

2026-06-24

## Ansökningsförfarande gällande stipendier för forskning

Ansökan görs genom:

- 1) **webbformulär** senast 15:e oktober kl. 23.59 **och**
- 2) ett underskrivet **original** (använd det e-postkvitto du kan få när du sänder formuläret). Skriv ut, signera för hand, som postas senast 15:e oktober till förbundskansliet.

Ansökningar som ej följer dessa riktlinjer beaktas ej.

Adress: Blodcancerförbundet, c/o Convendum, Box 815, 101 36 Stockholm.

### Granskning av ansökningar och beslut

Ansökningarna granskas vetenskapligt av ett stipendieråd och ur ett patientperspektiv av förbundets patientpanel. Ett sammanvägt och slutgiltigt beslut tas av fondens- och förbundets styrelse. Avsikten är att lämna besked till sökanden innan årsskiftet.

### Förutsättningar för att beviljas medel:

- Beviljade stipendier har en dispositionstid på 3 år från dagen du får besked.
- Vid besked om beviljat stipendium utbetalas anslaget efter:  
- äskande i meddelande till [fond@blodcancerforbundet.se](mailto:fond@blodcancerforbundet.se) och information om bank, clearingnummer och kontonummer samt eventuellt projektnummer och/eller ansvarsställe för utbetalningen
- De som får medel ska lämna **rapport** om hur projektet fortlöper och vilka resultat forskningen har uppnått senast den 31 december året efter beviljat anslag.
- Vi förbehåller oss rätten att redigera inkomna skildringar/rapporter. Rapporten kan komma att publiceras på Blodcancerförbundets hemsida, i vår medlemstidning Haema eller i någon av våra andra kanaler. Eftersom intresset för forskning är stort hos våra medlemmar önskar vi att projektet kan presenteras på en temadag eller digital föreläsning för Blodcancerförbundets medlemmar. Vi önskar även ett **abstract på engelska**.
- Till sist önskar vi en **slutrapport** efter avslutat projekt. Eller en rapport när dispositionstiden har gått ut.
- Om du inte kan utnyttja stipendiet ska du återbetala beloppet.

## Blodcancerförbundet lägger stor vikt vid patientinvolvering i blodcancerforskning

Vi rekommenderar därför sökande att lägga ner tid på våra frågor om patientnytta och om patientinvolvering i forskningen är möjlig.

#### BLODCANCERFÖRBUNDET

Postadress; c/o Convendum;  
Box 815  
101 36 Stockholm

Org.nr 815200-9125  
Besöks- och leveransadress:  
Västra Järnvägsgatan 3, 111 64 Stockholm

#### KONTAKT

08-546 405 40  
[info@blodcancerforbundet.se](mailto:info@blodcancerforbundet.se)  
[blodcancerforbundet.se](http://blodcancerforbundet.se)

- Förbundets patientpanel är ett initiativ som för att öka patientmedverkan i hematologisk forskning som bedrivs i Sverige.
- Vi lägger stor vikt vid den populärvetenskapliga sammanfattningen av forskningsprojektet och beskrivningen av patientnytta och om patientinvolvering i forskningen är möjlig.
- De projekt som bedöms lämpliga kommer att tilldelas en patientrepresentant från Patientpanelen som ska samarbeta med forskarna under projektets gång.

## Patientpanelen

Patientpanelen är ett initiativ som Blodcancerförbundet startade för att öka patientmedverkan i hematologisk forskning som bedrivs i Sverige. Projektet är baserat på rekommendationer från det brittiska forskningsinstitutet National Institute for Health Research (NIHR), som utvecklat ett arbetssätt för Patient and Public Involvement in Research (PPI). Initiativet avser öka patientinvolvering i forskning och bidra till ett aktivt partnerskap mellan forskare och patient- och närstående representanter, i syfte att göra forskningen mer patientnära.

Deltagarna i Patientpanelen har personlig erfarenhet av blod- eller blodcancersjukdomar och är antingen patienter eller närstående. De har genomgått utbildning från Blodcancerförbundet inom grunderna till medicinsk forskning och hur patienter kan involveras i denna typ av forskning. De har också fått utbildning inom blodcancerområdet och de diagnoser som Blodcancerförbundet företräder, samt inom blodcancerforskning för att kunna vara väl införstådda i aktuella forskningsfrågor och förekommande begrepp inom det specifika området. Patientrepresentanterna kommer att agera som experter utifrån hur det är att leva med eller nära en blodcancersjukdom.

Samtliga inskickade forskningsprojekt kommer att granskas av patientrepresentanter från Patientpanelen. Patientrepresentanterna skriver inledningsvis på ett sekretessavtal och får därefter ta del av forskningsansökningarna (främst motivation och populärvetenskaplig sammanfattning). De framför sina synpunkter och deltar vid prioritering av vilka forskningsansökningar som ska beviljas finansiering utifrån patientperspektivet. Patientrepresentanternas roll är således inte att bedöma vetenskaplig kvalitet av forskningsansökningar utan att bidra med patientperspektivet och bedöma patientnytta hos de inkomna forskningsprojekten.

## Patientrepresentant till din forskning

De projekt som bedöms lämpliga kommer att tilldelas en patientrepresentant från Patientpanelen som ska samarbeta med forskarna under projektets gång. I ansökningsformuläret kan du lämna uppgifter om aktiviteter och tidsåtgång. Exempel på tidsåtgång för möten och andra aktiviteter, upplägg, och arvode finns under avsnittet "Aktiviteter för patientinvolvering", se nedan. I beloppet som delas ut är arvode till patientrepresentanten inkluderat. Arvodet ska betalas ut genom forskningsprojektet.

## Populärvetenskaplig sammanfattning

Vi önskar en populärvetenskaplig sammanfattning av forskningsprojektet, som på ett utförligt men lättillgängligt sätt ska beskriva syftet med projektet samt vilken patientnytta projektet förväntas leda till. Därför ber vi sökande att lägga ett stort fokus på att projektets populärvetenskapliga sammanfattning är lätt att förstå, då den utgör det främsta underlaget för patientrepresentanternas granskning.

För mer information och exempel på hur ni kan samarbeta med patientrepresentanter så ber vi er att läsa NIHR Briefing notes for researchers: <https://www.nihr.ac.uk/briefing-notes-researchers-public-involvement-nhs-health-and-social-care-research>

## BLODCANCERFÖRBUNDET

Postadress; c/o Convendum;  
Box 815  
101 36 Stockholm

Org.nr 815200-9125  
Besöks- och leveransadress:  
Västra Järnvägsgatan 3, 111 64 Stockholm

## KONTAKT

08-546 405 40  
[info@blodcancerforbundet.se](mailto:info@blodcancerforbundet.se)  
[blodcancerforbundet.se](http://blodcancerforbundet.se)

**Aktiviteter för patientinvolvering** (endast relevant för projekt som tilldelas en patientrepresentant)

Patientarvode utgår enligt Regionala cancercentrum (RCC:s) riktlinjer.  
2026 är det: 2131kr för heldagsmöte, 1066 kr för halvdagsmöte och 296 kr per timme).

Exempel på upplägg för

**Aktivitet med patientinvolvering** (möten sker digitalt eller fysiskt)

Uppstartsmöte med patientrepresentant

- Granska och bidra med åsikter på studien utifrån ett patientperspektiv
- Fokus på hur studien kan göras mer relevant utifrån ett patientperspektiv
- Mäts de aspekter som är viktigast för patienter i studien?
- Praktiska råd för studiedeltagare (tex. om studien är lämplig för patienterna som deltar och deras livsstil)

**Förväntad tidsåtgång**  
**2 timmar**

Läsa och revidera patientinformation samt ev. övrig tillgänglig dokumentation som ges till patienter eller studiedeltagare. Tex informerats samtycke

- Säkerställa att information som ges ut till deltagare i studien är lätt att förstå

**4 timmar**

Minst 1 möte per kvartal under studiens gång

- Uppdatering av projektet
- Diskussion av eventuella utmaningar
- Diskussion av resultat och slutsatser

**4 h/år, i 3 år**

Kort årlig skriftlig sammanfattning av studien som skrivs i samarbete mellan forskare och patientrepresentant

- Viktigt att lyfta projektets patientnytta på kort och lång sikt

Som komplement till detta vill vi att en delrapport (lättillgänglig, skriftlig information) går ut till studiedeltagare. Denna tas fram då patient och forskare anser att det finns något viktigt att förmedla om studien/resultat. Avstämning under kvartalsmöten

**2 timmar · 2 ggr**

Skriftlig slutrapport av projektet då det avslutats, skrivs i samarbete mellan forskare och patientrepresentant

- Viktigt att lyfta projektets patientnytta på kort och lång sikt

**4 timmar**

Kort (max en halv A4 sida) skriftlig artikel till Blodcancerförbundets medlemstidning Haema efter att projektet avslutats

- Bör skickas till ut till samtliga medverkande patienter i forskningsprojektet

**3 timmar**

**Totalt antal timmar (för patientinvolvering):** ca 29 timmar