

Tillgång till biobanksprov för kliniska prövningar och prestandastudier*

Steg 1:

Om sponsorn inte har registrerat en biobank i Sverige ska en biobank i någon av de ingående regionerna kontaktas med förfrågan om möjlighet att ta ansvar för provsamlingen: [Biobankssamordnare – biobanksverige.se](mailto:Biobankssamordnare@biobanksverige.se). De kan även svara på frågor och ge stöd kring vilka blanketter som ska användas och hur de ska fyllas i samt informera om det behövs operativa serviceavtal/motsvarande.

Frågor som däremot rör processen och blanketter skickas till kliniskaprovningar@biobanksverige.se

* För information om annan forskning än klinisk prövning och prestandastudier se K2.1.

** **Nyinsamlade prov:** Prov som samlas in specifikt för ändamålet forskning. När sådana prov tas av en vårdgivare får de inte påverka eller vara aktuella för ordinarie diagnostik. Observera att vissa vävnadsprov som är nyinsamlade kan räknas som befintliga prov. Prov som går via patologen och behandlas där på samma vis som vårdprov räknas som befintliga prov. Observera att detta kan gälla för hela vävnadspreparatet då en patolog kan behöva bedöma att tillräckligt och relevant material finns kvar för patientens vård diagnostik och behandling. Kontakta därför alltid den lokala patologiavdelningen vid planering av studien.

*** **Befintliga prov:** Prov som har samlats in och bevarats i biobank för ett specifikt ändamål (exempelvis vård av en patient eller ett specifikt forskningsprojekt) och där tillgång önskas för annat ändamål (exempelvis forskning eller ett annat specifikt forskningsprojekt).

