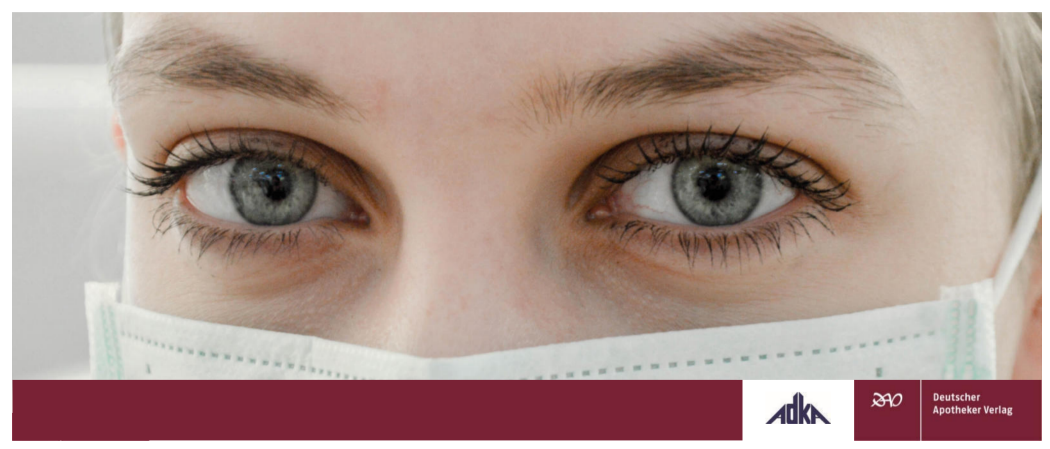
## Zertifikatskurs PTA im Krankenhaus (ADKA)

### Praktische Durchführung von Klinischen Studien

Daniel Seebach-Schielzeth, Juni 2024



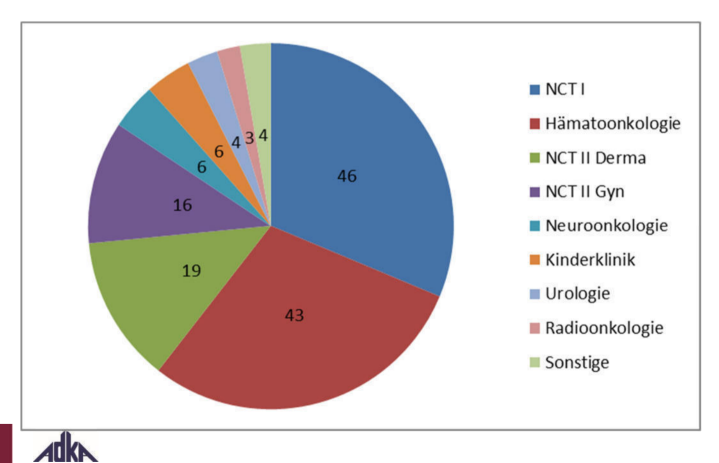
## Übersicht

Vorbereitung / Einführung
PSV (Pre Study Vistit)
Initiierung
Warenannahme / Lagerung
Herstellung
Dokumentation
Abweichungen
SMV (Site Monitoring Visit)
Audits / Inspektionen
Close Out





## Die Apotheke als Mitglied im Studienteam



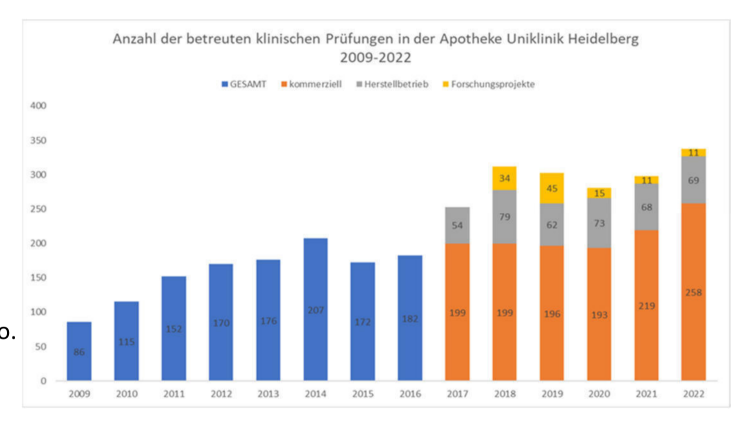


## KOS in der Apotheke des UKHD

## **KOS** = Klinisch Onkologischer Service

#### Zahlen 2022

→ 250 laufende Studien
 ~100 geplante Studien
 Studien aller drei Phasen
 60 Initiierungen
 Ca. 500 Abgaben von IMP ohne Rekonstitution
 Ø 7 Monitor-Visiten pro Wo.







## Klinisch-Onkologische Studienabteilung in der Apotheke des UKHD

#### Kernbesetzung (täglich)

- 1 "Büro"-PTA (Warenannahme, IVRS, Vorbereitung der IMP)
- 2 PTAs in der Herstellung ca. 7-11 Uhr vormittags
- 2 PTAs in der Dokumentation und Bereitstellung der IMP für den Folgetag ca. 12-15 Uhr nachmittags
- 1 Studienkoordinator (operative Leitung)
- 1 verantwortlicher Studienapotheker (fachliche Leitung) andere Apotheker im Hintergrund (Doku, Initiierungen, Aktualisierung von IBs, Protokollen, Pharmacy Manuals, Amendments...)





## Wichtige Begriffe / Abkürzungen

- -CRA = Clinical Research Associate
- -CRO = Clinical Research Organisation
- -PI= Principal Investigator
- -SMV = Site Monitoring Visit
- -IMP/IP = Investigational (Medicinal) Product
- -EOT = End Of Treatment / Therapy
- -EOS = End Of Study





# Deklaration von Helsinki MERKE! ©

#### → 4. Satz:

The Declaration of the WMA binds the physician with the words, "The health of my patient will be my first consideration" and the International Code of Medical Ethics declares that, "A physician shall act in the patient's best interest when providing medical care."





# Wann macht die Beteiligung der Apotheke Sinn? Wiederholung

Rekonstitution → unter aseptischen Bedingungen und / oder

Verblindung → verblindete applikationsfertige Zubereitung

Lagerung → nicht ausreichend Platz oder keine überwachten

(Temperatur/Luftfeuchte), zutrittsbeschränkten Lagerplätze

Vernichtung → keine SOP dafür am Prüfzentrum vorhanden

Arbeitssicherheit → Personenschutz im Umgang mit Prüfpräparat

erforderlich

(Herstellerlaubnispflichtiges Prüfpräparat, wenn HE vorhanden oder Apotheke als externe Herstellungsstätte genutzt werden könnte)





## Einbindung der Apotheke

- sollte rechtzeitig erfolgen
- Pharmacy Manual, Protokoll, etc. sollten frühzeitig zur Verfügung gestellt werden
- Apotheke muss gut planen, ob die Studie durchführbar ist
- Ressourcen müssen ergründet werden
- Sind alle benötigten Hilfsmittel vorhanden?
- Was muss evtl. vom Sponsor zur Verfügung gestellt werden?





## Resolution CM/Res(2016)2 on good reconstitution practices in health care establishments for medicinal products for parenteral use"

		I .
Е	Any other risks not recorded above	
E1	Reconstitution procedure longer than usual.	Yes No No
E2	Unstable active pharmaceutical substance requiring special precautions during	Yes No No
	reconstitution or handling of the medicinal product (e.g. monoclonal antibodies).	
E3		Yes No
	II. Risk reduction methods currently in place	
а	RTA or RTU product available in clinical area?	Yes No No
b	Simplest range of concentrations/strengths/forms of parenterally administered	Yes No
	medicinal products in use?	
С	Most appropriate vial/ampoule size and concentration in use?	Yes No No
d	Using a device to convert an open system into a closed system?	Yes No No
е	Independent second check from another person and/or the use of dose-checking	Yes No No
	software in place?	
f	Dose calculating tools available? e.g. dosage charts for a range of body weight	Yes No No
g	Additional guidance available on higher risk parenteral medicines?	Yes No No
h	Protective equipment available? e.g. an isolator	Yes No No
i	Pre-printed format of labels available?	Yes No No
j	Locally approved protocols available for off-label or unlicensed use of the	Yes No No
	product?	
k	Infusion monitoring form or checklist in use?	Yes No No
I	All requirements of handbook fulfilled (SmPC, leaflet)?	YES No
III.	Product suitable for reconstitution in clinical area: YES / NO	
luc	tification of the decision:	





## Der Pre-Study Visit (PSV)

- Telefonisch oder Besuch durch CRA, → Imagefilm Apotheke UK Heidelberg
- Die Apotheke wird leider oftmals nicht früh genug involviert
- Kommunikation mit dem Sponsor ist meist nur über die beauftragte CRO möglich
- Machbarkeit analysieren, z.B. kann die Stabilität der Zubereitung logistische Probleme verursachen
- Notfallindikation? Apotheke 24/7 verfügbar für Zubereitung?
- Besondere Materialien erforderlich?
- Vergütung
  - Apothekenleistungen müssen vergütet werden, unabhängig vom Prüfarztbudget!
  - LAUD-Tabelle nutzen
  - ADKA-Studiennetzwerk nutzen (as-studiennetzwerk@adka.de)





## Film / Klinische Studien Apotheke UK Heidelberg

- In der Corona-Zeit entstanden
- Keine PSVs möglich aufgrund Zutrittsbeschränkung
- Beim PSV werden immer die gleichen / ähnlichen Fragen gestellt
- Arbeitserleichterung
- Lehnen Sie sich zurück und wir schauen den Film...





### Die Initiierung (SIV)

Welche Dokumente werden vom Sponsor gestellt?

- Zubereitungsdokumentation / Etiketten (Sprache ?)
   Sind alle vorliegenden Dokumente aktuell?
- Studienprotokoll / IB / Pharmacy Manual

Welches Personal muss im Delegation Log eingetragen werden?

Wer schult das Personal ("train the trainer" Prinzip)?

Wer muss geschult werden?

Gibt es Materialunverträglichkeiten? (Arbeiten mit Spikes statt Kanülen)

Lebensläufe / Online-Trainings / GCP-Zertifikate
Aufbewahrung von leeren vials / Umkartons klären





## Zubereitung zur Anwendung

Wie aufwändig ist die Zubereitung?

- Mehrere Verdünnungsschritte?
- Bei Gewichts- oder KOF-abhängiger Dosierung: wie viele vials sind für eine Zubereitung nötig?
- Langes Schütteln oder ruhen lassen zum Lösen nötig?



### Zubereitung zur Anwendung

#### Wie viele Arbeitsschritte sind wirklich notwendig?

• Limitiert durch mikrobiologische oder physikalisch-chemische Stabilität?

Kann das kalkulierte Volumen realistisch aufgezogen werden?

- Z.B. IXRS Dosisberechnung gibt "2.34 ml" an
- Oder 55 ml in 50 ml Perfusorspritze

## Können exakte Volumina mit den vorgeschriebenen Materialien erreicht werden?

Z.B. werden nach Entnahme von 1 ml aus einer 100 ml Glasflasche mit 0.9 % NaCl keine
 99 ml in der Flasche verbleiben





## Unsinnige Anforderung

"Die Frage, warum man mit der 20 ml Spritze 3 mal hintereinander aufziehen muss und warum man nicht gleich eine 60 ml Spritze verwendet, kann ich Ihnen leider nicht beantworten. Die Zusammensetzung der Medikationskits wurde von unserem Drug Supply Team so festgelegt und die Zentren werden weltweit damit beliefert. Wir haben leider keinen Einfluss darauf. Aus meiner Sicht ist die Größe der Spritzen auch ungüstig gewählt. Vielleicht steckt auch eine Rationale dahinter (z.B. um die Größe des Medikationskits begrenzt zu halten). Jedenfalls sind die 20 ml Spritzen Bestandteil des Medikationskits und müssen deshalb verwendet werden. Hintergrund ist, dass die Unterlagen zur Verwendung dieser Spritzen (CoC, Ergebnisse von Stabilitätstests etc.) so beim BfArM eingereicht wurden und die Genehmigung sich auf die Verwendung der Medikationskits bezieht."



## Zubereitung zur Anwendung

Sind besondere Materialanforderungen zu beachten

- Materialunverträglichkeiten?
- Aussergewöhnliche Filter o.ä. notwendig?
- Wer beschafft die entsprechenden Materialien?
  - → Ancilliary List ...



#### Checkliste für PSV und SIV

Abfrage/Klärung wichtiger Punkte im Vorfeld, z.B.:

- Wer ist der Prüfer, gibt es eine Studienassistenz?
- Wer ist der Ansprechpartner seitens des Sponsors/der CRO?
- Lagerungsbedingungen des Prüfpräparates?
- Details der Zubereitung, Mehraufwand?



#### Checkliste für PSV und SIV

- Dokumentation online Trainings, eCRF Einträge?
- Notfallindikation?
- Haltbarkeit der Zubereitung?
- Art und Weise der Verblindung?

Schriftliche Dokumentation für Kollegen hilfreich → infodoc



## **Beispiel Checkliste**



Formblatt

#### FB Checkliste kommerzielle Studien

Studiencode / -kürzel \_\_\_\_\_\_\_\_
Protokoll-Nr.

Name Sponsor

Name CRO

Verantwortliche/r Monitor

\_\_\_\_Email\_\_\_\_\_

Leiter der Klinischen Prüfung / Klinik

Study Nurse / weitere Prüfärzte

Telefon \_\_\_\_\_ Fax \_\_\_\_ Email \_\_\_\_

\_\_\_am \_\_.\_\_ um \_\_:\_\_ h, Apotheker \_\_\_\_\_

Verantwortliche Apotheker BV Studien

2. Initiierung

Pre-Initiierung (Treffen vor Studieninitiierung)
Ort \_\_\_\_\_ am \_\_.\_\_ um \_\_:\_\_h, Apotheker \_\_\_\_\_
Initiierung

3. Ablage Studienunterlagen

PC-Verzeichnis (Pfad / Dateiname) <u>Laufwerk O: Studien</u> Lagerort Studienordner: Studienraum, Raum-Nr. 537

- Anforderung Rekonstitution Abgabe Rücknahme
- Anlegen von Stammsätzen und Therapieprotokollen in SAP
- Beurteilung Auftraggeber
- Clinical Trials Disposal and Destruction
- Close Out
- Dokumentation und Ablage





- FB Anforderung von Studienmedikation
- FB Ansprechpartner Studien
- FB Drug Destruction Form
- FB Klinische Studien Rechnung intern
- FB KOS Studien-Vorbereitung
- FB KS Ancillary Supplies
- FB KS Anforderung und Abgabe Studienmedikation ohne Rekonstitution
- FB KS Ansprechpartner Studienzentren





- FB KS Begleitschein zur Weiterleitung von Studienmedikation ans Zentrum
- FB KS Beschriftungsvorlage
- FB KS Bestellungen
- FB KS Beurteilung Auftraggeber\_20200409
- FB KS Close Out
- FB KS Dokumentation
- FB KS Drug Accountability Log
- FB KS Drug Accountability Log DEMO intern
- FB KS interne Studieninformation
- FB KS interne Vereinbarung



- FB KS Labeling
- FB KS Lageplan Anfahrt
- FB KS Monitor-Visit Log
- FB KS Protokoll Studien-Besprechung
- FB KS Quarantäne
- FB KS Room Temperature Log
- FB KS Rücknahme oraler Studienmedikation
- FB KS Schulung Studien
- FB KS Subject Drug Dispensing Log
- FB KS Training\_Studien



- FB Kürzelverzeichnis mit Unterschriften
- FB Studien Rechnungsdaten
- 7 FB Studien Umbuchung Medikamente
- KS Auslesen Temperaturlogger
- Löschen von Stammsätzen und Therapieprotokollen in SAP
- **№** Storage
- Studien Verfalldatenkontrolle und Bestandspflege
- Transport





- Umgang mit Biostoffen und Gentherapeutika
- Verträge und Rechnungsstellung
- Vorbereitung Monitor Visit
- Wareneingang KS



## Apothekenordner

Ist als Teil des ISF zu verstehen:

- Lieferscheine / Empfangsbestätigung
- Analysenzertifikate gehören zum Sponsor
- Procedere bei Temperaturabweichungen
- Investigator's Brochure (IB) oder
- Fachinformation bei zugelassenen Arzneimitteln
- Drug Accountability Forms
- Dispensing/Preparation
- Temperatur Logs
- Interactive Voice/Web Response System (IXRS) Manual
- IMP Handling / Pharmacy Manual
- Vernichtungsdokumentation, falls Vernichtung am Prüfzentrum



## GCP-konformer Umgang mit Prüfpräparaten

#### Besondere Aspekte in Bezug auf:

- (Rekonstitution/Zubereitung zur Anwendung)
- Kennzeichnung
- Lagerung
- Logistik und Transport
- Dokumentation (insbesondere Bilanzführung)
- Vernichtung





## **GCP Verordnung**

- Anforderungen an Prüfpräparate:
- Herstellung, Einfuhr, Kennzeichnung, Entblindung in Notfallsituationen und Rücknahme
- <u>Genehmigung durch die Bundesoberbehörde und Bewertung durch die Ethik-Kommission:</u>

Antragstellung, Genehmigung durch die zuständige Bundesoberbehörde, Nachträgliche Änderungen, Maßnahmen zum Schutz vor unmittelbarer Gefahr

- <u>Dokumentations- und Mitteilungspflichten, Datenbanken,</u> Inspektionen:

Anzeige-, Dokumentations- und Mitteilungspflichten des Prüfers; Dokumentations- und Mitteilungspflichten des Sponsors, Mitteilungspflichten der zuständigen Bundesoberbehörde, Inspektionen





## Prüfarzneimittel / Kennzeichnung

- Speziell für die Studie angefertigte IMP
- meist nummeriert
- Studiencode
- Charge (evtl. Bulk-Charge)
- Verfall
- Hersteller
- Lagerung
- allgemeine / gesetzliche Hinweise ("für Kinder unzugänglich…")





## Prüfarzneimittel / Kennzeichnung

- evtl. Handelsware (wenn eine Zulassung besteht)
- gelabelt
- Alle studienspezifischen Angaben
- Protokoll-Nummer
- Eudra-CT-Nummer, bzw. EU-CT-Nr.
- Alt nach GCP-V §5
- Neu nach CTR536 Annex VI



### Warenannahme

- Ware auf Vollständigkeit prüfen
- Sofort an den korrekten Lagerort bringen
- Temperaturlogger auslesen
- Wenn Fahrer den Logger mitnimmt, Temp. aufschreiben!!
- Bestätigung per Mail oder IWRS
- Dokumentation im Drug-Account



## **Drug Accountability**

- drug accountability logs werden meist vom Sponsor gestellt
- ansonsten können eigene sinnvoll sein
- können produktbezogen ("Master Drug Account") und/oder patienten-/chargenbezogen sein
- auch wenn ein IXRS im Einsatz ist, sollte trotzdem ein DA in Papierform geführt werden
- Problem: chargengetrennte Dokumentation → fehleranfällig!
- Bei jedem Eintrag sollte der Bestand überprüft werden (Log sollte Zeile für Bestand enthalten.)





## Drug Account - Beispiel

Protokoll: PTA\_FFM\_2018 Prüfzentrum: Universitätsklinikum Heidelberg Hauptprüfer: Dr. Herbst

#### Drug Accountability Log

Prüfpräparat: Beispielwirkstoff 100 mg

Datum	<b>Zugang</b> (nicht zutreffend: N/A)			Abgang (nicht zutreffend: N/A)				Bestand	<b>Retoure</b> (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum (DD MMM JJJJ)/
(DD MMM JJJJ)	Anzahl <b>Zugang</b>	ChB. / Verfall (MM/JJJJ)	Medikations- Nummern	Anzahl <b>Abgang</b>	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)
01.09.2018	5	PTA_2018	10010-10014	N/A	N/A	N/A	N/A	5	N/A	01.09.2018 5b5
05.09.2018	N/A	N/A	N/A	1	10010	PTA_1	1	4	N/A	05.09.2018 5b5
10.09.2018	N/A	N/A	N/A	1	10011	PTA_2	1	3	N/A	10.09.2018 5b5
12.09.2018	10	PTA_2020	20010-20019	N/A	N/A	N/A	N/A	13	N/A	12.09.2018 5b5
15.09.2018	N/A	N/A	N/A	1	20010	PTA_3	1	12	Retoure, nicht appliziert 16.09.2018	15.09.2018 aba

<b>240</b>	Deutscher Apotheker

Unterschrift Apotheker Seite \_\_\_\_\_von\_\_\_\_

)atum

## Ausfüllen eines Drug Accountability Logs - 1

Protokoll: Summer Study 739-XL1	Prüfzentrum: UK HD Hauptprüfer. Prof. Dr. Frühling	Site ID: 2008	
	Drug Accountability Log		
	Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg		

Datum	Zugang (nicht zutreffend: N/A)			Abgang (nicht zutreffend: N/A)				Bestand	Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	(ILLL MMM DD)
(IIII WWW DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (MM/الللا)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)

Datum Unterschrift Apotheker

Seite 1 von







## Ausfüllen eines Drug Accountability Logs - 2

Protokoll: Summer Study 739-XL1	Prüfzentrum: UK HD	Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling	Site ID: 2008
	<b>Drug Accounta</b>	bility Log	
	Prüfpräparat: Niv	olumab 100 mg	

Datum	Zugang (nicht zutreffend: N/A)			Abgang (nicht zutreffend: N/A)				Bestand	Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	(ILL MMM DD)
(IIII MMM DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (MM/اللل	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs

UK

Datum Unterschrift Apotheker Seite 1 von \_\_\_





<b>Protokoll: Summer Study</b>	739-XL1	Prüfzentrum: UK HD	Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling	Site ID: 2008
--------------------------------	---------	--------------------	---------------------------------	---------------

### Drug Accountability Log

Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg

Datum		Zugang (nicht zutreffend				gang effend: N/A)		Bestand	Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum (DD MMM JJJJ)/
(IIII MMM DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (אונגנ)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs





Protokoll: Summer Study 739-XL1	Prüfzentrum: UK HD	Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling	Site ID: 2008
	Drug Accounta	bility Log	
	Prüfpräparat: Niv	olumab 100 mg	

Datum	Annaum I I I I I I I I I I I I I I I I I I I					gang effend: N/A)		Bestand (total)	Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum (DD MMM JJJ)/
(IIII MMM DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (אונונ)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs
15 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	3	ABCD123 10041 - 10043	2008102	3	12	16 MAR 2020 Sbs / Retoure	16 MAR 2020 sbs
							Î			

UK





Protokoll: Summer Study 739-XL1 Prüfzentrum: UK HD Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling Site ID: 2008

Drug Accountability Log

Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg

Datum		Zugang (nicht zutreffend				gang effend: N/A)		Bestand	Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum (נונו MMM (UI))/
(IIII WWW DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (мм/الرلدر)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs
15 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	3	ABCD123 10041 - 10043	2008102	3	12	16 MAR 2020 Sbs / Retoure	16 MAR 2020 sbs
18 MAR 2020	10	EFGH456 12/2021	100403 - 10412	N/A	N/A	N/A	N/A	22	N/A	18 MAR 2020 sbs







Protokoll: Summer Study 739-XL1 Prüfzentrum: UK HD Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling Site ID: 2008

Drug Accountability Log

Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg

Datum		Zugang (nicht zutreffend: N/A)				gang effend: N/A)		Bestand	Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum (DD MMM JJJ)/
(IIII MMM DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (мм/الللار)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs
15 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	3	ABCD123 10042 - 10044	2008102	3	12	16 MAR 2020 Sbs / Retoure	16 MAR 2020 sbs
18 MAR 2020	10	EFGH456 12/2021	10403 - 10412	N/A	N/A	N/A	N/A	22	N/A	18 MAR 2020 sbs
20 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10407-10412	N/A	5	17	20 MAR 2020 Sbs / vials broken	20 MAR 2020 sbs
					-			= :		







Protokoll: Summer Study 739-XL1 Prüfzentrum: UK HD Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling Site ID: 2008

### **Drug Accountability Log**

Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg

Datum		Zugang (nicht zutreffend			1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	gang effend: N/A)		Bestand	Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum (DD MMM JJJJ)/
(IIII WWW DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (אונענו)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs
15 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	3	ABCD123 10042 - 10044	2008102	3	12	16 MAR 2020 Sbs / Retoure	16 MAR 2020 sbs
18 MAR 2020	10	EFGH456 12/2021	10403 - 10412	N/A	N/A	N/A	N/A	22	N/A	18 MAR 2020 sbs
20 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10408 - 10412	N/A	5	17	20 MAR 2020 Sbs / vials broken	20 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	12	ABCD123 10045 - 10056	N/A	12	5	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10403 - 10407	N/A	5	Ö	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs







Protokoll: Summer Study 739-XL1 Prüfzentrum: UK HD Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling Site ID: 2008

### Drug Accountability Log

Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg

		Zugang			Abı	gang			Retoure	Datum
Datum		(nicht zutreffend			(nicht zutr	effend: N/A)		Bestand	(nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	(LLLL MMM DD)
(IIII MMM DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (мм/الالا	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anzahl vernichtet	(total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs
15 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	3	ABCD123 10042 - 10044	2008102	3	12	16 MAR 2020 Sbs / Retoure	16 MAR 2020 sbs
18 MAR 2020	10	EFGH456 12/2021	10403 - 10412	N/A	N/A	N/A	N/A	22	N/A	18 MAR 2020 sbs
20 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10408 - 10412	N/A	5	17	20 MAR 2020 Sbs / vials broken	20 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	12	ABCD123 10045 - 10056	N/A	12	5	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10403 - 10407	N/A	5	0	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs

27 MAR 2020

Daniel Seebach-Schieball

Datum

Unterschrift Apotheker PTA (corrected 27 MAR 2020







Protokoll: Summer Study 739-XL1 Prüfzentrum: UK HD Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling Site ID: 2008

Drug Accountability Log Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg

		Zugang (nicht zutreffend				gang reffend: N/A)			Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum
Datum (ULL MMM (ULL)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (мм/ллл)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anza hl verni chtet	Bestand (total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	(DD MMM JJJ)/ Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs
15 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	3	ABCD123 10042 - 10044	200810 <mark>2-3 (*)</mark>	3	12	16 MAR 2020 Sbs / Retoure	16 MAR 2020 sbs
18 MAR 2020	10	EFGH456 12/2021	10403 - 10412	N/A	N/A	N/A	N/A	22	N/A	18 MAR 2020 sbs
20 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10408 - 10412	N/A	5	17	20 MAR 2020 Sbs / vials broken	20 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	12	ABCD123 10045 - 10056	N/A	12	5	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10403 - 10407	N/A	5	0	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs

27 MAR 2020

Daniel Soobach-Schielarth

(\*) corrected (wrong patient number) 30 MAR 2020 sbs

Datum

Unterschrift Apotheker- PTA (corrected 27 MAR 2020







Protokoll: Summer Study 739-XL1 Prüfzentrum: UK HD Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling Site ID: 2008

> Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg Drug Accountability Log

		Zugang (nicht zutreffend				gang reffend: N/A)			Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum (DD MMM JJJJ)/ Handzeichen (SIG)
Datum (DD MMM (JJJJ)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (мм/ллл)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anza hl verni chtet	Bestand (total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs
15 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	3	ABCD123 10042 - 10044	2008102-3 (*)	3	12	16 MAR 2020 Sbs / Retoure	16 MAR 2020 sbs
18 MAR 2020	10	EFGH456 12/2021	10403 - 10412	N/A	N/A	N/A	N/A	22	N/A	18 MAR 2020 sbs
20 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10408 - 10412	N/A	5	17	20 MAR 2020 Sbs / vials broken	20 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	12	ABCD123 10045 - 10056	N/A	12	5	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10403 - 10407	N/A	5	0	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs

27 MAR 2020 30 MAR 2020

(\*) corrected (wrong patient number) 30 MAR 2020 sbs

Datum

corrected 30 MAR 2020 sbs Unterschrift Apotheker- PTA (corrected 27 MAR 2020





Protokoll: Summer Study 739-XL1 Prüfzentrum: UK HD Hauptprüfer: Prof. Dr. Frühling Site ID: 2008

Drug Accountability Log Prüfpräparat: Nivolumab 100 mg

•										
		Zugang (nicht zutreffend				gang reffend: N/A)			Retoure (nur ausfüllen bei Retouren- Eingang)	Datum
Datum (IIII MMM DD)	Anzahl Zugang	ChB. / Verfall (MM/JJJJ)	Medikations- Nummern	Anzahl Abgang	ChB. ODER Medikationsnr.	PatID	Anza hl verni chtet	Bestand (total)	Eingang/Vernichtung (DD MMM JJJJ, SIG)	(DD MMM JJJJ)/ Handzeichen (SIG)
01 MAR 2020	20	ABCD123 10/2021	10037 - 10056	N/A	N/A	N/A	N/A	20	N/A	01 MAR 2020 sbs
10 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	ABCD123 10037 - 10041	2008101	5	15	N/A	10 MAR 2020 sbs
15 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	3	ABCD123 10042 - 10044	2008102-3 (*)	3	12	16 MAR 2020 Sbs / Retoure	16 MAR 2020 sbs
18 MAR 2020	10	EFGH456 12/2021	10403 - 10412	N/A	N/A	N/A	N/A	22	N/A	18 MAR 2020 sbs
20 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10408 - 10412	N/A	5	17	20 MAR 2020 Sbs / vials broken	20 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	12	ABCD123 10045 - 10056	N/A	12	5	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs
27 MAR 2020	N/A	N/A	N/A	5	EFGH456 10403 - 10407	N/A	5	0	End of study 27 MAR 2020 sbs	27 MAR 2020 sbs

27 MAR 2020 30 MAR 2020

Daniel Soobach-Schielwoth

(\*) corrected (wrong patient number) 30 MAR 2020 sbs

Datum

corrected 30 MAR 2020 sbs Unterschrift Apotheker- PTA (corrected 27 MAR 2020





## Anforderungen an die Dokumentation

Vollständigkeit
Fehlerfreiheit
Klarheit, Deutlichkeit
Aktualität
Ordnungsgemäße Korrekturen
Verfügbarkeit elektronischer Daten

Was nicht aufgeschrieben wurde hat nicht stattgefunden!





## Anforderungen an die Dokumentation

- Schutz elektronischer Daten vor Beschädigung und Verlust
- Berechtigungs- und Sicherheitsverfahren bei Anwendung der elektronischen Unterschrift
- Schnelle Recherchierbarkeit für Rückrufverfahren
- Aufbewahrung mindestens fünfundzwanzig Jahre
- cave: Patient kann bis 30 Jahre nach der Behandlung klagen.





## Wie sind Korrekturen von Aufzeichnungen auszuführen?



## IXRS – Interactive Voice/Web Response System

### Vorteile:

- weniger Verlust durch Verfall, da bedarfsgerechte Bevorratung der Zentren
- Zentrale Bestandsführung
- Automatische Nachlieferung (i.d.R.)

Nachteil: kostenintensiv

Auch wenn ein IXRS im Einsatz ist, muss i.d.R. trotzdem am PZ ein DA in Papierform geführt werden -> andernfalls Computervalidierung des Systems





# Aseptische patientenindividuelle Zubereitungen





## Bestellformulare für Studienmedikation



Apatheka des Universitätski nikuns Heidelberg | Innticombeinas Niki Syn | nyaza Heidelberg

Apotheke des Universitätsklir Heidelberg

Pharmazeutisch Onkologischer:

Im Neuenheimer 69120 Heidelberg Tel.: 06221 56-67 Fax: 06221 56-74

#### Zytostatika-Bestellschein Fax: 4094

Die von Ihnen benötigte(n) Infusion(en) kann nur angefertigt werden, wenn dieser Schein vollständig ausgefüllt in der Apotheke vorliegt.

Bitte beachten Sie die Bestellzeit: Mo-Fr 7:00 – 14:00 Uhr. Bei Notfallbestellungen außerhalb der Bestellzeiten informieren Sie uns bitte zusätzlich telefonisch!

Patientenetikett	akt. Körpergewic	ht (kg): 78	akt. Kö	irpergröße	(cm): 180	Kostenstelle	
(Name, Vorname, GebDat.)	Körperoberfläche	e (m²):				Station	
	Nierenfunktion	Kreatinin (mg/dl):		Krea-Cl (ml/min):		Station	
		Kreatinin (ing/ul):	_			Telefon	
	Dialyse	ja, IHD	ja, CRRT[		nein 🗌		
	Leberfunktion	Bilirubin total (mg/dl)	Beginn des Zyklus	04.09.18			
	Diagnose:			01110.70			
	Therapieschema	· Studie:	CA20	3-0	66		
	Zyklus:	Protokolltag:					

Arznelstoff	zu verabreichen an den Tagen	Uhrzeit	Dosierung mg/m2 mg/kg	Gesamtdosis (mg)	Trägerlösung	Endvolumen (ml)	Applikationsart
Vivolemas	81,05.80.40	08:00	48 Cmg/m2Mg	480	Nace 0,97	. 100	11
			mg/m, ()		- /		
			mg/m²				
			mg/m³				
			mg/m²				
Datu	m		Arztuntersch	rift	N	ame in Druckbuchsta	aben
03.09.21	218						

## Bestellformulare für Studienmedikation

BLIND STUDY:		
Provide treatments available within		
undertake	n by the IWRS system in the pharm	acy
Arm A: Arm B:		
Arm C:		
WEEK DAY	Scheduled date of infusion:	61 <b>1</b> 2
WEER DAT	Scheduled date of illidsion.	
SITE (Please forward to pharmacy a	fter completion)	
Patient Name:	Patient Da	te of Birth:
attone ranno.	1 delette De	
	1 dicirc bu	
Patient N°:		
Patient N°:	g (Weight: Round to the nearest decim	ial) right on the day of dasing differs by >
Patient N°:	g (Weight: Round to the nearest decim	ial) right on the day of dasing differs by >
Patient N°:	g (Weight: Round to the nearest decim	ial) right on the day of dasing differs by >
Patient N°:	g (Weight: Round to the nearest decim subplacement as not nullocal. If the subject's we the recolocis Date:	nal) night on the day of dosing differs by > aled
Patient N°:	g (Weight: Round to the nearest decim subplacement as not nullocal. If the subject's we the recolocis Date:	nal) night on the day of dosing differs by > aled
Patient N°:	g (Weight: Round to the nearest decime histories of as her pulsood. If the subject's we to recolcut Date:	eal) sight on the day of dosing differs by > ated ether with iv bag)
Patient N*:	(g) (Weight: Round to the nearest decime the subject sweet to receive the received Date:	ether with iv bag)  Refrigeration
Patient N°:	(g) (Weight: Round to the nearest decime the subject sweet to receive the received Date:	ether with iv bag)  Refrigeration
Patient N°:	g (Weight: Round to the nearest decime histories of as her pulsood. If the subject's we to recolcut Date:	ether with iv bag)  Refrigeration
Patient N°:  Patient Weight:  Cosing calculations should be based on the hode with from the previous weight used to calculations and signature of orderer:  PHARMACY (If applicable, please Preparation	(g) (Weight: Round to the nearest decime the subject sweet to receive the received Date:	ether with iv bag)  Refrigeration
Patient N°:	(g) (Weight: Round to the nearest decime the subject sweet to receive the received Date:	ether with iv bag)  Refrigeration





# Etikettierung





# Kennzeichnung???

Nach §14 ApoBetrO sind Zubereitungen nach der CTR zu kennzeichnen.

Apotheke der Universitätsklinik Pharm. Onkol. Service, INF670, 69120 HD

04.09.2018 10:00 Uhr 1208062/001 Mustermann, Muster, geb. 01.01,2000 Nivolumab/Placebo 0,00 MG NACL 0,9% (100) ad 100,00 ML Kurzinf 30 Lagerung: kühl, 2-8°C

Verwendbar bis: 05.09.2018 08:00 Hergestellt am: 04.09.2018

Universitätsklinikum Heidelberg NCT , 9205233 Tagesklinik 2,AWT-205233 Im Neuenheimer Feld 460 69120 Heidelberg

Mustermann, Muster Pat-Id.: 1091253

Applik.datum/-zeit: 04.09,2018 10:00

1208062/001 0,00 ml 0,00 mg STUDIENW. NIVO/PLACEBO CA209-915 AAV6884 (31.12.2020), AAV7017 (31.03.20 NACL 0,9% (100) 100,00 ML Kurzinf 30 min 82LM653102

Mustermann, Muster Pat-Id.: 1091253 AC BS DG DS EH FM FS GJ HK HS IT JB JS KP LG MC MO MS ND RM SB SH ST SZ TW Herg.:04.09.2018, Verw.:05.09.2018 08:00 Endkontrolle erfolgt, HZ: Nur zur klinischen Prüfung bestimmt Klinische Prüfung: CA209-915 EudraCT Nummer: 2016-003729-41

Ch.B. BLINDER

Nach Anweisung des Prüfarztes anzuwenden. Arzneimittel für Kinder unzugänglich außewahren!

Sponsor: Bristo-Myers Squibb GmbH & Co. KG, Arnulfstr. 29 D-80636 München: Tel : 089-121427023





# Qualitäts- / Plausibilitätsprüfung der Zubereitung



## Für jede Zubereitung:

4-Augen-Prinzip bei Vorbereitung

- Gültiges Zubereitungsprotokoll
- Richtige Dosisberechnung
- Korrekte Vial-Nummern
- Korrekte Dokumentation von Charge und Verfall (auch für Lsgs.mittel)





## Qualitäts- / Plausibilitätsprüfung der Zubereitung

4-Augen-Prinzip bei der Zubereitung Vollständige und plausible Dokumentation der Rekonstitution? Optische Kontrolle

Verblindung / Etikett / Aussehen der Lösung / Beutel
 Freigabe durch verantwortlichen Apotheker (Datum und Handzeichen)





## Transport

Wie gelangt die fertige Zubereitung zum Patienten?

- "On campus transport"?
- Temperaturkontrolliert?
- Gekühlt? Wer beschafft nötiges Material?
- Per Taxi im Wochenend- / Nachtdienst?

Ist eine schriftliche Dokumentation des Transportes erforderlich/gewünscht?

- Lieferschein und Empfangsbestätigung per Fax?
- Lieferdauer wird dokumentiert?





## Verblindung von Studien

- oft problematisch in der Handhabung
- Zeitlich müssen beide Herstellung gleich sein
- "Schütteln" / Schaumbildung bei Antikörpern
- schwierig bei der Kommunikation (wer darf was wissen (bCRA / uCRA)
- Notfallentblindung jederzeit möglich!





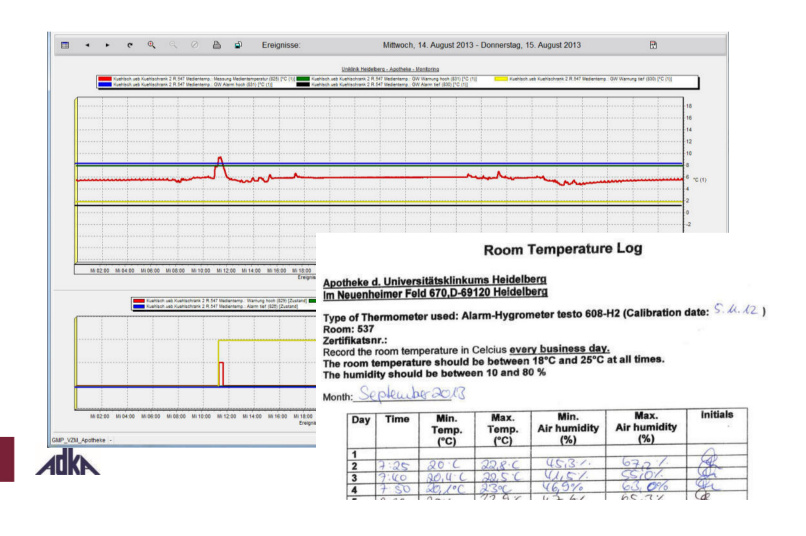
# Lagerung / Dokumentation







## Beispiel für Dokumentation von Lagerbedingungen



Deutscher Apotheker Verlag

## Besoderheiten bei der Lagerung

## Temperaturbereich?

- Kühl, 2-8°C
- Raumtemperatur, 15-25°C
- Freezer 20°C
- Freezer 80°C

alle Temperaturbereiche müssen überwacht sein (Leitwarte)

Ausdrucke jederzeit verfügbar Kalibrierung der KS / RT - Logger SOP bei Abweichungen (Handhabung)



## Problem Temperaturabweichungen

Sofort beim Sponsor melden?

Evtl. kumulierte "out of range" Zeiten möglich

Generell bei der Initiierung versuchen, dass auf-/

abgerundet wird

Eingefrorene Logger bei -80°C Lieferungen → sofort per USB auslesen, Logger stoppt

Gut dokumentieren!

Ware bis Freigabe unter Quarantäne!





## Rückruf und Quarantäne von Studienware

### Kann verursacht sein durch:

- Meldungen zu möglichen Qualitätsmängeln durch Prüfzentren
- (zuvor unbekannten) Materialunverträglichkeiten
- Temperaturabweichungen während Transport oder

Achtung:

Medikation unter Quarantane!

Lagerung





# Handlungsempfehlung

- In diesem Fall sofort:
  - Die betroffene Charge/Lieferung unter Quarantäne stellen
  - Sofern möglich an einem separaten
     Quarantänelagerplatz, ansonsten in einer Schütte o.ä.
     separieren und klar kennzeichnenst
  - Wenn IXRS im Einsatz, im System ebenfalls
  - als "unter Quarantäne" eingeben
  - Quarantäne erst nach schriftlicher Mitteilung aufheben





## Delegation / Site Signature Log

Achtung! Training muss zwingend VOR Delegation sein!! Aufgaben müssen im Delegation Log zugeteilt sein Pflege des ISF (Apothekenordners) sollte ein der Aufgaben sein





# Vernichtung und Rückruf

### Vernichtung:

Dokumentation über Name des IMPs, Anzahl, Charge, Verfallsdatum, ggf. Patienten-Identifizierungsnummer, Ort und Art der Vernichtung

Verifizierung der Dokumentation durch 2. Person

→ Rücknahme und Vernichtung erfolgt bei Verfall/Studienende, Zustimmung durch

Sponsor erforderlich

### Rückruf:

Charge sperren

separate Lagerung und eindeutige Kennzeichnung des Lagerorts

→ Rückruf erfolgt durch Hersteller bei Qualitätsmängeln/möglicher Gefährdung, Entscheidung liegt beim Hersteller





## **SOP Vernichtung**



Arbeitsanweisung

Clinical Trials Disposal and Destruction

Geltungsbereich: Klinische Studien - Apothekenbetrieb

#### 1 Scope

Unit of Clinical Studies of the Pharmacy Department of the University Hospital Heidelberg, Im Neuenheimer Feld 670, 69120 Heidelberg.

#### 2 Purpose and objective

The work instruction governs the safe and proper disposal, destruction, and documentation of clinical study preparations in compliance with the corresponding guidelines for the disposal of CMR substances, contaminated materials and study medication. Its primary objective is to protect the health and well-being of the employees and ensure data protection in clinical trials.

#### 3 Responsibilities

The Area Supervisors of the Clinical Studies Department are responsible for compliance with the SOP in their area.

#### 4 Sequence description

#### Receipt of goods

If any damaged or leaking/empty bottles are discovered during the receipt of goods, then the corresponding bottles must be discarded right away, whereby the damaged bottles are disposed of in the black single-use bins using a spill kit while wearing appropriate protective gear regardless of the extent of the damage. The black single-use bins are sealed tightly closed in order to prevent any further contamination of the surrounding environment.

#### Reconstitution

The bottles, which are emptied and opened during reconstitution, are disposed of in a plastic waste bag under the laminar air flow (LAF) bench following completion of reconstitution. The plastic waste bags are sealed tightly closed under LAF in order to prevent any leaking of the liquids.



# Delegation / Site Signature Log

Eintragen aller an der Zubereitung beteiligten PTAs?

- Kann durch Note to File und Kürzelliste gelöst werden
   Wer darf Studienmedikation anfordern?
- Bei patientenindividueller Bestellung sollte es ein Prüfarzt sein (analog Verschreibung/Anforderung im Krankenhaus)
- Datenschutzerklärung
- CV / GCP





## **GCP** Training

- werden immer öfter auch für Apothekenpersonal gefordert
- keine konkrete Forderung nach einer spezifischen Qualifikation für "nichtärztliche Mitglieder der Prüfgruppe"
- Wenig spezifische Angebote für Apothekenpersonal
- Nach ICH GCP E6 liegt es in der Verantwortung des Prüfers, dass seine Prüfgruppe ausreichend qualifiziert und geschult ist
- der Sponsor wiederum muss einen geeigneten Prüfer auswählen





## Note to Files

- Erklären alles, was nicht der "Norm" entspricht
- Für eine lückenlose Dokumentation
- Für Audits sehr wichtig
- Lieber einmal eine NtF zu viel als zu wenig



## Note to Files

- Del\_Log\_Signature\_Technicians
- Del\_Log\_Signature\_Pharmacists
- PTA PKA ohne GCP
- → regeln, warum nicht alle auf dem Delegation Log aufgeführt werden können
- → ergänzt durch Unterschriften- / Kürzelliste
- Kein Update von CVs
- ... uvm.





## Note to Files

```
Ablage_IB
Ablage_Pharmacy Manual
Ablage_Protocol
```

Ablage\_Temp Logs

- → Wenn Dokumente in einem zentralen Ordner / Speichermedium abgelegt werden
- → Hinweis diese Ordner etc. müssen genau so lange wie die Studienordner zugänglich sein und archiviert werden (Audit / Inspektion!)





# Note to Files – Beispiel Kürzelverzeichnis



**Formblatt** 

FB Kürzelverzeichnis mit Unterschriften

Apotheke Onkologische Studien

Nachname	Vorname	Initialien	Namenskürzel	Handzeichen	Datum	Bemerkung
Seebach- Schielzeth	Daniel	DS	SBS	0	08.10.2014	





#### **Monitorvisits**

Cave: Remote Monitoring (Telefon/E-mail) → wird durch ICH-E6 Addendum R2 bestärkt....

→ An die Vergütung von RMV im Vertrag denken! Mögliche Vorbereitung eines Audits Drug Accounts, Temperature Logs, Vollständigkeit und Plausibilität der Dokumentation (und Zubereitungsdokumentation?!) im Fokus



#### **Monitorvisits**

CRA sollte auf Aktualität der im ISF/Apothekenordner abgelegten Dokumente achten, und den Apotheker entsprechend über relevante Änderungen unterrichten:

 Prüfplan, IB, Pharmacy Manual, IXRS Manual, Kontaktliste

CRA als Bindeglied zwischen Sponsor/CRO, Prüfzentrum, evtl. Auditoren / Inspektoren, Apotheke...



#### Probleme bei Monitoring-Visiten

- Ordner sind nicht gut beschriftet
- Bestand stimmt nicht
- CRA hat keinen Überblick
- Häufiger CRA Wechsel
- Neues Personal nicht gemeldet
- Die meisten "Findings" sind vermeidbar
- → "Lieber zu viel als zu wenig!"



#### Verhalten bei Audits / Inspektionen

Ruhe bewahren!

Wenn angekündigt, entsprechend vorbereiten:

- Dokumentation auf Vollständigkeit überprüfen (mit CRA)
- Ordner sortieren
- Raum für die Inspektoren/Auditoren schaffen
- Verpflegung organisieren
- Warten bis Fragen auftauchen

Fragen sachlich und prägnant beantworten, nichts "erzählen"





#### Audits / Inspektionen

#### Gründe für Audits/ Inspektionen:

- Routineüberwachung
- Sehr aktives Prüfzentrum (hohe Patientenzahl)
- Audit als Vorbereitung einer Inspektion (z.B. bei Zulassungsstudien)
- Inspektion aufgrund Zulassungsantrag
- Verdacht auf Abweichung wurde gemeldet



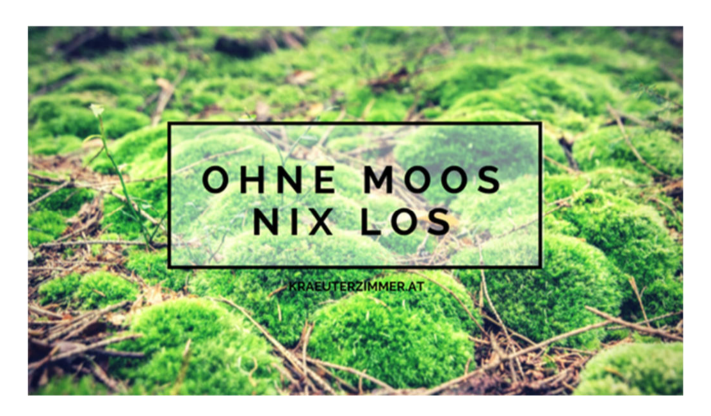
# Audits / Inspektionen

Audits sind meist durch Sponsor durchgeführt oder beauftragt

Inspektionen sind den Behörden vorbehalten



# Vergütung von Studien





#### Friendly Reminder...

Sie erbringen eine wertvolle Dienstleistung, die Sie sich honorieren lassen müssen.

Lieber zu hoch als zu niedrig in die Verhandlung gehen, den Preis kann man immer noch justieren!





# Überlegungen

- Personal: PTA oder Apotheker(in)?
- Stundenbasis oder Pauschale?
- Aufwändige Dokumentation?
- Aufwändige Herstellung?
- Online-Trainings gefordert?
- Besondere Lagerung?
- Besonderer Transport?



### Apothekenleistungen: "Fees"

Setup-Fee (Einmalpauschale) für alles von Beginn der Studie über Vertragsverhandlung, Pre-Study-Visit bis hin zur Initiierung.

Maintenance Fee (z.B. jährlich), deckt alle üblichen Bereiche im Verlauf einer Studie ab inkl. der Lagerung, Dokumentation etc. Parallel dazu kann jede Zubereitung einzeln abgerechnet werden.



### Apothekenleistung: Lagerung

Lagerung der IMP inkl. entsprechender Überwachung (Kosten Leitwarte sowie Gerät) und Aufzeichnung als jährliche Pauschale

Lagerung der IMP inkl. entsprechender Überwachung bei <u>besonderen</u> Lagerbedingungen - wie z.B. -80°C - (Kosten Leitwarte sowie Gerät!) und Aufzeichnung als jährliche Pauschale



### Apothekenleistung: IMP

- Wareneingang inkl. Bestätigung der Lieferung inkl. IVRS oder Email / Fax und Dokumentation der Lieferung im Drug Account
- Vernichtung abgelaufener / nicht mehr benötigter Studienware inkl. Dokumentation
- Umlabeln bei Haltbarkeitsverlängerungen inkl. Dokumentation
- Beschaffung, Lagerung und Bereitstellung von Begleitmedikation / Hilfsmitteln / Diagnostika inkl. Dokumentation



# Apothekenleistung: Zubereitung

- Patientenindividuelle Rekonstitution und studienspezifische Dokumentation innerhalb der Dienstzeit und <u>ohne</u> Mehraufwand
- Patientenindividuelle Rekonstitution und studienspezifische Dokumentation innerhalb der Dienstzeit <u>mit</u> Mehraufwand (aufwändige Doku, große Anzahl an Vials, aufwändige Verblindung und oder Randomisierung
- Zubereitungen außerhalb der Dienstzeit und in der Rufbereitschaft





### Apothekenleistung: Zubereitung

- Alle Zubereitungspauschalen verstehen sich exkl. dem Aufbewahren von Vials aus Sicherheitsgründen!
- Materialkosten, insbesondere bei Einsatz von aufwändigen und kostenintensiven Hilfsmitteln → Apothekenverkaufspreis!
- Sonstiger Mehraufwand (z.B. erhöhter Zeitaufwand, aufwändige Beschaffung von Utensilien und Ausrüstung (z.B. Schutzanzug / Viren), Transport etc.)



#### Apothekenleistung: Trainings

- Trainings (nicht initial → Setup-Fee) auch online für z.B. neue Pharmacy Manuals, IBs, Amendments,
   Eröffnung neuer Arme
- Re-Trainings zum Beispiel von Prozessen und Besonderheiten



# Apothekenleistung: SMV / Audit

- Monitorvisits vor Ort und Remote (vor allem Zeit in dem Apothekenpersonal gebunden wird)
- Behördliche Inspektionen, Audits durch den Sponsor oder ein Audit von einer vom Sponsor beauftragten Firma
- Close Out Fee
- Archivierung der Studienordner nach dem Close Out



#### Besonderheiten

- Abrechnung mit 30 min als kleinster Einheit
- Rahmenverträge
- LAUD Tabelle
- Overhead 40% bei kommerziellen Studien
- Kein Overhead bei wissenschaftlichen Studien
- Preise verstehen sich zzgl. MwSt.



#### Close Out

Studie ist abgeschlossen, keine Rekrutierung mehr möglich

IMP zurück an den Sponsor / Vernichtung vor Ort Abzeichnen aller Logs



#### Close Out

Prüfung auf Vollständigkeit der Ordner

Zusammenführung der Prüfordner mit dem Zentrum (?!)

Close Out Letter

Aufbewahrung ?? Jahre

Zentrum wird geschlossen, IVRS gelöscht.

