

BIULETYN NAUKOWY

NEWSLETTER DZIAŁU BADAŃ NAUKOWYCH

EPTRI General Assembly and Scientific Meeting Warsaw, 28 - 29 July, 2026



CALL FOR

ABSTRACTS

EPTRI
EUROPEAN PEDIATRIC TRANSLATIONAL RESEARCH INFRASTRUCTURE

THE CHILDREN'S MEMORIAL HEALTH INSTITUTE

EPTRI: SPOTKANIE NAUKOWE I WALNE ZGROMADZENIE

W dniach 28-29 lipca 2026 r. w Warszawie odbędzie się Spotkanie Naukowe i Walne Zgromadzenie European Paediatric Translational Research Infrastructure (EPTRI).

EPTRI to rozproszona infrastruktura badawcza, która oferuje wysokiej jakości usługi w zakresie badań podstawowych, przedklinicznych i translacyjnych w pediatrii. Jej misja opiera się na uznaniu znaczenia cech wzrostu i ontogenezy dla reakcji na leki u dzieci oraz na integracji badań przedklinicznych i klinicznych. Dzięki usługom EPTRI i tematycznym platformom badawczym (TRP) oczekiwane są znaczące postępy w dziedzinie leków pediatrycznych oraz innych metod terapeutycznych i diagnostycznych. Wypełniając luki badawcze i zapewniając kompleksowe wsparcie na różnych etapach badań, EPTRI dąży do usprawnienia opracowywania i zwiększenia dostępności bezpiecznych i skutecznych metod leczenia dla populacji pediatrycznej.

Dyrektor IPCZD - **dr n. med. Marek Migdał** pełni funkcję Skarbnika i Członka Zarządu EPTRI.

W NUMERZE

STR. 2

KONKURSY I PROJEKTY

STR. 5

BADANIA KLINICZNE

STR. 7

KOMUNIKATY

DOFINANSOWANIE GRANTÓW - TRWAJĄCE KONKURSY

- [Nauka dla Rozwoju Społeczeństwa \(MNiSW\)](#) - od 2 czerwca 2025 r. - tryb ciągły!
- [OPUS 31](#) - na projekty badawcze dla naukowczyń i naukowców na wszystkich etapach kariery - do 16.06.2026
- [PRELUDIUM 25](#) - dla osób bez stopnia doktora - do 16.06.2026
- [COST Action](#) - do 31 lipca 2026 r.

Osoby zainteresowane złożeniem grantów proszę o kontakt z p.Mariuszem Piotrowiczem, m.piotrowicz@ipczd.pl, tel 7709.



DOFINANSOWANIE GRANTÓW - NADCHODZĄCE KONKURSY

- [NCN](#) - harmonogram konkursów 2026
- [NCBiR](#) - harmonogram konkursów 2026
- [IHI call 13](#) - lato 2026



COST ACTION

Środki finansowe przyznane w ramach COST Action pokrywają koszty działań sieciowych i mogą być przeznaczone na finansowanie wydarzeń, krótkoterminowych misji naukowych, szkoleń, działań komunikacyjnych oraz narzędzi do wirtualnej współpracy. Szacunkowy budżet akcji COST wynosi 150 000 euro w pierwszym roku oraz średnio 180 000 euro rocznie przez kolejne trzy lata.

Ważne: Zgodnie z dotychczasowymi zasadami sieć wnioskodawców składa się z co najmniej siedmiu pełnoprawnych lub współpracujących członków COST, z których co najmniej 50% pochodzi z krajów objętych programem integracyjnym COST. Obecnie dodatkowo co najmniej 40% wnioskodawców muszą stanowić młodzi naukowcy i innowatorzy.

Termin składania wniosków: **do 31 lipca 2026**

Spotkanie informacyjne: 16 czerwca 2026 godz.: 10:00

[Link](#)



HORYZONT EUROPA DOS & DON'TS

Jeśli właśnie ubiegasz się o dofinansowanie w ramach programu „Horyzont Europa”, zapoznaj się z najczęstszymi błędami popełnianymi przez poprzednich wnioskodawców. Te wskazówki pomogą Ci ulepszyć Twój wniosek.

Aktualne zaproszenia do składania wniosków:

[Link](#)



The following topics are under consideration for inclusion in IHI call 13, which we plan to launch in summer 2026.

- IHI European healthcare incubator network
- An AI foundation toxicology model and framework to support waiving a second species in drug safety studies
- Decode the immuno-science of age-related mediated diseases



STYPENDIUM NAUKOWE PAU

Stypendia Naukowe im. Anny z Dyaczyńskich i Zbigniewa Hermanów Polska Akademia Umiejętności dysponuje stypendiami naukowymi im. Anny z Dyaczyńskich i Zbigniewa Hermanów na prowadzenie badań w dziedzinie anestezjologii lub farmakologii w wiodących ośrodkach naukowych, przede wszystkim w USA.

O stypendium mogą się ubiegać wyłącznie lekarze **do 28 roku życia**, będący obywatelami polskimi, pracownikami naukowymi polskiej uczelni medycznej lub medycznego instytutu naukowego. Stypendium jest przyznawane na okres 12 miesięcy i ma na celu sfinansowanie pobytu badawczego w zagranicznym ośrodku naukowym zgodnie z projektem naukowym zaakceptowanym przez Komisję Stypendialną. Wysokość stypendium ustala każdorazowo po jego przyznaniu Komisja stypendialna, zależnie od kraju wyjazdu.

- Termin składania wniosków: **29 maja 2026**
- Dziedziny: **farmakologia kliniczna lub anestezjologia i intensywne terapia**

Wnioskodawca ma obowiązek przedstawić ramowy projekt badawczy w dziedzinie farmakologii klinicznej albo anestezjologii i intensywnej terapii, a także wskazać ośrodek zagraniczny wraz z potwierdzeniem zgody na przyjęcie kandydata na okres 12 miesięcy stypendialnych.

[Link](#)



OTWARTY KONKURS NA NIEKOMERCYJNE BADANIA KLINICZNE ABM

Nabór Nr ABM/2026/2 rozpoczyna się w dniu 05.05.2026 o godz. 12:00

[Link](#)

Wszystkich zainteresowanych złożeniem wniosku prosimy o kontakt z Kierownikiem Centrum Wsparcia Pediatrycznych Badań Klinicznych (CWpediBK) - dr Aleksandrem Wiśniewskim mail: a.wisniewski@ipczd.pl

SPONSOR W NIEKOMERCYJNYM BADANIU KLINICZNYM: OPRACOWANIE DOKUMENTACJI BADANIA KLINICZNEGO

Zapraszamy do udziału w szkoleniu on-line z cyklu „Dzielimy się wiedzą” pt.: „Sponsor w niekomercyjnym badaniu klinicznym: opracowanie dokumentacji badania klinicznego”, organizowanym przez Agencję Badań Medycznych we współpracy z Onkologicznym Centrum Wsparcia Badań Klinicznych Dolnośląskiego Centrum Onkologii, Pulmonologii i Hematologii. Seminarium odbędzie się **7 maja 2026 r., w godzinach 09:00 – 13:00.**

Celem szkolenia jest omówienie roli sponsora w niekomercyjnym badaniu klinicznym oraz praktyczne przedstawienie zasad opracowywania kluczowej dokumentacji badania, w tym m.in. protokołu badania, broszury badacza oraz dokumentacji świadomej zgody, niezbędnych do prawidłowego prowadzenia badania klinicznego.

Szczegółowe informacje oraz formularz rejestracji znajdują się na stronie internetowej:

[Link](#)



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH

I KRAKOWSKIE FORUM BADAŃ KLINICZNYCH (KFBK)

Krakowskie Forum Badań Klinicznych (KFBK) to nowa, cykliczna inicjatywa, będąca odpowiedzią na dynamiczny rozwój sektora w Polsce. Naszym celem jest stworzenie unikalnej przestrzeni dla merytorycznego dialogu, łączącego świat nauki, biznesu i regulacji.

Kluczowe informacje

Data: 11–12 czerwca 2026 r.

Miejsce: Kraków, Kampus Uniwersytetu Andrzeja Frycza Modrzewskiego.

Charakter: Forum eksperckie (wymagana rejestracja, liczba miejsc ograniczona).

[Link](#)

W dniu 23.04.2026, za pośrednictwem systemu Clinical Trials Information System (CTIS) przez Prezesa URPL oraz Komisję Bioetyczną, zgodnie z obowiązującymi przepisami Unii Europejskiej została wydana zgoda na przeprowadzenie badania:

“Phase I study of CDK8 inhibitor RVU120 in combination with everolimus in children with recurrent or progressive Group 3 or 4 medulloblastoma; **MEDWAY**”.

Projekt MEDWAY to badanie kliniczne fazy I, którego celem jest ocena bezpieczeństwa i potencjalnej skuteczności inhibitora CDK8/19 RVU120 (romaciclib) – stosowanego samodzielnie oraz w połączeniu z ewerolimusem – u dzieci z nawrotowym lub postępującym medulloblastoma grupy 3 lub 4.

RVU120 (romaciclib) został opracowany przez firmę Ryvu Therapeutics, która posiada prawa własności intelektualnej do badanego produktu.

Badanie odpowiada na pilną potrzebę kliniczną w zakresie terapii jednego z najczęstszych złośliwych nowotworów ośrodkowego układu nerwowego u dzieci, szczególnie w sytuacji nawrotu lub progresji choroby.

Opis: Medulloblastoma, (rdzeniak zarodkowy lub płodowy) to jeden z najczęściej występujących złośliwych nowotworów ośrodkowego układu nerwowego u dzieci. Projekt zawiera badanie kliniczne fazy 1 z zastosowaniem RVU120 +/- ewerolimusu w leczeniu dzieci z nawracającym lub postępującym medulloblastoma G3 lub G4, z wykorzystaniem modelu bayesowskiego optymalnego przedziału (BOIN).

Nie ma obecnie standardowej i skutecznej strategii w leczeniu nawrotowej postaci medulloblastoma, istnieje więc pilna potrzeba rozwoju nowych biologicznie uzasadnionych terapii w tej populacji pacjentów.

Badanie to określi bezpieczeństwo i tolerancję inhibitora CDK8 RVU120 w monoterapii oraz w połączeniu z inhibitorem mTOR, ewerolimusem u dzieci z nawrotową lub postępującą medulloblastoma G3 lub G4 oraz dostarczy wstępnych danych co do skuteczności takiego postępowania terapeutycznego.

Wyniki badania będą kluczowe przy projektowaniu przyszłych badań klinicznych z zastosowaniem RVU120 w połączeniu z radioterapią i standardowymi chemioterapeutykami dla pacjentów z grup wysokiego ryzyka związanego z aktywacją MYC. Ponadto taki sposób postępowania może znaleźć zastosowanie w badaniach u innych grup pacjentów z nowotworami zależnymi od onkogennej aktywności MYC.



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH

PORT for Health: konferencja onkologiczna, która odbędzie się w dniach 28–29 maja 2026 r. we Wrocławiu, podczas której spotkamy się, aby zgłębiać najnowsze osiągnięcia w trzech kluczowych dziedzinach związanych z onkologią: biologii nowotworów, terapii i neuronaukach.

[Link](#)



„NAUKA W POLSCE: SZANSE I WYZWANIA” - RAPORT OPI

Najnowsza edycja raportu „Nauka w Polsce: szanse i wyzwania” jest szczegółową analizą stanu polskiej nauki, opartą na twardych danych empirycznych. Eksperti OPI-PIB przeanalizowali m.in. wsparcie finansowe płynące z MNiSW oraz kluczowych agencji: **Narodowego Centrum Nauki (NCN)** i **Narodowego Centrum Badań i Rozwoju (NCBR)**. Podstawowym celem badania było dostarczenie wiedzy niezbędnej do prowadzenia polityki naukowej opartej na dowodach (evidence-based policy). – Raport OPI to niezwykle cenny dokument, który dostarcza unikalnej wiedzy i stanowi wartościową lekturę zarówno dla środowiska naukowego, jak i przedstawiciele otoczenia gospodarczego oraz regulacyjnego. Dokument „Nauka w Polsce: szanse i wyzwania” traktuję jako swego rodzaju mapę drogową – zaznacza minister nauki i szkolnictwa wyższego, Marcin Kulasek.

[Link](#)



Rada Naukowa European Research Council (ERC) przyjęła nowe wytyczne dotyczące wykorzystania sztucznej inteligencji w procesie oceny wniosków o granty. Wytyczne te mają na celu zapewnienie rzetelności procesu wzajemnej oceny, jednocześnie zezwalając na ograniczone wykorzystanie sztucznej inteligencji w przypadkach, w których nie zagraża to odpowiedzialności ani zaufaniu.

Wytyczne opierają się na dwóch podstawowych zasadach: zakazie delegowania zadań związanych z oceną oraz ścisłej ochronie poufności. Recenzenci ponoszą pełną odpowiedzialność za ocenę wniosków i sporządzanie recenzji. Nie wolno wykorzystywać narzędzi sztucznej inteligencji do streszczania wniosków, oceny ich wartości naukowej ani tworzenia wstępnych wersji ocen. Zabrania się przesyłania wniosków lub jakichkolwiek ich fragmentów do zewnętrznych systemów sztucznej inteligencji, ponieważ mogłoby to doprowadzić do ujawnienia poufnych informacji osobom trzecim.

Dopuszczalne jest ograniczone wykorzystanie. Recenzenci mogą korzystać z narzędzi AI w celu poprawy języka swoich raportów lub wyszukiwania ogólnych informacji, pod warunkiem że nie udostępniają treści wniosków ani danych osobowych oraz nie delegują oceny.

[Link do tekstu źródłowego](#)



**GRANTY I STYPENDIA
DLA NAUKOWCÓW**



 Ministerstwo Nauki
i Szkolnictwa Wyższego

BIULETYN INFORMACYJNY
PRZYGOTOWYWANY JEST PRZEZ
DZIAŁ BADAŃ NAUKOWYCH WE
WSPÓŁPRACY Z BIUREM
KOMUNIKACJI I MARKETINGU
IPCZD

TELEFON: 22 815 72 46
E-MAIL: NAUKA@IPCZD.PL


INSTYTUT
"POMNIK - CENTRUM ZDROWIA DZIECKA"



Wykorzystano zdjęcia stockowe, grafiki własne
przetworzone przez AI na licencji CC ze źródeł:
www.pixabay.com, www.pexels.com oraz płatnych
licencji: www.freepik.com; www.canva.com.