

Study Nursing

Zur Unterstützung der Prüfarzte übernehmen Study Nurses des IFS die Studiendurchführung gemäß ICH-GCP direkt im Prüfzentrum. Die Study Nurse ist wichtige Schnittstelle zwischen Patient, Prüfarzt und Clinical Research Organisation (CRO). Außerdem koordinieren Study Nurses Qualifizierungs- und Initiierungsbesuche und regelmäßige Monitoring-besuche.

Das IFS unterstützt zur Zeit schwerpunktmäßig Studien in den Abteilungen:

- Kardiologie und Pneumologie
- Hämatologie und Onkologie
- Gynäkologie und Geburtshilfe
- Neurologie
- Dermatologie, Venerologie und Allergologie
- Neurochirurgie

Kontakt

IFS GmbH

Institut für anwendungsorientierte Forschung
und klinische Studien GmbH

Geschäftsführer

Dirk Simon

Sekretariat

Telefon: +49 (0) 551-39171347

Telefax: +49 (0) 551-39171344

Anschrift

Von-Bar-Str. 2/4
(Zugang vom Kreuzberggring)
37075 Göttingen
Germany

E-Mail

info@ifs-goettingen.de

Internet

www.ifs-goettingen.de

IFS GmbH
Institut für anwendungsorientierte Forschung
und klinische Studien



Beraten und vernetzen

IFS GmbH
Institut für anwendungsorientierte Forschung
und klinische Studien



Ein Tochterunternehmen der

UNIVERSITÄTSMEDIZIN
GÖTTINGEN : UMG

Das IFS

Das Institut für anwendungsorientierte Forschung und klinische Studien (IFS) ist ein professionelles akademisches Dienstleistungsunternehmen. Wir arbeiten nach internationalen Qualitätsstandards (ICH-GCP) und sind Ansprechpartner in allen Fragen der klinischen Forschung.

Seit seiner Gründung 2004 vernetzt das IFS als Tochterunternehmen der Georg-August-Universität Göttingen Prüfärzte, forschende Pharmaunternehmen und öffentliche Drittmittelgeber. Das IFS stellt administrative und fachliche Infrastruktur und berät und begleitet Studien von der Planung bis zur statistischen Auswertung. Dabei setzt das Team des IFS die hohen Anforderungen nationaler wie internationaler Qualitätsstandards im Bereich der klinischen Forschung um.

Moderne Strukturen - effiziente Forschung

Das IFS vernetzt mit hoch spezialisierten und dienstleistungsorientierten Mitarbeitern sowohl Prüfärzte und forschende Pharmaunternehmen als auch Behörden und öffentliche Drittmittelgeber. Als Site Management Organisation (SMO) einerseits und als Auftragsforschungsinstitut (CRO) andererseits unterstützt das IFS universitätseigene und externe Kooperationspartner bei der Entwicklung von Arzneimitteln und Medizinprodukten.

Unser Service für Sie

Das IFS betreut Studien in vielen verschiedenen Indikationen nach dem Arzneimittelgesetz und dem Medizinproduktegesetz.

Die Beratung und Betreuung umfasst folgende organisatorische, regulatorische, methodische, rechtliche und finanzielle Aspekte:

- Überprüfung des Konzeptes eines geplanten Projektes
- Beratung bei der Vorbereitung von Studien
- Machbarkeitsprüfung (Feasibility) bezüglich der Durchführbarkeit
- Einschätzung, ob das Projekt den gesetzlichen Anforderungen genügt
- Lösungsansätze zur Umsetzbarkeit regulatorischer Besonderheiten
- Hilfestellung bei der Planung und Risikoanalyse
- Kompetentes Management von Studien
- Unterstützung bei Abschluss und Auswertung von Studien

Bereiche in der klinischen Forschung

- Projekt- und Studienmanagement
- Regulatory Affairs
- Monitoring bzw. Qualitätsmanagement
- Biometrie
- Datenmanagement
- Medical Writing und Studiendesign

Vertrags- und Budgetmanagement

Die Überprüfung von Vertrag und Budget von Studien hilft, rechtlichen Unsicherheiten bei der Durchführung von Studien vorzubeugen sowie finanzielle Risiken zu vermeiden.



Das IFS führt den Registrierungs-, Planungs- und Prüfprozess für klinische Studien auch im Auftrag weiterer bundesdeutscher Kliniken und Lehrkrankenhäuser durch. Strukturierte Planung und eine enge Begleitung bei der Durchführung der Studien entlasten das medizinische Fachpersonal, damit es sich zielgerichtet der Forschung widmen kann.