



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH



Nabór otwarty w poszukiwaniu Konsorcjanta w projekcie pt.: „Pionierska weryfikacja zastosowania immunomodulującego działania podprogowej laseroterapii mikropulsowej (SML) w zwyrodnieniu barwnikowym siatkówki (RP) z próbą optymalizacji protokołów laserowania 577 nm i 810 nm”

Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie (LIDER) poszukuje partnera do projektu finansowanego ze środków Agencji Badań Medycznych (w ramach konkursu: *"Konkurs na niekomercyjne badania kliniczne lub eksperymenty medyczne – badania typu Head To Head ABM/2022/3"*), który przyjmie następujące zadania:

1. udział w tworzeniu założeń projektu,
2. udział w projektowaniu protokołu badania,
3. udział w procesie rejestracji badania,
4. udział w rekrutacji pacjentów na podstawie oceny okulistycznej,
5. udział w tworzeniu protokołu medycznego eksperymentu badawczego,
6. udział w analizowaniu danych/ wyników uzyskanych w trakcie badania.

Partner musi spełniać warunki określone w konkursie "Konkurs na niekomercyjne badania kliniczne lub eksperymenty medyczne – badania typu head to head ABM/2022/3" w zakresie podmiotowej dopuszczalności (w tym wszystkie warunki formalne) Partnera.

Partner musi posiadać odpowiednie zasoby ludzkie, infrastrukturę oraz doświadczenia w działalności na rzecz leczenia lub poprawy stanu zdrowia pacjentów ze schorzeniami narządu wzroku.

Partner musi posiadać doświadczenie w realizacji badań klinicznych i eksperymentów badawczych, w szczególności z zakresu dziedzicznych schorzeń narządu wzroku.

Partner musi prowadzić działalność badawczą i dydaktyczną z zakresu dziedzicznych schorzeń narządu wzroku udokumentowanych w postaci publikacji w recenzowanych czasopismach medycznych.

Partner musi posiadać odpowiednie zasoby organizacyjne do terminowej realizacji celów i zadań niniejszego projektu.

Partner musi posiadać odpowiednie doświadczenia, zasoby ludzkie, techniczne i organizacyjne niezbędne do wykonywania analiz genomu metodą sekwencjonowania panelowego NGS obejmującego wszystkie znane geny odpowiedzialne za choroby dystroficzne siatkówki lub badania sekwencjonowania całego egzomu (WES – ang. *Whole-Exome Sequencing*) z oceną jakości sekwencjonowania, wykonywaniem analizy bioinformatycznej z uwzględnieniem filtrowania danych, porównania z sekwencją referencyjną, statystyk pokrycia, detekcji wariantów, anotacji, częstości występowania wariantu i algorytmów predykcji wpływu wariantów na sekwencję białka oraz wykorzystaniem baz danych wariantów.

Partner musi posiadać doświadczenie w analizie wyników NGS i WES, ponadto interpretacji klinicznej wykrytych wariantów, zgodnie z obowiązującymi wytycznymi American College of Medical Genetics and Genomics oraz American Association of Molecular Pathology.

Partner musi posiadać odpowiednie doświadczenie, zasoby ludzkie, techniczne i organizacyjne dla wykonywania analiz metodą sekwencjonowania Sangera.



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH



Zgłoszenia należy składać drogą elektroniczną w ciągu 14 dni od daty publikacji niniejszego ogłoszenia na adres wskazany na stronie internetowej Lidera tj: Dział Nauki i Współpracy z Zagranicą, dznauki@pum.edu.pl

Zgłoszenie zawierać powinno:

- informacje (nazwa, NIP, REGON) wraz z deklaracją uczestnictwa (podpisane przez osobę uprawnioną do reprezentacji);
- informacje o potencjale osobowym, infrastrukturalnym, który Partner jest w stanie zaangażować na potrzeby projektu;
- informacje potwierdzające spełnienie warunków stawianych konsorcjantom w projekcie

(w szczególności określonych w pkt 2.5 Regulaminu: <https://abm.gov.pl/pl/konkursy/aktualne-nabory-1/1435,Konkurs-na-niekomercyjne-badania-kliniczne-lub-eksperymenty-badawcze-badania-typ.html>)

Termin składania ofert: 14.10.2022 godz.15.00

Data opublikowania: 30.09.2022 r.