En bild som visar Grafik, logotyp, clipart, grafisk design

AI-genererat innehåll kan vara felaktigt.

**Ansökan om stipendier för forskning**

Ansökan insändes i **1 underskrivet original** till förbundskansliet (Blodcancerförbundet, Franzéngatan 58, 112 15 Stockholm) samt **via e-post i PDF-format** till [**fond@blodcancerforbundet.se**](mailto:fond@blodcancerforbundet.se). Ansökningar ska ha inkommit via e-post **senast 15:e oktober kl. 23.59** och som underskrivet original till kansliet (postat senast 15:e oktober). Samtliga ansökningshandlingar döps enl. formatet Förnamn\_Efternamn\_Forskningsansökan/Forskningsplan/Bilagor.

Ansökningar som ej följer dessa riktlinjer beaktas ej.

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

|  |
| --- |
| **Totalsumma** (totalt belopp som ni önskar söka medel för, för aktuellt forskningsprojekt)  Kostnadsberäkning/budget:  Avser ansökan fortsättningsanslag för ett projekt som tidigare beviljats medel från Blodcancerfonden?  Ja  Nej  **Från annat håll sökt eller erhållet anslag**  Sökt belopp:  Ev. erhållet belopp: |
| **Motivering för det önskade forskningsanslaget**  (anges på svenska eller engelska, ev. ytterligare motiveringar kan ges på separat bilaga) |

|  |
| --- |
| **Forskningsprogram** (anges på svenska eller engelska, kan även bifogas i separat bilaga)  Bör inkludera bakgrund i form av egna och andras resultat inom området, målsättning och syfte, detaljerad arbetsplan och tidsplan inkl. metodbeskrivning och preliminära resultat, betydelse för fältet hematologi samt litteraturreferenser. |

|  |
| --- |
| **Patientperspektivet** (anges på svenska, kan även bifogas i separat bilaga)  Om det aktuella forskningsprojektet kan ha nytta av patienters erfarenheter eller om patienter har involverats i utformningen av projektet ska det beskrivas här. Beskriv hur involveringen har gått till eller hur patientinvolvering skulle kunna utformas inom det aktuella forskningsprojektet (se förslag på aktiviteter nedan). |

**Patientpanelen: för ökad patientinvolvering i blodcancerforskning**

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 patient patientinvolvering i forskning och bidra till ett aktivt partnerskap mellan forskare och patient- och närståenderepresentanter, 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 projektet 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 kvalité av forskningsansökningar utan att bidra med patientperspektivet och bedöma patientnytta hos de inkomna forskningsprojekten. De projekt som bedöms lämpliga kommer att tilldelas en patientrepresentant från Patientpanelen som ska samarbeta med forskarna under projektets gång, enligt de aktiviteter som anges under avsnittet ”aktiviteter för patientinvolvering”, se nedan.

Likt tidigare år 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 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. [Läs mer om projektet Patientpanelen här](https://www.blodcancerforbundet.se/blodcancerforskning/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).

|  |
| --- |
| **Vänligen ange en profil som specificerar de kompetenser och kunskaper som ni önskar att en patientrepresentant som kan komma att ingå i ert projekt bör ha (det kan vara tex detaljkunskaper inom ett visst område, erfarenhet av en viss behandling eller diagnostisk metod etc.):**  Om ni inte har en patientpartner, så tilldelar vi en utbildad patientpartner till ert projekt om det bedöms lämpligt för patientinvolvering.  Om ni redan har en patientpartner, vänligen ange namn och kontaktuppgifter: |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Aktiviteter för patientinvolvering**  **(endast relevant för projekt som tilldelas en patientrepresentant)**  Patientarvode utgår enligt Regionala cancercentrum (RCC:s) riktlinjer 2025 (2 117 kr för heldagsmöte, 1 058 kr för halvdagsmöte och 294 kr per timme).   |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | 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 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 |

**Populärvetenskaplig sammanfattning (max 1.5 A4-sida på svenska)**

För generella tips gällande populärvetenskapligt skrivande hänvisar vi till de råd som Lunds universitet har utarbetat, [se riktlinjerna här](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. |

|  |
| --- |
| **Arbetsplan och metod**  Hur kommer ni att besvara forskningsfrågan? Hur kommer projektet att se ut och läggas upp? Ange en kortfattad plan för arbetet och preliminära tidigare resultat. Inkludera gärna figurer för förtydligande. |

|  |
| --- |
| **Betydelse, patientnytta och motivering**  Vad har projektet för betydelse inom fältet hematologi? Vad är 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 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_