

Transparente Studiendurchführung und Ergebnisvermittlung sind notwendige Kriterien qualitätsgesicherter klinischer patientenorientierter Forschung. Der Erkenntnisgewinn bedarf eines schnellen Transfers in weitergehende Forschung und klinische Behandlung. Grundlage hierfür sind prospektive Register klinischer Studien. Sie erfüllen sowohl ethische als auch wissenschaftliche Aufgaben u.a. durch:

- Erlangung einer vollständigen Übersicht über Zahl und Art der in Deutschland (und international) durchgeführten Studien
- Bereitstellung von allgemeinen und allgemein verständlichen Informationen über klinische Studien für Patienten, behandelnde Ärzte, Wissenschaftler und die interessierte Öffentlichkeit
- Vermeidung redundanter Studien bzw. Initiierung und Förderung der Zusammenarbeit bei der Bearbeitung gleichartiger Fragestellungen
- Unterstützung von Ethikkommissionen und Behörden bei der Erfüllung ihrer Begutachtungs- und Aufsichtsaufgaben

Im Bereich Studienregister des Studienzentrums sind neben einem zentrumseigenen Register der am Studienzentrum betreuten Projekte zwei unabhängige wissenschaftliche Register klinischer Studien angesiedelt, davon eines auf nationaler und eines auf lokaler Ebene:

- Das Deutsche Register somatischer Gentransferstudien (DeReG), gefördert durch das Bundesministerium für Bildung und Forschung, ist seit 2001 implementiert. Hier werden die in Deutschland laufenden klinischen Studien, die einen Gentransfer beinhalten, verzeichnet und die erhobenen Daten aggregiert ausgewertet.
- Das Register Klinischer Studien des Universitätsklinikums Freiburg (UKFreg) wurde 2004 hier am Studienzentrum mit Unterstützung der Medizinischen Fakultät der Universität Freiburg und des Universitätsklinikums Freiburg in Kooperation mit der Ethikkommission Freiburg als erstes seiner Art in Deutschland etabliert. Hier finden sich Informationen zu klinischen Studien am Universitätsklinikum Freiburg.
- Zudem wird unter der Projektkoordination von Studienzentrum und Deutschem Cochrane Zentrum das Deutsche Register Klinischer Studien (DRKS) am Institut für Medizinische Biometrie und Medizinische Informatik (IMBI) des Universitätsklinikums Freiburg implementiert ([www.drks.de](http://www.drks.de)).

Der Bereich Studienregister am Studienzentrum ist in ein internationales Netzwerk von Arbeitsgruppen eingebunden, um harmonisiert die Entwicklung von klinischen Studienregistern voranzutreiben, so z.B. in die Working Group der International Clinical Trials Registry Platform der WHO und in die EudraCT Joint Operational Group (JOG) der EMA (European Medicines Agency).

Kontakt:

Studienzentrum Studienregister Dr. med. Gabriele Dreier Elsässer Straße 2 79110 Freiburg Tel.: 0761 / 270 - 74400 Fax: 0761 / 270 - 73730 [gabriele.dreier@uniklinik-freiburg.de](mailto:gabriele.dreier@uniklinik-freiburg.de)