

CTC

CLINICAL TRIAL CENTER

UZA

Expertisecentrum UZA
Actief in Health

- ▶ Een grote troef van het CTC is dat we het UZA kunnen openstellen als klinische proeftuin en zo innovatieve projecten kunnen ondersteunen.

Het Clinical Trial Center (CTC) biedt advies en ondersteuning bij verschillende aspecten van klinische studies. Coördinator Iris Verhaegen preciseert waarvoor je bij het CTC kan aankloppen.

“Wij bieden CRO (Contract Research Organisation) diensten aan onderzoekers en bedrijven die een klinische studie willen uitvoeren: we begeleiden de opstart en uitvoering van studies en het in regel stellen met de wettelijke, regelgevende en ethische bepalingen. Je kan bij ons zowel terecht voor de begeleiding van A tot Z als voor ad-hoc vragen over een studie.

Het CTC bezit ruime expertise op het vlak van monitoring, datamanagement en statistiek. We hebben een

pool van studietoelators met verpleegkundige en paramedische profielen voor het uitvoerende werk, zoals de afname van bloedstalen, data-input, het includeren en opvolgen van studietoelators. Voor afstemming van bijkomende aspecten van studies of projecten werken we nauw samen met de UZA-juristen en de Data Protection Officer.

Door de affiliatie met de UAntwerpen en het UZA kan een bedrijf het CTC al inschakelen in een vroege fase

van het onderzoek en kunnen we de relevante artsen-specialisten en patientenpopulaties betrekken.

Een grote troef van het CTC is dat we het UZA kunnen openstellen als klinische proeftuin en zo innovatieve projecten kunnen ondersteunen. Dat kan gaan om patienten, zorgtechnologie, apparatuur, tot het hele gebouw. Zo waren we bijvoorbeeld betrokken bij de ontwikkeling van een nieuwe oogscreeningsmethode die hier getest werd.”

Wil je een beroep doen op de expertise van het CTC? Neem dan contact op met coördinator Iris Verhaegen.

Patiëntenadviesraad, waaraan onderzoekers feedback kunnen vragen over het opzet van hun onderzoek, de haalbaarheid van het protocol enzovoort.



CTC is ...

Klinische studies · Patiëntenadviesraad · Patiëntveiligheid ·
Datamanagement · Statistiek · Monitoring · Studiecoördinatoren ·
Essential documents · Elektronisch Bindersysteem

▶ **Door samen te werken in klinische studies, kunnen we een betere ondersteuning bieden aan lopende studies en nog meer innovatieve studies opstarten om zo de toekomst van de gezondheidszorg en levenskwaliteit te verbeteren.**

Aan het woord Belgian Group of Digestive Oncology (BGDO)

Onderzoeksgroepen en expertises

Dankzij de uitgebreide samenwerking tussen UAntwerpen en het CTC UZA is er een grote expertise in verschillende vakdomeinen aanwezig. De uitgebreide ervaring vertaalt zich in een 500-tal studies en 1.300 peer reviewed publicaties per jaar.

In academische multicenter studies neemt het UZA via het CTC vaak de rol van coördinator op. Per afdeling van het UZA zijn er studiecoördinatoren die klinisch onderzoek mee begeleiden.

Het CTC kijkt naar het opzet van een studie vanuit de verschillende expertisegebieden en neemt een voortrekkersrol om de kwaliteit van klinische studies in de regio Antwerpen te ondersteunen, onder andere door opleiding rond *Good Clinical Practices* (GCP) te voorzien.

Via het UZA maakt het CTC ook deel uit van het Helix-netwerk, een netwerk van ziekenhuizen in de regio Antwerpen, en van Antwerp Health Harbour, een ecosysteem rond digitale gezondheid waarbinnen de zorgactoren in de regio nauw samenwerken.

Er is ook een rechtstreekse samenwerking tussen het CTC en de Biobank Antwerpen voor het verzamelen van stalen in het kader van klinische studies.

Het CTC maakt deel uit van EUREKA, 's werelds grootste publieke netwerk voor internationale samenwerking op het vlak van R&D en innovatie.

Het CTC kan participeren als partner in Europese projecten en kan samen met bedrijven consortia vormen.

Samenwerken kan via ...

Contractonderzoek · Gebruik van apparatuur en faciliteiten ·
Opleiding · Doctoraten · Masterthesissen · Stages



Contact CTC

Iris Verhaegen
Universitair Ziekenhuis Antwerpen (UZA)
+32 3 436 82 12
ctc@uza.be
[www.uza.be/research/klinische-studies/
clinical-trial-center-ctc](http://www.uza.be/research/klinische-studies/clinical-trial-center-ctc)

Unieke kenmerken van onze apparatuur

Het hele Universitair Ziekenhuis Antwerpen – alle apparatuur, kamers, afdelingen, het hele gebouw – kan ingezet worden als klinische proeftuin en specifieke klinische settings kunnen gecreëerd worden. Wanneer dit kadert binnen een studie of onderzoek, kan de onderzoeksinfrastructuur of medische apparatuur ter beschikking worden gesteld aan bedrijven via servicecontracten.

Bedrijven kunnen bij een samenwerking ook gebruik maken van het *Clinical Trial Management System* dat opgezet werd door het CTC en dat informatie van alle studies van het UZA centraliseert.

Aanvullend op de fysieke apparatuur, beschikken we over een databank van gezonde vrijwilligers die representatief is voor de samenleving. Deze vrijwilligers zijn geëngageerd om mee te werken aan onderzoek waarbij UZA betrokken is en kunnen worden ingezet als controlegroep of voor onderzoek in een bepaalde niche.

De patiëntenadviesraad vormt een essentieel onderdeel van de UZA visie op waarden gedreven onderzoek. Deze adviesraad bestaat niet alleen uit patiënten, maar betreft ook het bredere publiek, zoals bijvoorbeeld mantelzorgers. Onderzoekers kunnen aan de patiëntenadviesraad feedback vragen over het opzet van hun onderzoek, de haalbaarheid van het protocol enzovoort.