

FORCE Joint Call – Quality of Life–integrated approaches to improve treatment of rare and/or hard to treat cancers

Deze regeling subsidieert internationale, pragmatische klinische studies naar bestaande behandelingen om de zorg en kwaliteit van leven voor patiënten met zeldzame of moeilijk behandelbare kanker direct te verbeteren.

Doel

Het overkoepelende doel van deze Europese regeling is het verbeteren van de behandeling en de levenskwaliteit van patiënten met zeldzame of moeilijk behandelbare vormen van kanker. De regeling subsidieert internationale, door onderzoekers geïnitieerde klinische studies die direct in de dagelijkse zorgpraktijk worden uitgevoerd. In plaats van puur te focussen op medische resultaten, staat in deze projecten de dagelijkse ervaring, functioneren en de ervaren ziektelast van de patiënt centraal.

Onderzoekers worden hiermee gestimuleerd om te testen hoe bestaande therapieën effectiever, veiliger en met minder belasting voor de patiënt kunnen worden ingezet. Door deze praktische aanpak moeten de onderzoeksresultaten snel en direct toepasbaar worden binnen de verschillende Europese gezondheidszorgsystemen.

Wie kan aanvragen?

Deze subsidie kan worden aangevraagd door internationale consortia van academische onderzoekers en klinische specialisten uit de deelnemende Europese landen. Financiering kan worden toegekend aan publieke onderzoeksinstituten, non-profitorganisaties, ziekenhuizen of

andere zorgaanbieders (ingericht naar publiek-, privaat- of non-profitrecht), en coöperatieve onderzoeksgroepen.

Criteria (samenvatting)

Dit zijn de criteria op basis van de specifieke punten uit de aankondiging:

- **Internationale samenwerking:** Het moet gaan om een door onderzoekers geïnitieerde (*investigator-initiated*) klinische studie die wordt uitgevoerd in ten minste 3 van de deelnemende Europese landen (Frankrijk, Spanje, België, Nederland, Zweden, Polen, Letland, Ierland en Italië).
- **Type kanker:** De studie moet gericht zijn op zeldzame kankers (incidentie <6/100.000 per jaar) en/of moeilijk behandelbare kankers (inclusief specifieke zeldzame/moeilijk behandelbare subgroepen binnen veelvoorkomende kankers), onderbouwd met epidemiologisch of klinisch bewijs. Kinderkanker (pediatrische populatie) wordt hierbij extra aangemoedigd.
- **Patiëntbehoeften en kwaliteit van leven:** De onderzoeksvraag moet samen met patiënten (of hun vertegenwoordigers) zijn opgesteld om onvervulde behoeften aan te pakken. De resultaten moeten patiëntgericht zijn, bruikbaar voor de dagelijkse klinische praktijk en kwaliteit van leven moet een kernoverweging zijn.
- **Toegestane interventies:** De call staat open voor interventies die al in de klinische praktijk zijn gevestigd. Dit omvat zowel farmacologische behandelingen als niet-farmacologische interventies, zoals radiotherapie en chirurgie.
- **Patiëntenparticipatie en pragmatisch design:** Betekenisvolle betrokkenheid van patiënten is verplicht gedurende de hele levenscyclus van de studie (van ontwerp tot verspreiding). Daarnaast moet het onderzoeksontwerp pragmatisch zijn ingericht, zodat de resultaten snel en gemakkelijk toepasbaar zijn binnen de diverse Europese gezondheidszorgsystemen.

➤ [Bekijk alle voorwaarden en criteria in de oproep](#)

Download



Download PDF bijlage

Deadline

21-09-2026

Budget

€ 13 miljoen in totaal, geen maximum per aanvraag

Regio

Europese regelingen

Overige informatie

> [Force](#)