

# Registration of collaborative agreements with pharmaceutical and medical supply companies and private hospitals

When employees of the Danish Cancer Society enter into a collaborative agreement with a partner from a pharmaceutical or medical supply company or with a private hospital, terms of agreement are to be formally drawn up. These terms must be published on the Society's website. The registration form below is to be used for this purpose.

Please note that registration is also required for participation in advisory boards or as a keynote speaker, to claim travel expenses etc.

Ref.: The Danish Cancer Society's guidelines governing collaborative agreements with pharmaceutical and medical supply companies and private hospitals, approved October 2015

## Part 1 Information for publication on www.cancer.dk

Agreement concluded with (name of company)	<b>Merck Sharp &amp; Dohme</b>		
Reference	<b>Susanne K. Kjær, Jørgen Olsen</b>		
Date	Juni 2016		
Period of agreement	Start date: 2014	End date: 2024	
Amount of financial support, annual	950.000 Kr.	Total amount, whole period	9.500.000 Kr.

Type of project	Financial support <small>(place X)</small> <input checked="" type="checkbox"/>	Non-financial support <small>(Estimated value of support)</small> <input type="checkbox"/>
Purpose (short description for publication on website)	Det primære formål er at undersøge effekten af vaccination mod HPV med den ni-valente vaccine i op til 10 år efter afslutning af det kliniske studie (FUTURE9) vurderet på forekomsten af svære celleforandringer og kræft i livmoderhalsen relateret til HPV type 16,18,31,33,45,52,58 for at få et tidligt signal om eventuel vigende immunitet. Herudover er det formålet at evaluere eventuelle uønskede virkninger på individ-niveau. Undersøgelsen foregår i både Danmark, Norge og Sverige. Den danske del af undersøgelsen omfatter de 3.689 danske kvinder, som var deltagere i FUTURE9. Hele studiepopulationen vil frem til 2024 løbende blive koblet til Cancerregistret og Patologiregistret. De histologiske præparater og tilhørende slides fra ovennævnte sygdomme vil blive indhentet fra patologiske afdelinger. Alle slides bliver vurderet af et nordisk patologipanel for at sikre ensartethed i diagnoser i de deltagende nordiske lande. Alle prøver vil blive testet for tilstedeværelse af HPV og hvilke specifikke typer, der måtte være til stede. Hvis en HPV type som er inkluderet i vaccinen forekommer i nogle af disse tilfælde kan man få et tidligt varsel om vigende beskyttelse af vaccinen. Hele studiepopulationen vil blive koblet med Landspatientregistret, Cancerregistret og Dødsårsagsregistret. Ved hjælp af disse koblinger vil alle tilfælde af kræft inklusive forstadier hertil blive identificeret, og der vil også blive identificeret tilfælde af andre specifikke sygdomme som f.eks. visse autoimmune tilstande. Det vil være muligt at vurdere enkeltilfælde af forskellige tilstande, som man kunne mistænke har relation til vaccination. Endelig vil deltagerne fået taget blodprøve 2 gange i løbet af follow-up for at undersøge antistof-niveauet af HPV. Undersøgelsen er godkendt af Videnskabsetisk Komite.	

Agreement concluded by:

  
Date / signature