



SVENSKA
MILITÄRLÄKAREFÖRENINGEN

Ansökan om medel för medicinsk forskning

För att komma ifråga för medel till medicinsk forskning ska kopia på godkänd ansökan om etiskt tillstånd bifogas ansökan. Förslagsvis bifogas ansökningen till etisk prövning då den innehåller alla de uppgifter som centralkommittén behöver för att kunna pröva ansökan. Om inte denna ansökan bifogas efterfrågas följande uppgifter i den mån de är tillämpliga. Medel beviljas i första hand till nya projekt.

1. Information om forskningshuvudman
 - a. Vem är forskningshuvudman?
 - b. Behörig företrädare för forskningshuvudmannen
 - c. Forskare som är huvudansvarig för genomförandet av projektet (kontaktperson)
 - d. Andra medverkande
 - e. Ansökan resp. anmälan till andra myndigheter
 - i. Vid klinisk läkemedelsprövning: Läkemedelsverket
 - ii. Vid inrättande av biobank: Socialstyrelsen
 - iii. Vid projekt omfattande joniserande strålning: Strålskyddskommité
2. Uppgifter om projektet
 - a. Sammanfattande beskrivning av projektet (forskningsplan)
 - b. Vilken vetenskaplig frågeställning som ligger till grund för projektet?
 - c. Redogör översiktligt för undersökningsprocedur, datainsamling och datas karaktär (projektplan, enkäter och skattningsskalor skall bifogas, för humanförsök anges t.ex. typ av ingrepp, mätmetoder, antal besök m.m.)
3. Uppgifter om forskningspersoner
 - a. Redogör för försäkringsskydd för försökspersoner.
4. Forskningsetiska överväganden
 - a. Risker.
 - b. Nyttan
 - c. Etiska problem
5. Redovisning av resultaten
 - a. Hur kommer resultaten att offentliggöras?
6. Redovisning av ekonomiska förhållanden och beroendeförhållanden
 - a. Redovisa eventuella andra finansörer