

FAQ Programma Translationeel Onderzoek ronde 2016

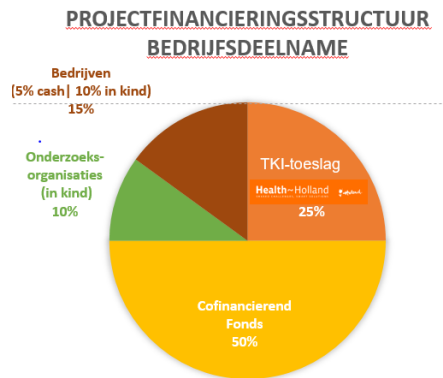
1. Past mijn onderwerp binnen het aandachtsgebied van een fonds?

Hiervoor kunt u terecht bij het betreffende fonds. In de programmatekst, blz. 7 staan de links naar de websites van de tien deelnemende fondsen.

Voor projecten waarin bedrijven participeren geldt daarnaast dat de projecten binnen de roadmaps van de topsector Lifesciences & Health moeten vallen. Zie: <http://www.zonmw.nl/nl/themas/thema-detail/topsector-life-scienceshealth/roadmaps/>.

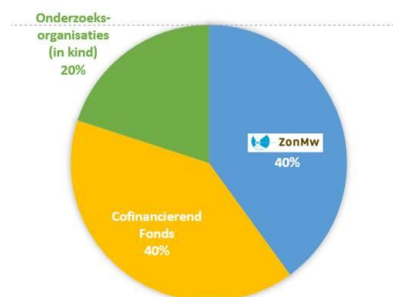
2. Is er een verplichte matching?

Bij aandoeningsgebieden van Cystic Fibrosis Stichting en de Maag Lever Darm Stichting is deelname van een bedrijf verplicht. Bij de overige aandoeningsgebieden is bedrijfsdeelname optioneel.



- € 225.000 minimaal aan te vragen financiering (TKI toeslag + cofinancierend fonds)
- Indien MKB dan volledig in kind bedrijfsbijdrage mogelijk

PROJECTFINANCIERINGSSTRUCTUUR
ZONDER BEDRIJFSDEELNAME



- € 300.000,- minimaal aan te vragen financiering (ZonMw + cofinancierend fonds)

Maximaal aan te vragen financiering afhankelijk van de maximale bijdrage per project van het cofinancierend fonds – zie programmatekst, blz. 10-13

3. Ik wil indienen met een bedrijf. Wie kent dan de subsidie toe?

In geval van bedrijfsdeelname kent Health~Holland de subsidie toe.

4. Financiert het fonds direct mijn project?

Nee, de fondsen financieren het programma en niet de projecten. De bijdragen vanuit de fondsen worden door ZonMw of Health~Holland samen met de ZonMw subsidie of de TKI toeslag overgemaakt naar de hoofdaanvrager.

5. Wat is de rol van de fondsen bij de beoordeling van de projectideeën/subsidieaanvragen?

De fondsen beoordelen de aanvragen op relevantie voor hun eigen aandachtsgebied. De programmacommissie beoordeelt de aanvragen op kwaliteit en relevantie voor het programma. Het patiënten(vertegenwoordigers)panel beoordeelt de aanvragen op relevantie voor de patiënt.

6. Is de oproep alleen open voor aanvragen op het gebied van farmacotherapie?

Nee, het doel van het programma is het versnellen van de overgang van preklinisch naar klinisch onderzoek over de volle breedte van de gezondheidszorg, diagnostiek en preventie. Qua onderwerpen behelst het programma de volle breedte van het medisch -, preventie - en zorgonderzoek. Dit betekent dat de term 'klinisch' ook een wat bredere invulling dan sec intramuraal geneeskundig kan krijgen. Het moet in ieder geval gaan om vertaling van preklinische onderzoeksresultaten (producten, behandelingen, procedures) naar onderzoek in mensen naar werkzaamheid of veiligheid van deze resultaten.

7. Moet het voorwerk door mijn onderzoeksgroep uitgevoerd zijn?

Nee, de aanvraag kan ook gebaseerd zijn op preklinische onderzoek uit de literatuur.

8. Mijn onderzoek valt onder de aandachtsgebieden van meerdere fondsen kan dat?

Nee, u kunt in deze ronde alleen indienen op één aandoeningsgebied.

9. Moet er voor de preklinische studies gebruik gemaakt zijn van een diermodel?

Nee, dit is niet verplicht. Indien dit wel het geval is moet het gebruikte diermodel robuust en ontwikkeld zijn op basis van het ziektebeeld.

10. Is het mogelijk om eerst nog vooronderzoek uit te voeren binnen het aan te vragen project?

Nee, er kunnen uitsluitend projecten worden gefinancierd waarbij de start van de klinische fase (fase I/II of vergelijkbare studies) binnen 6 maanden na start van het project ligt. Uitgebreid (experimenteel) vooronderzoek valt niet binnen bereik van het programma Translationeel Onderzoek.

11. Hoe geef ik patiëntenparticipatie vorm binnen mijn project?

Patiëntenvertegenwoordigers(organisaties) kunnen op verschillende manieren bij onderzoek worden betrokken, deze betrokkenheid kan per project verschillen. Er wordt ook wel gesproken van een participatieladder. Er zijn grofweg drie graden van participatie te onderscheiden. Dat zijn in toenemende mate van invloed vanuit de patiënt: informatie vragen aan de patiënt, meepraten en meebeslissen. In de praktijk is patiëntenparticipatie niet zo strikt als omschreven maar zit de betrokkenheid ergens tussen de niveaus in. Het is wel belangrijk om van te voren helder te hebben wat er van de patiëntenvertegenwoordigers wordt verwacht en wat zij kunnen verwachten. Indien patiëntenparticipatie nog niet van toepassing is, motiveer waarom participatie (nog) niet bijdraagt, of (nog) niet van toepassing is in dit project. Meer informatie over patiëntenparticipatie kunt u vinden op onze website en onze brochure over patiëntenparticipatie 'Gespreksstof'.

12. Is de oproep ook in het Engels beschikbaar?

Ja, deze is vanaf donderdag 31 maart als pdf bij de [oproep](#) en op de [programmasite](#) te downloaden.