

Vooraankondiging: Horizon Europe – European Partnership for Pandemic Preparedness

Europese subsidie voor organisaties die niet-overdraagbare ziekten bestrijden en de ziektelast daarvan verminderen.

Doel

Niet-overdraagbare ziekten vertegenwoordigen meer dan 80% van de ziektelast in Europa en zijn de belangrijkste oorzaak van vermijdbare vroegtijdige sterfgevallen. Innovatieve en effectieve interventies in de gezondheidszorg zijn nodig om oplossingen te bieden voor de behandeling en het beheer van deze ziekten en om de beste zorg te garanderen voor patiënten die lijden aan niet-overdraagbare ziekten wanneer preventiestrategieën tekortschieten.

Dit thema is gericht op het ondersteunen van activiteiten die bijdragen aan of bijdragen aan een of meerdere verwachte effecten van de doelstelling “Ziekten bestrijden en de ziektelast verminderen”.

Wie kan aanvragen?

Organisaties binnen de EU die zich bezighouden met niet-overdraagbare ziekten kunnen een aanvraag indienen.

Criteria (samenvatting)

Voorstellen moeten aan alle volgende aspecten voldoen:

- Het uitvoeren van rigoureuus klinisch onderzoek in een vroeg stadium om nieuwe of verbeterde interventies in de gezondheidszorg te valideren voor de behandeling en/of het beheer van de volgende specifieke niet-overdraagbare aandoeningen: hart- en vaatziekten, diabetes,

chronische luchtwegaandoeningen of chronische nierziekten. Waar relevant, moeten bestaande comorbiditeiten en multimorbiditeiten in het onderzoeksontwerp worden meegenomen.

- Zowel het preklinisch onderzoek als het conceptprotocol voor het klinisch onderzoek moeten voltooid zijn op het moment van indiening van het voorstel. Voorstellen moeten tevens bewijs leveren van overleg met ethische en regelgevende instanties op het moment van indiening.
- Een gedegen haalbaarheidsstudie, inclusief een passende patiëntenselectie en realistische wervingsplannen, onderbouwd met publicaties of voorlopige resultaten, moet worden aangeleverd.
- Rekening houden met sekse- en genderverschillen in alle relevante aspecten gedurende het onderzoeksproces en stratificatiecriteria zoals leeftijd, handicap, raciale of etnische afkomst, sociaaleconomische status, genetische en epigenetische variaties, enz., waar relevant, in overweging nemen.
- Gebruik en/of ontwikkel technologieën, waaronder digitale technologieën (bijv. (generatieve) kunstmatige intelligentie, draagbare technologieën), om de effectiviteit van de interventie(s) op de lange termijn te implementeren en te monitoren, en om de ziekte te beheersen en/of het ziekteverloop te volgen (bijv. met onopvallende technologieën die geschikt zijn voor patiëntmonitoring thuis en in de praktijk), waarbij tegelijkertijd wordt gewaarborgd dat deze technologieën objectief, inclusief en ethisch verantwoord zijn. Hardware en software moeten interoperabel zijn volgens internationaal geaccepteerde standaarden. Het gebruik van virtuele menselijke tweelingen kan, indien relevant, ook worden overwogen.
- Maak gebruik van bestaande data, gezondheidsdata-infrastructuren, biobanken, registers en/of cohorten, samen met het genereren van nieuwe data die beheerd moeten worden volgens de FAIR-principes en, indien relevant, bijdragen aan opkomende onderzoeksinfrastructuren die zijn opgezet in het kader van de Europese Gezondheidsdataruimte (EHDS).
- Betrek alle relevante belanghebbenden (met name patiënten en hun vertegenwoordigers, mantelzorgers, artsen, hulpverleners, toezichthouders, enz.) bij het ontwerpen van interventies die geoptimaliseerd zijn voor de eindgebruiker.
- Werk samen met nationale volksgezondheidsautoriteiten en toezichthouders om een robuust ontwikkelingstraject en verdere implementatie van de interventie te waarborgen.

Download



Download PDF bijlage

Deadline

13-04-2027

Budget

tussen de € 7 en de € 8 miljoen per aanvraag

Regio

Europese regelingen

Overige informatie

> [Europese Commissie](#)
