

BIULETYN NAUKOWY

NEWSLETTER DZIAŁU BADAŃ NAUKOWYCH

E:DERA Clinical Trial Call is now open!

CALL
OPENS**1 July 2026**EXPRESSION
OF INTEREST
DEADLINE**10 September 2026**INFORMATION
WEBINAR**6 July 2026**FULL
PROPOSAL
DEADLINE**September 2027****E:DERA** European Rare Diseases
Research AllianceERDERA has received funding from the European Union's Horizon Europe research and innovation programme under grant agreement N°101156595. Views and opinions expressed are those of the author(s) only and do not necessarily reflect those of the European Union or any other granting authority, who cannot be held responsible for them.Co-funded by
the European Union

FUNDUSZE EUROPEJSKIE NA BADANIA

ERDERA to szansa, by przyczynić się do rozwoju innowacyjnych badań i nawiązać współpracę na skalę europejską.

Zapraszamy do wzięcia udziału w **webinarze**:

- 6 lipca 2026, 15:00–17:00 CEST - ERDERA

Przypominamy o webinarze z konkursów Horyzont Europa:

- 16 lipca 2026 r. - KPK HORYZONT EUROPA

Osoby zainteresowane złożeniem wniosków lub udziałem
w konkursach proszone są
o kontakt z p. Mariuszem Piotrowiczem lub p. Natalią Szyperek
m.piotrowicz@ipczd.pl, n.szyperek@ipczd.pl.

W NUMERZE

STR. 2

BADANIA KLINICZNE

STR. 3

KONKURSY I PROJEKTY

STR. 8

KOMUNIKATY

Mazowiecki Oddział Wojewódzki NFZ informuje, że z dniem 14 kwietnia 2023 r. weszła w życie ustawa o badaniach klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi.

Zgodnie z art. 60 tejże ustawy:

„1. Badacz lub podmiot wykonujący działalność leczniczą w rozumieniu [art. 2 ust. 1 pkt 5](#) ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej informuje w postaci papierowej albo elektronicznej właściwy oddział wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia o:

- imieniu i nazwisku badacza oraz danych podmiotu wykonującego działalność leczniczą,
- numerze PESEL uczestnika badania klinicznego, a w przypadku gdy nie nadano tego numeru - rodzaju i numerze dokumentu potwierdzającego tożsamość oraz dacie urodzenia,
- dacie włączenia pacjenta do badania klinicznego, rozumianej jako dzień podpisania świadomej zgody na udział w badaniu klinicznym, jeżeli dotyczy,
- statusie badania klinicznego - badanie kliniczne komercyjne czy badanie kliniczne niekomercyjne,
- niepowtarzalnym numerze badania UE, o którym mowa w [art. 81 ust. 1 rozporządzenia 536/2014](#)

- w terminie 30 dni od dnia włączenia uczestnika do badania klinicznego.

2. Badacz lub podmiot wykonujący działalność leczniczą w rozumieniu [art. 2 ust. 1 pkt 5](#) ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej informuje w postaci papierowej albo elektronicznej właściwy oddział wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia o dniu zakończenia udziału uczestnika w badaniu klinicznym, w terminie 30 dni od dnia zaistnienia tej okoliczności. Za dzień zakończenia udziału uczestnika w badaniu klinicznym uważa się dzień:

- zakończenia udziału uczestnika w badaniu klinicznym wskazany w protokole badania klinicznego lub
- wycofania zgody pacjenta na udział w badaniu klinicznym.”

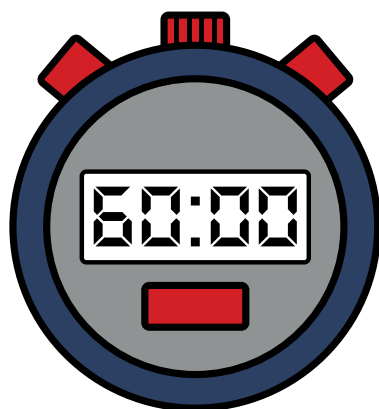
W razie pytań prosimy o kontakt mailowy badania.kliniczne@ipczd.pl lub telefoniczny 22/815-11-68.

Z poważaniem,

dr Aleksander Wiśniewski, RN, MSc, PhD
Kierownik Centrum Wsparcia Pediatrycznych Badań Klinicznych

DOFINANSOWANIE GRANTÓW - TRWAJĄCE KONKURSY

- [COST Action](#) - do 31 lipca 2026 r.



DOFINANSOWANIE GRANTÓW - NADCHODZĄCE KONKURSY

1. [NCN](#) - harmonogram konkursów 2026
2. [NCBiR](#) - harmonogram konkursów 2026
3. [IHI call 13](#) - lato 2026
4. [ERDERA](#):
 - Information Webinar: 6 July 2026, 15:00–17:00 CEST
 - Stage 0 – Expression of Interest (EOI): 1 July – 10 September 2026
 - Stage 1 – Short Proposal Stage: 15 September – 29 October 2026
 - Stage 2 – Support Stage: January – July 2027
 - Stage 3 – Full Proposal Stage: July – September 2027
 - Funding Decisions: February 2028
5. [Cancer Mission calls 2026](#)
6. [PRISM](#)
7. [Fundusze Norweskie EOG](#)
8. [FENG](#) - rozpocznie się 7 sierpnia br., a zakończy 16 października



ERDERA CLINICAL TRIAL CALL 2026 ANNOUNCEMENT

The European Rare Diseases Research Alliance (ERDERA) is pleased to announce the upcoming launch of the ERDERA Clinical Trial Call 2026 (ECTC), expected to open on 1 July 2026.

The ECTC aims to support multinational, GCP-compliant Phase I, Phase I/II and Phase II interventional clinical trials in rare diseases, generating robust clinical evidence and, where appropriate, data of regulatory relevance to support future interactions with regulatory authorities and subsequent clinical development.

The call is specifically designed to address the challenges of conducting clinical trials in rare diseases, where patient populations are often small and geographically dispersed, making multinational collaboration essential.

Priority Areas

While applications addressing all eligible rare diseases are welcome, the call particularly encourages proposals targeting:

- Paediatric rare diseases;
- Rapidly progressive rare diseases;
- Rare diseases lacking approved therapeutic options or with substantial residual unmet medical need despite existing treatments.

These priority areas are not eligibility criteria but may be considered during strategic prioritisation where proposals are otherwise of equivalent scientific quality.

Eligible Applicants

Eligible organisations include:

- Universities, higher education institutions and research institutes;
- Hospitals and clinical centres;
- Non-profit research organisations and foundations;
- Patient Advocacy Organisations (PAOs);
- Small and Medium Enterprises (SMEs), subject to the specific funding provisions applicable under the Call.

Each consortium must designate:

- A Clinical Trial Sponsor;
- A Coordinating Investigator;
- At least one patient partner represented by a PAO or other organised patient group;
- Access to a qualified multinational Clinical Trial Management Organisation (CTMO).

Eligible interventions include:

- Small molecules, including repurposed drugs;
- Advanced Therapy Medicinal Products (ATMPs) - provided that the manufacturing process has been developed and validated under GMP conditions appropriate for Phase I/II use
- Biologics and New Biological Entities (NBEs);
- Repurposed biologics.

Eligible Countries

Institutions from the following countries are currently expected to be eligible as funded partners:

Austria, Belgium, Bulgaria, Canada, Cyprus, Czech Republic, Denmark, Estonia, France, Germany, Hungary, Ireland, Israel, Italy, Latvia, Lithuania, Luxembourg, Norway, Poland, Portugal, Romania, Slovakia, Spain, Sweden, The Netherlands, Türkiye and the United Kingdom.

Please note that, in accordance with the current draft call provisions, the Clinical Trial Sponsor must be established in an EU Member State or Norway.

Indicative Application Process

The ECTC is expected to follow a multi-stage process:

- Stage 0 – Expression of Interest (EOI) (mandatory)
- Stage 1 – Short Proposal Stage
- Stage 2 – Support Stage
- Stage 3 – Full Proposal Stage
- Stage 4 – Initial Trial Execution
- Stage 5 – Conditional Continuation Funding

Indicative Key Dates

- Information Webinar: 6 July 2026, 15:00–17:00 CEST
- Stage 0 – Expression of Interest (EOI): 1 July – 10 September 2026
- Stage 1 – Short Proposal Stage: 15 September – 29 October 2026
- Stage 2 – Support Stage: January – July 2027
- Stage 3 – Full Proposal Stage: July – September 2027
- Funding Decisions: February 2028

An information webinar for prospective applicants will be held on 6 July 2026 (15:00–17:00 CEST) and will provide an overview of the call objectives, eligibility requirements, evaluation process and indicative timeline.

Important Notice

This pre-announcement and all related documents currently made available by ERDERA are provided for information purposes only.

The ERDERA Clinical Trial Call 2026 documentation is currently in preparation and has not yet been formally adopted by the relevant ERDERA governance bodies. Consequently, all information contained in this pre-announcement, including the scope, eligibility criteria, funding conditions, budget, timelines, evaluation procedures and governance arrangements, is provisional, nonbinding and subject to change.

Only the official Call Text and associated application documents published at the time of call launch will constitute the authoritative and legally applicable version of the Call.

W dniach **15–16 lipca 2026 r.** odbędzie się międzynarodowe wydarzenie brokerskie poświęcone konkursowi MSCA Doctoral Networks 2026, organizowane przez projekt RADIANCE.

Jego celem jest pomoc w kompletowaniu konsorcjów (m.in. w znalezieniu beneficjentów, partnerów stowarzyszonych, nawiązaniu nowych kontaktów oraz przedstawieniu pomysłów na projekty).

Udział mogą wziąć podmioty z całego świata: uczelnie, instytuty badawcze, MŚP, korporacje i instytucje administracji publicznej, a także muzea, szpitale oraz organizacje pozarządowe.

Sesje matchmakingowe zaplanowano na oba dni **w godzinach 9:00–20:00 (CEST)**, co umożliwi dołączenie uczestnikom z różnych stref czasowych.

Rozmowy z potencjalnymi partnerami umawia się indywidualnie, za pośrednictwem platformy B2Match. Warunkiem udziału jest wcześniejsze uzupełnienie profilu w sekcji Marketplace (ekspertyza, oczekiwania, pomysły na współpracę).

Więcej informacji i rejestracja



FUNDUSZE NORWESKIE I EOG

Planujesz współpracę badawczą z partnerami z Norwegii, Islandii lub Liechtensteinu

Zapraszamy na webinar informacyjny poświęcony konkursom GRIEG BIS oraz Coordination & Capacity Kick-off w programie Badania podstawowe w ramach IV edycji Funduszy Norweskich i EOG.

Termin: 8 lipca 2026 r.

Godzina: 10:00 (CEST)

Platforma: ClickMeeting

W trakcie webinaru zachęcamy do zadawania pytań. Odpowiedzi opublikujemy w sekcji Q&A na stronie programu do 17 lipca.

Udział wymaga wcześniejszej rejestracji. Liczba miejsc jest ograniczona.

Rejestracja



Zapraszamy do udziału w naborze wniosków o dofinansowanie organizowanym w ramach działania **Ścieżka SMART** – projekty realizowane w konsorcjach Programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki, Priorytet I. Wsparcie dla przedsiębiorców, Działanie 1.1 Ścieżka SMART. Na dofinansowanie projektów przeznaczylimy 350 mln PLN.

Nabór jest adresowany do przedsiębiorstw (MŚP lub duże, w tym te o statusie small mid-caps i mid-caps), planujących realizację projektów w konsorcjach z innymi przedsiębiorstwami, organizacjami badawczymi lub organizacjami pozarządowymi.

Duże przedsiębiorstwa (za wyjątkiem małych spółek o średniej kapitalizacji) aby uzyskać wsparcie muszą zaplanować współpracę z MŚP powiązaną z zadaniami badawczo-rozwojowymi w projekcie lub przewidzieć w składzie konsorcjum przedsiębiorstwo o statusie MŚP.

Dofinansowanie mogą otrzymać projekty obejmujące prace B+R (tj. badania przemysłowe i prace rozwojowe albo tylko prace rozwojowe) prowadzące do opracowania innowacji produktowej lub innowacji w procesie biznesowym dotyczącej funkcji działalności przedsiębiorstwa w zakresie produkcji wyrobów lub usług.

Wnioskodawca lub konsorcjant niebędący organizacją badawczą może przewidzieć również zadania związane z umiędzynarodowieniem produktów rozumianym jako promocja zagraniczna produktów (wyrobów lub usług) planowanych do opracowania w ramach projektu lub z ochroną praw własności przemysłowej rezultatu projektu lub z jego obroną w przypadku ich naruszenia. Ponadto zadania mogą być związane ze zdobywaniem lub rozwojem lub doskonaleniem kompetencji pracowników lub kadry zarządzającej członków konsorcjum niebędących organizacją badawczą wspierających realizację innych zadań przewidzianych w projekcie.

Ważne: wniosek o dofinansowanie obowiązkowo musi obejmować prace B+R, gdzie każdy z członków konsorcjum musi być odpowiedzialny za realizację przynajmniej jednego zadania w ramach prac B+R w projekcie. Zadania związane z umiędzynarodowieniem produktów oraz zdobywaniem lub rozwojem lub doskonaleniem kompetencji mają zaś charakter fakultatywny. Projekty muszą również wpisywać się w co najmniej jedną Krajową Inteligentną Specjalizację.

Dofinansowanie w projektach będzie miało charakter dotacji i będzie udzielane w formie pomocy publicznej i pomocy de minimis.

Nabór ogłaszamy w ramach Programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki, Priorytet I. Wsparcie dla przedsiębiorców, Działanie 1.1 Ścieżka SMART (FENG).



W Dziale Badań Naukowych dostępne są materiały promujące działalność naukową Instytutu do wykorzystania w kontaktach służbowych. Materiały opracowano z myślą o pacjentach i ich środowisku rówieśniczym. Zrealizowano je w ramach Projektu Rozbudowa i wzrost potencjału Centrum Wsparcia Pediatrycznych Badań Klinicznych, współfinansowanego ze środków Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności.

Osoby zainteresowane materiałami promocyjnymi zapraszamy do kontaktu z Sekretariatem DBN - budynek Z, I piętro, pok. 213 (tel.: 11-78) lub mailowo: a.cacko@ipczd.pl. Materiały dostępne są do wyczerpania nakładu.



1. Puzzle



2. Gra kooperacyjna "Młodzi Badacze"



3. Komiks z serii Wędrówka Tropem Badań Klinicznych.
Neurologia - padaczka "Dziki bal".
Wersja elektroniczna na www.nauka.czd.pl



4. Film animowany
„Staś w szpitalu – Moce w Badaniu”
www.nauka.czd.pl

WYKAZ ZARZĄDZEŃ DYREKTORA IPCZD DOTYCZĄCYCH PIONU NAUKI

- 25/25 w sprawie powołania Komisji nagród za działalność naukową
- 43/24 w sprawie powołania Komisji do spraw oceny wykorzystania czasu pracy przy powstawaniu utworów naukowych/publikacji, do których majątkowe prawa autorskie przenoszone są na Instytut
- 66/23 w sprawie określenia zasad przyznawania i rozliczania projektów wewnętrznych - „grant na grant” oraz grantu celowego na przygotowanie wniosku aplikacyjnego o dofinansowanie projektu finansowanego ze środków pochodzących ze źródeł zewnętrznych
- 40/23 w sprawie w sprawie nostryfikacji stopni naukowych nadanych za granicą
- 27/23 w sprawie przyznawania nagród w trybie konkursowym pracownikom naukowym IPCZD wykazującym wyróżniającą aktywność naukową
- 26/23 w sprawie przyznawania pracownikom naukowym IPCZD nagrody w trybie ciągłym dla autora oryginalnego artykułu naukowego
- 52/22 w sprawie określenia zasad przyznawania i rozliczania grantów wewnętrznych oraz zadań młodych badaczy
- 17/22 w sprawie wprowadzenia Regulaminu oceny okresowej dorobku naukowego pracowników naukowych IPCZD
- 36/21 w sprawie ogłoszenia treści i obowiązku przestrzegania Kodeksu Etyki Pracownika Naukowego
- 30/21 w sprawie wprowadzenia Regulaminu Biblioteki i Informacji Naukowej IPCZD
- 29/21 w sprawie dokumentowania i upowszechniania dorobku naukowego pracowników IPCZD
- 35/20 w sprawie powołania Komisji do spraw oceny wykorzystania czasu pracy przy powstawaniu utworów naukowych/publikacji, do których majątkowe prawa autorskie przenoszone są na Instytut
- 45/19 w sprawie wprowadzenia Regulaminu zarządzania prawami autorskimi, prawami pokrewnymi i prawami własności przemysłowej oraz zasad komercjalizacji wyników badań naukowych i prac rozwojowych
- 23/16 w sprawie określenia zasad włączania do zespołów badawczych personelu pomocniczego, w tym pielęgniarek i położnych, w przypadku wykonywania przez ten personel zadań badawczych w projektach naukowych
- 30/07 w sprawie wspierania przez IPCZD rozwoju naukowego pracowników

WYKAZ POLECEŃ WEWNĘTRZNYCH Z-CY DYREKTORA DS. NAUKOWYCH IPCZD

- 2/25 w sprawie powołania Programu Mentoringowego i Zespołu do spraw mentoringu w obszarze działalności naukowej
- 1/25 w sprawie zasad dofinansowania publikacji naukowych
- 1/24 w sprawie zasad przyznawania i wydatkowania środków przyznawanych Kierownikom Jednostek Organizacyjnych IPCZD na cele naukowe
- 1/21 w sprawie obowiązku potwierdzenia przez właściciela numerów ORCID w systemach POL-on i PBN poprzez indywidualne konta użytkowników w systemie PBN

Treść Zarządzeń i Poleceń Wewnętrznych
wraz z załącznikami dostępna jest w **intranecie**



KOMUNIKATY

**Zasady autorstwa artykułów publikowanych przez
pracowników IPCZD oraz ustalania kolejności autorów**

Uchwała Rady Naukowej IPCZD nr 4/II/2022

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.