

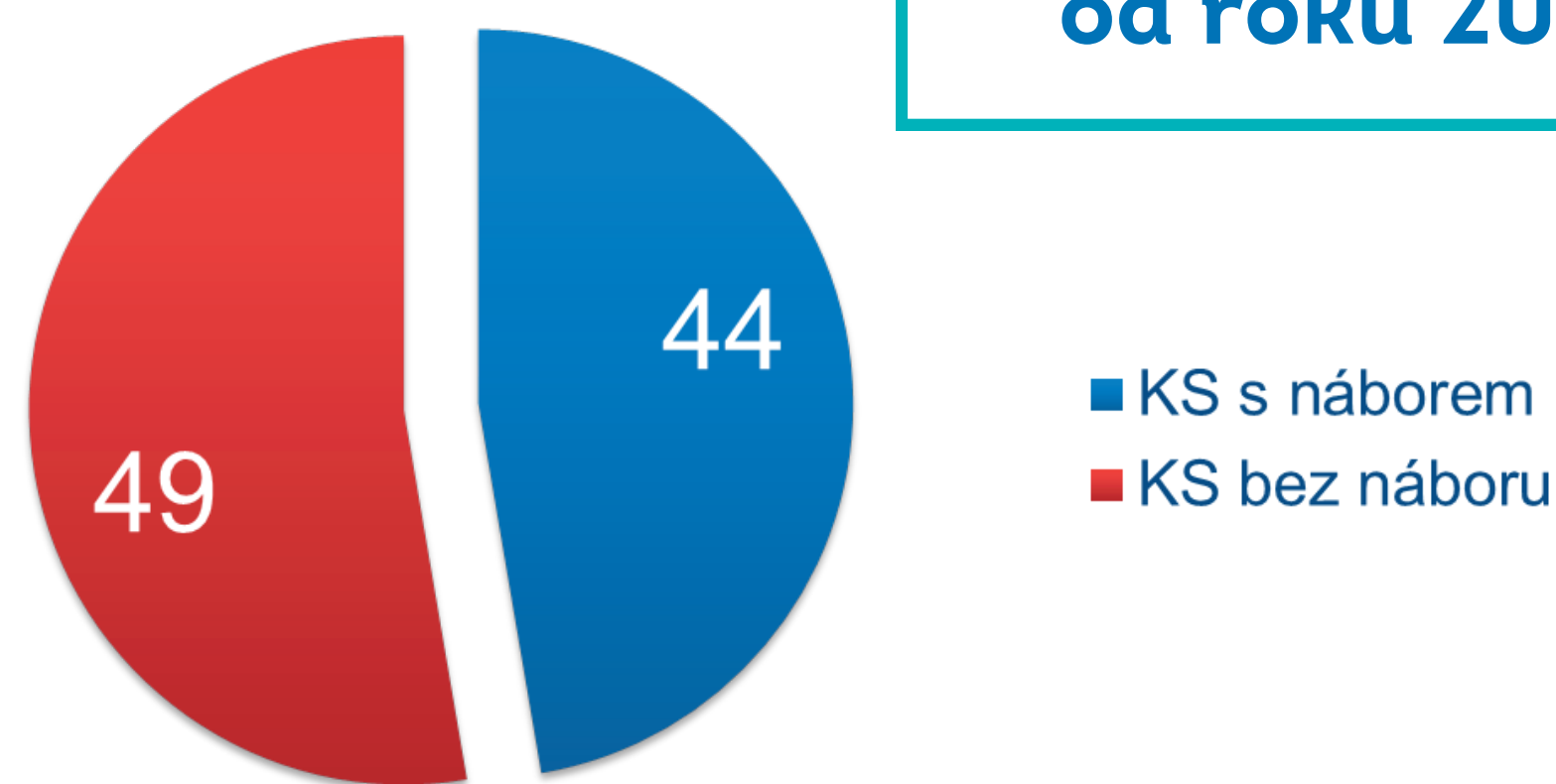


vedoucí klinických studií
Mgr. Martina Janušková

Od roku 2012 nabízíme nejlepší možnou současnou léčbu nebo novou léčbu, která by pro pacienta byla jinak nedostupná. Vývoj onemocnění je v průběhu studie pečlivě sledován specialisty v oboru. Podílíme se tak na zlepšování léčebných postupů pro nemocné v budoucnosti.

Koordinujeme klinické studie

v roce 2022:

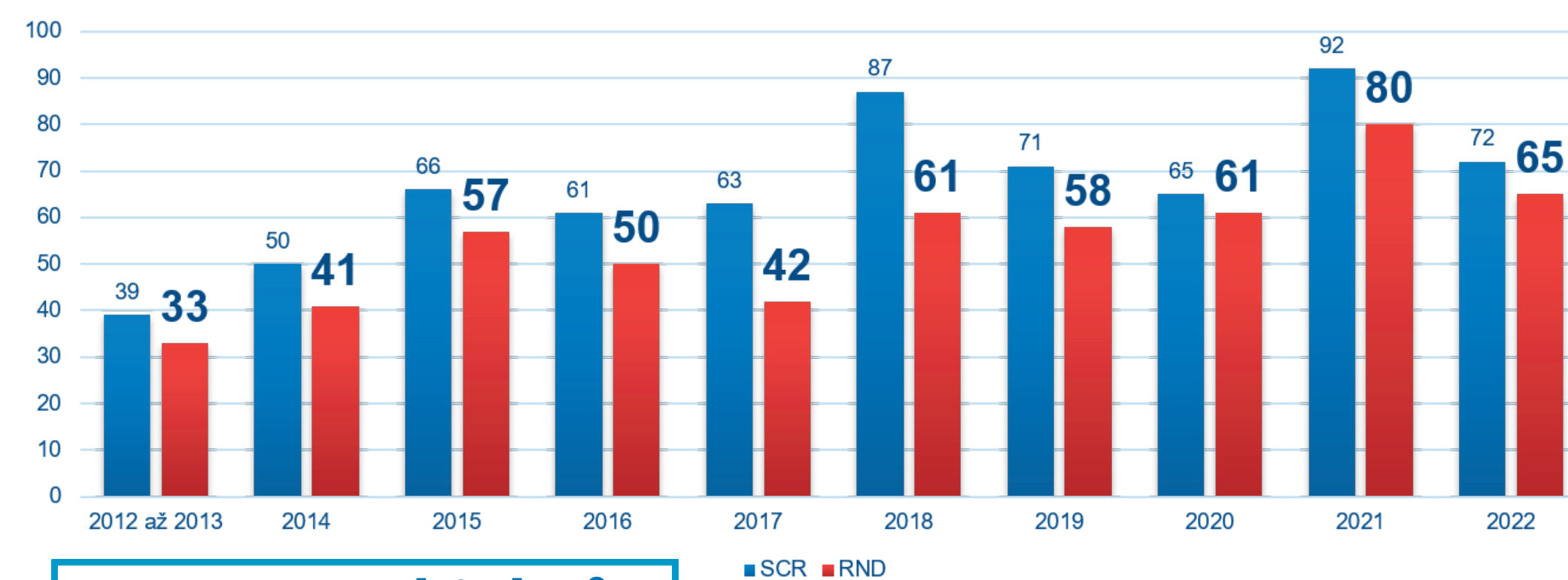


přes 200
klinických studií
od roku 2012



vedoucí týmu CLL, AML, MPN,
CML, MDS
Mgr. Daniela Žitníková

Počet nových pacientů v KS 2012 - 2022



cca 75 subjektů
na koordinátora

Poskytujeme data mezinárodním registrům

Díky tomu bude možné v reálné praxi objektivně zhodnotit účinky určitého postupu, léku nebo technologie v celé patientské populaci. Po správném statistickém zhodnocení může v budoucnosti registr poskytnout data pro studii, jejíž výsledky budou mít vysokou výpovědní hodnotu s mnohem menšími náklady. Přehled aktuálních registrů:

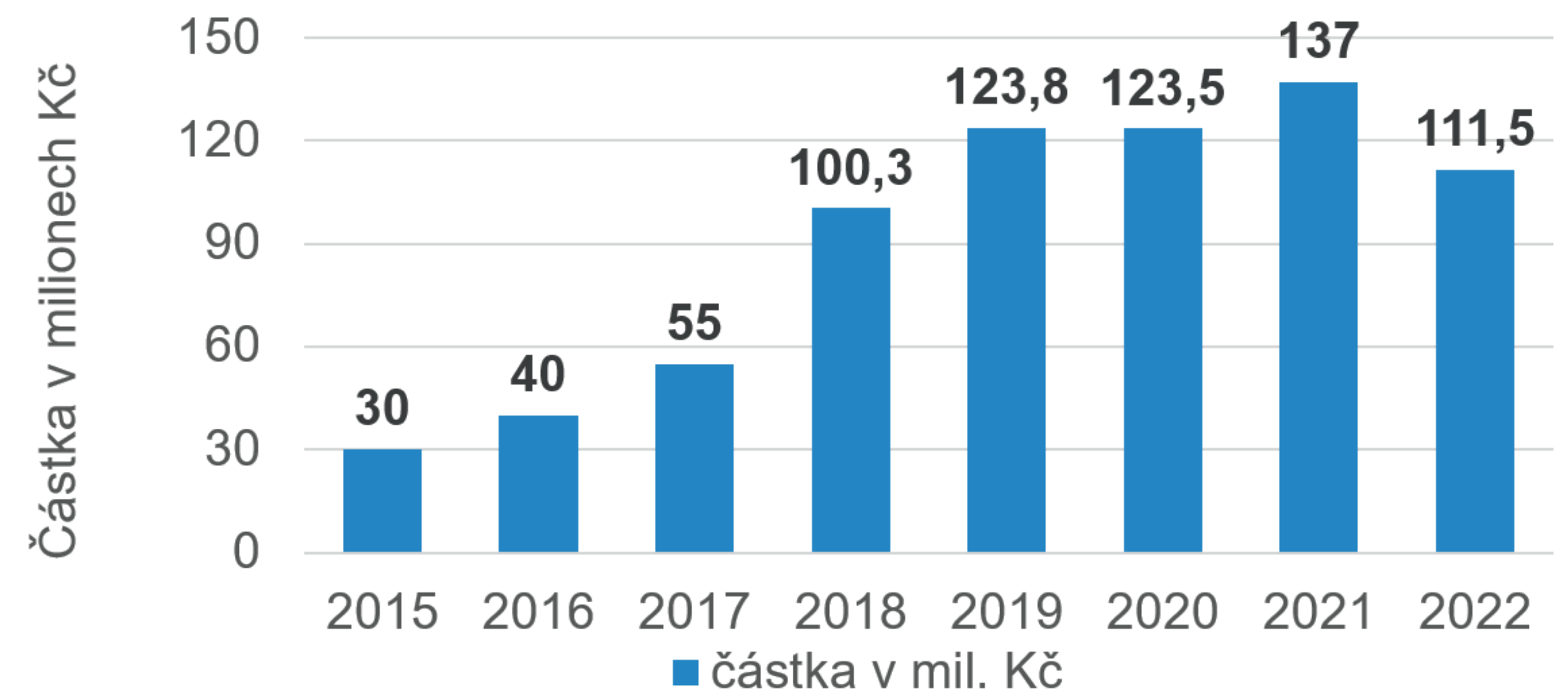
RMG - MM
KLS - NHL
Hodking registr - HL
CLLear - CLL
Datool - AML
MIND - MPN
Infinity - CML
ITP registr - ITP
EBMT - transplantace

přes 3 500 pacientů
v registrech



Šetříme náklady na centrové léky

Průměrné náklady na jednoho pacienta se při hematoonkologické léčbě pohybují mezi 400 000-500 000 Kč ročně. Díky účasti pacientů v klinických studiích nepřímo snižujeme náklady na centrové léky, kterými by jinak byli nemocní standardně léčeni. Tato úspora činí každým rokem více než 100 mil. korun.



vedoucí týmu monoklonální
gamapie
Ing. Ondřej Bonček

tým koordinátorů:

Mgr. Barbora Kučerková
Mgr. David Kovaříček
Nikola Kovačiková
Mgr. Michaela Kohutová, DiS
Bc. Ivana Wikturnová
Mária Cabadařová
Ing. Jasmina Mildorfová
Mgr. Jana Svatošová
Mgr. Monika Kočí
Pavlína Vitulová
Lenka Vaněčková

personální řízení:

Mgr. Kateřina Hašová

Řídíme se protokolem GCP (good clinical practice)

= soubor mezinárodně uznávaných pravidel, která musí být dodržena při plánování, provádění, vedení, monitorování, auditování a analyzování klinických studií, při zpracování a hlášení jejich výsledků.

Lékař: vytypuje pacienta do studie, edukuje před podpisem ICF (informed consent form).

Screeningové období: po podpisu ICF provádíme vyšetření daná protokolem, objednáme termíny, medikaci.

Léčba: připravujeme vizity dle protokolu a léčebného režimu ve spolupráci s lékaři, komunikujeme s lékárnou, hlásíme nežádoucí účinky, zajišťujeme vzorky a výsledky z centrální laboratoře, připravujeme zkumavky, zpracováváme vzorky pro prevoz (centrifugace), zajišťujeme kurýra, hlídáme zásoby kitů, vše nutné uvádíme do ZD pacienta a e-databáze studie (eCRF).

Získali jsme akreditaci FIH = First-in-human

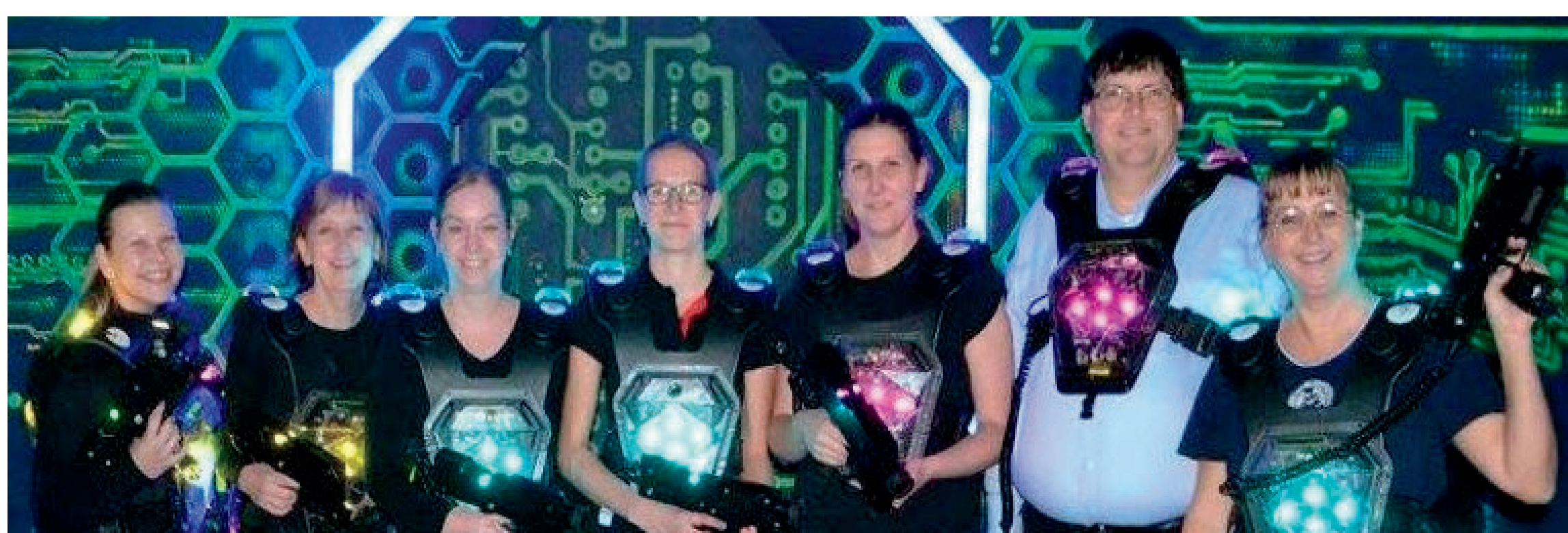
Můžeme testovat nové léky, postup nebo léčbu poprvé u lidí.
Studie probíhají poté, co byla nová léčba otestována
v laboratorních studiích a studiích se zvířaty.

Právě probíhají dvě mimořádně náročné studie



Náš tým se neustále rozrůstá...

2012: 2 pracovníci



2023: 11 pracovníků

