

**Ansökan om stipendier för forskning**

Ansökan insändes i **1 underskrivet original** till förbundskansliet, (Blodcancerförbundet, Hamngatan 15B, 172 66 SUNDBYBERG) samt **via e-post i PDF-format** till [**fond@blodcancerforbundet.se**](mailto:fond@blodcancerforbundet.se)

|  |  |
| --- | --- |
| Den sökandes för- och efternamn | Personnummer |
| Utdelningsadress (Bostaden) | Postnummer och ort |
| Avdelning/Klinik | Sjukhus |
| E-mail adress (privat) | E-mail adress (arbetet) |
| Telefon bostaden | Telefon arbetet |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Läkar- eller sjuksköterskeexamen år | Legitimation år | Forskarregistrerad  År-månad | Universitet |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Handledare | Avhandlingen befinner sig  I steg av fyra | Beräknat disputationsår |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Aktiviteter för patientinvolvering (läs mer om Patientpanelen nedan)**  (1 714 kr för heldagsmöte, 875 kr för halvdagsmöte och 238 kr per timme)   |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | | Obligatoriska aktiviteter för 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 informerat 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 timmar/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)**: 29 timmar.  **Totalsumma** (totalt belopp som ni önskar söka medel för, för aktuellt forskningsprojekt)  Kostnadsberäkning/budget: |
| Från annat håll sökt eller erhållet anslag Sökt belopp: EV erhållet belopp: |
| Motivering för det önskade forskningsanslaget (ev. ytterligare motiveringar på separat bilaga) |

|  |
| --- |
| **Projekt**  Motivering (kan också lämnas som bilaga) |

**Patientpanelen**

Patientpanelen är ett initiativ som Blodcancerförbundet startade för första gången år 2021 som avser bidra till ökad patientmedverkan i blod- och blodcancerforskningen som bedrivs i Sverige. Projektet är baserat på rekommendationer från National Institute for Health Research (NIHR) för Patient and Public Involvement in Research, ett initiativ som inletts i Storbritannien.

Deltagarna i Patientpanelen har personlig erfarenhet av blod- eller blodcancersjukdomar, de har genomgått en utbildning från Blodcancerförbundet och de kommer att agera som experter utifrån hur det är att leva med en blodcancerdiagnos. Patientrepresentanterna kommer att ge synpunkter och bidra med patientperspektivet på forskningsprojekten. **Samtliga projekt som beviljas anslag från Blodcancerfonden kommer att tilldelas en patientrepresentant**. De aktiviteter som anges under avsnittet ’Aktiviteter för patientinvolvering’ är obligatoriska och anger uppgifter som vi förväntar oss att samtliga beviljade projekt kommer att utföra tillsammans med utsedd patientrepresentant. Hur väl projekten uppfyller till dessa kriterier och i vilken mån patientaktiviteterna har utförts kommer att följas upp årligen via en checklista som fylls i av patientrepresentanten och ansvarig forskare.

**För årets utdelningsprocess lägger vi mycket stor vikt vid den populärvetenskapliga sammanfattningen av forskningsprojektet**, som på ett utförligt men lättillgängligt sätt ska beskriva syftet med projektet samt vilken patientnytta som projektet förväntas leda till. Samtliga beviljade projekt tilldelas en patientrepresentant, vilket innebär att patientrepresentanterna kommer att samarbeta med forskare under studiens gång. Patientrepresentanterna kommer att delta vid prioriteringen av vilka forskningsansökningar som beviljas finansiering. Det är därför som vi nu ber er att lägga ett stort fokus på att projektets populärvetenskapliga sammanfattning är lätt att förstå, dvs lättillgänglig och begriplig för lekmän, då **den utgör det främsta underlaget för patientrepresentanternas granskning**. Läs mer om projektet Patientpanelen här: <https://www.blodcancerforbundet.se/klinisk-forskning/patientpanelen/>

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/documents/briefing-notes-for-researchers-public-involvement-in-nhs-health-and-social-care-research/27371). Se även vår film på Youtube: https://www.youtube.com/watch?v=eTz1\_\_\_BNyA

|  |
| --- |
| **Om ni redan har en patientpartner, vänligen ange namn och kontaktuppgifter**  Om ni inte har en patientpartner, så tilldelar Blodcancerförbundet en utbildad patientpartner till ert projekt. |

**Populärvetenskaplig sammanfattning**

För generella tips gällande populärvetenskapligt skrivande hänvisar vi till de råd som Lunds universitet har utarbetat: <https://www.medarbetarwebben.lu.se/forska-och-utbilda/stod-till-forskning/kommunicera-din-forskning/skriva-popularvetenskapligt>

|  |
| --- |
| **Projektets bakgrund och syfte**  Varför behövs projektet och vad är forskningsfrågan? Vad handlar projektet om? Rör det sig tex om diagnostik, vård och behandling eller studier av hur blodcancer uppkommer? Inkludera om möjligt gärna bilder som kan förklara och förtydliga forskningen, så att texten blir lätt att förstå. |

|  |
| --- |
| **Metod**  Hur kommer ni att besvara forskningsfrågan? Hur kommer projektet att se ut och läggas upp? |

|  |
| --- |
| **Patientnytta och motivering**  Vad är den eventuella patientnyttan på kort och lång sikt? Vad hoppas ni uppnå med er forskning? Ge en motivering till varför ert projekt är viktigt, och varför det bör finansieras. |

|  |
| --- |
| Projektets namn samt var det kommer att utföras |

Datum och år……………………………………………………………………………….

Underskrift…………………………………………………………………………………...