

	KARADENİZ TEKNİK ÜNİVERSİTESİ Teknoloji Transferi Uygulama ve Araştırma Merkezi ÇAĞRI BİLGİLENDİRME FORMU	Doküman No	FRM.108
		Yayın Tarihi	15.03.2019
		Revizyon Tarih / No	10.12.2019/ 01
		Sayfa	1/1

 Türkiye Sağlık Enstitüleri Başkanlığı	
Program Adı:	KLİNİK ARAŞTIRMA PROJELERİ ÇAĞRISI
Hibe Sağlayıcı Kurum / Kaynak Bilgisi:	TÜSEB
Amacı:	Bu proje çağrısı, ülkemizin dışa bağımlılığını azaltmak ve ekonomik avantaj sağlamak üzere gerekli klinik-dışı araştırma aşamaları tamamlamış; kimyasal, biyoteknolojik, biyomedikal ve biyobenzer ürünlerin klinik çalışmalarının desteklenmesini hedeflemektedir. Ayrıca, yeni ilaç kombinasyonlarını içeren klinik araştırmalar da çağrı kapsamında desteklenebilecektir. Ülkemizde sınırlı sayıda yapılan ve genellikle yurtdışına bağımlı olan bu araştırmaların önünü açmak ve araştırmacıların teşvik edilmesini sağlamak amaçlanmaktadır. Bu çağrıda ülkemizde yeni ilaç geliştirilmesinin önünün açılması ve ilaç klinik çalışmalarına ilişkin tecrübe, bilgi birikimi ve kalite kültürünün oluşmasının desteklenmesi hedeflenmektedir. Çağrının amacı, ilaç geliştirilmesinde önemli bir aşama olan klinik araştırmalara kaynak oluşturmaktır. Çağrı kapsamında değerlendirmeye alınacak proje önerilerinin katma değerinin yüksek olması, bir hastalığın tedavisine yönelik, genel popülasyona veya kişiye özgü tedavi yaklaşımları içermesi amaçlanmaktadır.
Kimler Başvurabilir? (Proje Yürütücüsü / İştirakçisi / Ortağı / Araştırmacısı Olma Şartları):	- Devlet ve vakıf üniversiteleri - Araştırma enstitüleri - Kamu ve özel hastaneler - Halk sağlığıyla ilgili birimler - Sağlık alanında faaliyet gösteren özel kuruluşlar (ilaç endüstrisi, biyoteknoloji şirketleri, vb.) ve KOBİ'ler - Yurtdışında farklı kurum ve kuruluşlarda çalışan T.C. vatandaşı araştırmacılar. - Teknokent ve kuluçka merkezinde faaliyet gösteren firmalar.
Son Başvuru Tarihi:	Çağrı Bitiş Tarihi : 10.02.2022 23:59:00 Basılı Belge Son Teslim Tarihi : 18.02.2022
Nasıl Başvurulur? :	https://tbys.tuseb.gov.tr/#/aktifcagrilistesidispanel
Programa Ait Özellikler:	Aşılar, ilaçlar ve tıbbi cihazlar için, Ar-Ge aşamaları sonucu ortaya çıkan ve klinik dışı aşamalarda kullanılmış olan aday ürünlerin; 1. Klinik çalışmalar için kullanılacak aşı ve ilaç lotlarının, Tıbbi cihazlarda prototiplerinin tercihen Türkiye'de üretilmiş olması. 2. Ar-Ge aşamalarını tamamlamış olması. (THS 1-5D) 3. THS (Teknoloji Hazırlık Seviyesi) cetveline göre 5D aşamalarını bitirmiş olması bkz. THS Cetveli 4. GMP (İyi İmalat Uygulamaları) şartlarında klinik araştırmalara uygun lot üretiminin Türkiye'de yapılmış olması,

	KARADENİZ TEKNİK ÜNİVERSİTESİ Teknoloji Transferi Uygulama ve Araştırma Merkezi ÇAĞRI BİLGİLENDİRME FORMU	Doküman No	FRM.108
		Yayın Tarihi	15.03.2019
		Revizyon Tarih / No	10.12.2019/ 01
		Sayfa	2/1

	5. GLP (İyi Laboratuvar Uygulamaları) şartlarında klinik dışı araştırmaların yapılmış olması 6. Faz I klinik araştırmalar için gerekli dokümantasyon işlemlerine hazır olması 7. Aşı çalışmalarına dair yapılacak klinik araştırmalar için ilgili aşağıdaki kılavuzun dikkate alınarak başvurunun yapılması gerekmektedir. Bu Çağrı Kapsamı Dışında Tutulacak Konular Şunlardır: · Yurt içinde veya yurt dışında üretilmiş ilaç, aşı ve tıbbi cihazlara dair klinik dışı (pre-klinik) araştırmalar · İlaç Yeniden Konumlandırma araştırmaları · Epidemiyolojik kesitsel çalışmalar · Tarama çalışmaları · Geleneksel ve Tamamlayıcı Tıp kategorisindeki ürünlere yönelik klinik araştırmalar · Bitkisel/destekleyici tedavi ürünlerine yönelik klinik dışı ve/veya klinik araştırmalar · Kozmetikler ve veterinerlik uygulama alanları hedefli projeler. · Teknoloji hazırlık seviyesi 5D'nin ve altında olan temel Ar-Ge projeleri
	Detaylı Bilgi / Rehber: https://tbys.tuseb.gov.tr/#/aktifcagrilistesidispanel