

Professor Anders Perner  
Rigshospitalet  
Intensiv Afdeling 4131  
Blegdamsvej 9  
2100 København Ø

Dato: 5. april 2020

Pr. mail: [anders.perner@regionh.dk](mailto:anders.perner@regionh.dk)

## **H-20022573 - Low-dose hydrocortisone in patients with COVID-19 and severe hypoxia - the COVID STEROID Trail**

**Eudract nr.:** 2020-001395-15

Den Videnskabetiske Komite D for Region Hovedstaden har behandlet sagen på sit møde den 2. april 2020 og stillede betingelser til projektet. Betingelserne er nu opfyldt. Der er truffet følgende

### **Afgørelse**

**Projektet godkendes i henhold til lov om et videnskabetisk komitesystem, lov nr. 593 af 14. juni 2011 om videnskabetisk behandling af sundhedsvidenskabelige forskningsprojekter med senere ændringer (sammenskrevet i lovbekendtgørelse nr. 1083 af 15/09/2017).**

Godkendelsen gælder for de anmeldte forsøgssteder, den anmeldte forsøgsansvarlige i Danmark samt for den angivne forsøgsperiode.

**Godkendelsen gælder til den 15. april 2022** og omfatter følgende dokumenter:

- Protokol, version 1.8, 04.04.2020
- Deltagerinformationer:
  - Til forsøgsværgen, version 1.3, 04. april 2020
  - Til pårørende, version 1.3, 4. april 2020
  - Til patienten, version 1.3, 4. april 2020
- Samtykkeerklæringer:
  - Stedfortrædende samtykke fra forsøgsværgen til akutlægemiddelforsøg, version 1.1, 27.03.2020
  - Stedfortrædende samtykke fra forsøgsvægre til akutlægemiddelforsøg, anden forsøgsværge, version 1.0, 04.04.2020
  - Stedfortrædende samtykke til deltagelse i et sundhedsvidenskabeligt forskningsprojekt, til pårørende, version 1.1, 27.03.2020

- Informeret samtykke til deltagelse i et sundhedsvidenskabeligt forskningsprojekt, til patienten, version 1.1, 23-03-2020
- Spørgeskemaer godkendt til brug i projektet:
  - EQ-D5-5L, drejebog for telefoninterview, version 2015

Komiteen er ikke ressortmyndighed for regelsættet om databeskyttelse. Komiteen forudsætter at projektet gennemføres i overensstemmelse med databeskyttelsesforordningen og databeskyttelsesloven.

Iværksættelse af projektet i strid med godkendelsen kan straffes med bøde eller fængsel, jf. komitélovens § 41.

Det er en betingelse for projektets iværksættelse, at Lægemiddelstyrelsen også godkender forsøget. Vær opmærksom på, at godkendelsesperioden i Lægemiddelstyrelsens afgørelse kan være en anden end i denne afgørelse. Det er forsøgsansvarliges ansvar at sikre - evt. ved ansøgning om forlængelse - at der hele tiden under projektets forløb er fornøden godkendelse fra de to myndigheder.

## **Ændringer**

Foretages der væsentlige ændringer i protokolmateriale under gennemførelsen af projektet, skal disse anmeldes til komiteen i form af tillægsprotokoller. Ændringerne må først iværksættes efter godkendelse fra komiteen, jf. komitélovens § 27, stk. 1.

Anmeldelse af tillægsprotokoller skal ske elektronisk på [www.drvc.dk](http://www.drvc.dk) med det allerede tildelte anmeldelsesnummer og adgangskode.

Væsentlige ændringer er bl.a. ændringer, der kan få betydning for forsøgspersonernes sikkerhed, fortolkning af den videnskabelige dokumentation, som projektet bygger på samt gennemførelsen eller ledelsen af projektet. Det kan fx være ændringer i in- og eksklusionskriterier, forsøgsdesign, antal forsøgspersoner, forsøgsprocedurer, behandlingsvarighed, effektparametre, ændringer om de forsøgsansvarlige eller forsøgssteder samt indholdsmæssige ændringer i det skriftlige informationsmateriale til forsøgspersonerne.

Hvor nye oplysninger betyder, at forskeren overvejer at ændre proceduren eller stoppe forsøget, skal komiteen orienteres om det.

## **Bivirkninger**

### **Løbende indberetning**

Komiteen skal omgående underrettes, hvis der under projektet optræder formodet alvorlige, uventede bivirkninger (SUSARS) jf. komitélovens § 30, stk. 1. Indberetningen skal ledsages af kommentarer om eventuelle konsekvenser for forsøget. Pligten til indberetning omfatter SUSARS, der er forekommet i Danmark.

Indberetning af SUSARS til komitesystemet skal indholdsmæssigt følge vejledning om ansøgning om tilladelse til kliniske forsøg, afsnit 12.1 og 12.3 om indberetning af bivirkninger.

### **Årlig indberetning**

Én gang årligt i hele forsøgsperioden skal komiteen have tilsendt en liste over alle formodede alvorlige (ventede og uventede) bivirkninger, som er indtruffet i forsøgsperioden (ASR/DSUR) sammen med en rapport om forsøgspersonernes sikkerhed, jf. komitélovens § 30, stk. 2.

Den årlige indberetning skal i øvrigt følge vejledning om ansøgning om tilladelse til kliniske forsøg, afsnit 12.4 om indberetning af bivirkning.

### **Indberetningens form**

Komiteen skal have tilsendt SUSARS og årlige indberetninger i form af rapport i pdf-format. Indberetningen skal ske elektronisk (krypteret).

Ved indberetning kan anvendes et skema, som kan findes på [www.nvk.dk](http://www.nvk.dk). Skemaet indsendes elektronisk ved anvendelse af digital signatur.

### **Afslutning**

Den forsøgsansvarlige og en evt. sponsor skal senest 90 dage efter afslutningen af projektet underrette komiteen herom, jf. komitélovens § 31, stk. 1. Projektet regnes som afsluttet, når sidste forsøgsperson er afsluttet.

Afbrydes projektet tidligere end planlagt, skal en begrundelse herfor sendes til komiteen senest 15 dage efter, at beslutningen er truffet, jf. komitélovens § 31, stk. 2.

Hvis projektet ikke påbegyndes, skal dette samt årsagen hertil meddeles komiteen.

Komiteen beder om kopi af den afsluttende forskningsrapport eller publikation, jf. komitélovens § 28, stk. 2. Vi skal i den forbindelse gøre opmærksom på, at der er pligt til at offentliggøre både negative, positive og inkonklusive forsøgsresultater, jf. komitélovens § 20, stk. 1, nr. 8.

Pligten til at indberette afsluttende forsøg og rapport påhviler forsøgsansvarlig og en evt. sponsor i forening.

### **Tilsyn**

Det er Lægemiddelstyrelsen, der fører tilsyn med lægemiddelforsøg.

### **Underskrift på samtykkeerklæringen**

Komiteen gør opmærksom på, at forsøgsansvarlig kan delegere sin pligt til at underskrive samtykkeerklæringen til den person, der holder den mundtlige informations samtale. Der skal i så fald være en skriftlig delegation hertil på forsøgssitet.

**Følgende komitémedlemmer har indgået i bedømmelsen af projektet:**

- Ingrid Poulsen, Henrik Arendrup, Marianne Stendell, Niels Hammer-Jespersen, Cilie Nathan, Kaj Madsen, Katrine Togsverd-Bo, Lars Poulsen, Grete Teilmann

Med venlig hilsen



Lars K. Poulsen  
Formand for Komité D

Kopi fremsendt til Lægemiddelstyrelsen