidragit till studiens genomförande? (max 50 ord)**

Svar:

* **Hur har implementering av forskningsresultaten utvecklat egen eller kringliggande verksamheter? (max 50 ord)**

Svar:

* **Hur har arbetet i studien utvecklat samverkan lokalt inom sjukhuset, regionalt med annat sjukhus eller universitetssjukhus, nationellt, internationellt? Har rekryteringen av medarbetare påverkats? (max 100 ord)**
* Svar:
* **Hur har forskningskulturen utvecklats där studien har bedrivits? (max 50 ord)**

Svar:

* **Har det aktuella VR anslaget bidragit till att ytterligare anslag kunnat sökas/erhållas? (max 50 ord)**

Svar:

Datum och signatur projektledare