

Överenskommelse statistikstöd för forskningsstudie - KFC support

Namn på studie (study name): _____

Medverkande forskare/doktorand: _____

Stöd med studieplanering, datamanagement, analys, rapportering, _____

Akademisk forskning med KIDS-anknuten doktorand eller handledare/PI
(8 tim gratis per KIDS-anknuten PI/år)

Allt arbete med uppdragsstudie (tex läkemedelsprövning, all tid faktureras)

Syfte/frågeställning (purpose and hypothesis):

Studieupplägg, ange metod/er (describe study plan, methods):

Starttid och planerad tidsåtgång (start date and time required):

Vad behövs innan studien/analyserna kan börja? Checklista (checklist prior study start):

- Täcker etikillstånd frågeställningen? *Does the Ethics approval cover the hypothesis?*
- Finns tillstånd från läkemedelsverk (vid läkemedelsstudier och medtek produkter inkl appar)?
MPA approval for pharmacological and med-tech products?
- Finns all data tillhands? *Is all data readily available?*
- Är datamanagement och cleaning klart? *Is data management and cleaning done?*
- Är datahantering enligt GDPR tydligt? *Is the data handling according to GDPR clear?*
- Planeras monitorering? (obligatoriskt för läkemedelsstudier och medicintekniska produkter) *Is study monitoring planned?*

Rapportering: hur, när, vad och till vem/vilka? *Reporting how, when, what and to whom?*

Återkoppling till ansv forskare om tidsplanen ändras eller "problem" tillstöter

Betalningsansvarig: _____

Verksamhetsområde: _____

Kostnadsställe och projektkonto (regionen) eller ZZ kod och projektnummer (KI):

Datum: _____

Godkännes:

Ansvarig statistiker som gör analysen (responsible biostatistician): _____

Ansvarig forskare för studien (responsible researcher): _____