MAN\_FOF\_VO\_02\_Projektförderungsantrag Campus SLB\_15.05.2024

Vorlage zum [MAN\_FOF\_AA\_01\_Forschungsförderung\_04.05.2023](http://services.ad.lihogr.ch/ims/Forschung_Lehre/11%20Forschungsprojekt/01_Managementprozesse/06_Forschungsf%C3%B6rderung/MAN_FOF_AA_01_Forschungsf%C3%B6rderung_04.05.2023.docx)

Advisory Board FUNDING /Onkologiekonferenz vom: dd.mm.jjjj

**Projektantrag Titel:** Text

**Kurztitel:** Text

|  |  |
| --- | --- |
| **I. ÜBERSICHT**  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Principal Investigator | Text |
|  | Co-Investigator | Text |
|  | Sponsor | Text |
|  | DienstleistungCampus SLB | [ ] Einreichung bei der Ethikkommission / Swissmedic / BAG[ ] Studienkoordination[ ] Patient and Public Involvement (PPI)[ ] Datenmanagement[ ] Anderes: Text  |
|  | Projektart | [ ] klinische Studie[[1]](#footnote-1)[ ] prospektives Forschungsprojekt[[2]](#footnote-2) [ ] retrospektives Forschungsprojekt2[ ] Anderes: Text  |
|  | Studienkategorie1, 2, [[3]](#footnote-3) | [ ] A [ ] B [ ] C |
|  | Intervention1, 3 | [ ] Arzneimittel [ ] mit oder [ ] ohne Marktzulassung[ ] Medizinprodukt [ ] mit oder [ ] ohne CE Label[ ] Andere Intervention: Text[ ] n.a. |
|  | Strategische Relevanz für Campus SLB und die Lindenhofgruppe | Text[ ] Hochspezialisierte Medizin (HSM)[ ] Onkologie / DKG Zertifizierung |
|  | Patient and Public Involvement[(Was ist Patient and Public Involvement (PPI)?)](https://www.youtube.com/watch?v=DHPHoNTn_90) | *Wurden bisher Betroffene im Rahmen von PPI involviert?*Text*Wie werden zukünftig Betroffene im Rahmen von PPI involviert? Was ist geplant?*Text |

|  |
| --- |
| **II. MACHBARKEIT** (FINER Kriterien[[4]](#footnote-4)) |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Machbar (**F**easible) | *Anzahl geschätzter Patienten mit Begründung (Total):*Text*Geschätzte Patientenzahl pro Jahr und Zentrum, welche die Einschlusskriterien erfüllen:*Text*Finanziell und zeitlich tragbar:*Text |
| **I**nteressant | *Für wen ist die Studie / Projekt interessant?*Text |
| **N**euartig | *Sind neuartige Resultate zu erwarten?*Text |
| **E**thisch | *Evaluation von Nutzen und Risiko positiv?*Text |
| **R**elevant | *Relevanz für Patientinnen und Patienten, Klinik- und Gesundheitspolitik, Wissenschaft?*Text |

|  |
| --- |
| **III. KOLLABORATIONEN/PARTNER** |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Text |

**IV. PROJEKTRISIKEN / KRITISCHE ASPEKTE**

|  |  |
| --- | --- |
|  | Text |

**V. ZEITPLAN/BUDGET**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Meilensteine** | **Quartal/Jahr**  | **Budget (Betrag)** |
| Advisory Board Funding / Onkologiekonferenz (Empfehlung) |  | - |
| Förderungsentscheid |  | - |
| M1: Bewilligung Ethikkommission / Behörden |  |  |
| M2: Entwicklung und Validierung Studiendatenbank (if. appl.) |  |  |
| M3: First Patient First Visit |  |  |
| M4: Last Patient Last Visit |  |  |
| M5: Analyse |  |  |
| M6: Publikation |  |  |
| **Total Kostendach** |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Beiträge Dritte** | **Betrag** |
| *z.B. Patient Fees* |  |
|  |  |
| **Total** |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Beantragte Ressourcen Campus SLB** | **Betrag** |
| Personalressourcen |  |
| Cash |  |
| **Total** |  |

*(Total Beiträge Dritte + Total Campus SLB = Total Kostendach)*

Anhänge:

1. Protokoll gemäss aktueller [Swissethics Vorlagen](https://swissethics.ch/templates/studienprotokollvorlagen)
2. Informed Consent gemäss akuteller [Swissethics Vorlagen](https://swissethics.ch/templates/studieninformationen-und-einwilligungen)
3. Detailliertes Budget, auf Meilensteinplanung abgestimmt
4. CV und GCP Zertifikat
5. Parameterliste

Wird im Nachhinein ausgefüllt:

**V. Entscheid**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | [ ]  Antrag und Kostendach durch VR Campus SLB freigegeben | Datum: Unterschrift: |
|  | [ ]  Antrag und Kostendach durch Campus SLB Leitung freigegeben | Datum:Unterschriften: |
|  | [ ]  Antrag und Kostendach unter Bedingungen freigeben | Kommentare: |
|  | [ ]  Kostendach nicht freigegeben | Kommentare: |

1. Gemäss KlinV „Verordnung über klinische Versuche“ [↑](#footnote-ref-1)
2. Gemäss HFV „Humanforschungsverordnung“ [↑](#footnote-ref-2)
3. Gemäss KlinV-Mep «Medizinprodukteverordnung) [↑](#footnote-ref-3)
4. Hulley S et al. Designing clinical research. 3rd ed. Philadelphia (PA): Lippincott Williams and Wilkins; 2007 [↑](#footnote-ref-4)