Checkliste für Studienprotokolle für mono- und multizentrische *prospektive Datenerhebungen* (in Anlehnung an das WHO-Template)

- 1. Projekttitel, Versionsnummer, Versionsdatum
- 2. Zusammenfassung des Projekts (Abstract oder tabellarische Synopse)
- 3. Verantwortlichkeiten
 - Studienleiter/in
 - beteiligte Wissenschaftler/innen
 - beteiligte Einrichtungen
 - Finanzierung
 - Registrierung in einem öffentlich zugänglichen Studienregister

4. Wissenschaftlicher Hintergrund

Stand der Forschung (mit Literaturangaben) und Ableitung der Fragestellung (Rationale)

5. Projektziele

primäre/sekundäre Ziele

6. Zielgrößen

• primäre/sekundäre Zielgrößen

7. Studienpopulation

- Ein- und Ausschlusskriterien
- Anzahl der Studienteilnehmer
- Rekrutierungsmaßnahmen (wo und wie werden die Teilnehmer rekrutiert?)

8. Methodik und Durchführung

- monozentrisch/multizentrisch
- Verfahren zur Aufklärung und Einholung der Einwilligung
- Beschreibung der Datenquellen (Krankenakten, Fragebögen etc.)
- Auflistung/Beschreibung der zu erfassenden Daten
- Falls zutreffend: zeitlicher Ablauf (Termine) für den einzelnen Studienteilnehmer (Flow chart)
- Voraussichtliches Ende der Datenerfassung

9. Nutzen-Risiko-Abwägung

- mit der Studienteilnahme verbundener individueller Nutzen
- mit der Studienteilnahme verbundene Belastungen und Risiken
- Statement zur ärztlichen Vertretbarkeit

10. Biometrie

- konfirmatorische Studie: Fallzahlschätzung anhand der primären Zielgröße und der relevanten Effektstärke, geplante statistische Testverfahren
- explorative Studie: Erläuterung zur statistischen Methodik

11. Datenmanagement und Datenschutz

- Erfassung, Speicherung (Art, Ort, Dauer) und Weitergabe von Daten, Gewährleistung der Datensicherheit
- anonymisiert/pseudonymisiert
- Widerruf, Datenlöschung

12. Unterschriften: Studienleiter/in (Antragsteller/in)

Anhang: Liste der beteiligten Studienzentren (bei multizentrischen Studien)