

Välkomna!

Nationellt informationsmöte:

första utlysningen inom

Europeiska Partnerskapet för Personalised Medicine
(EP PerMed JTC2024)

*"Identification or Validation of Targets for Personalised
Medicine Approaches (PMTargets)"*

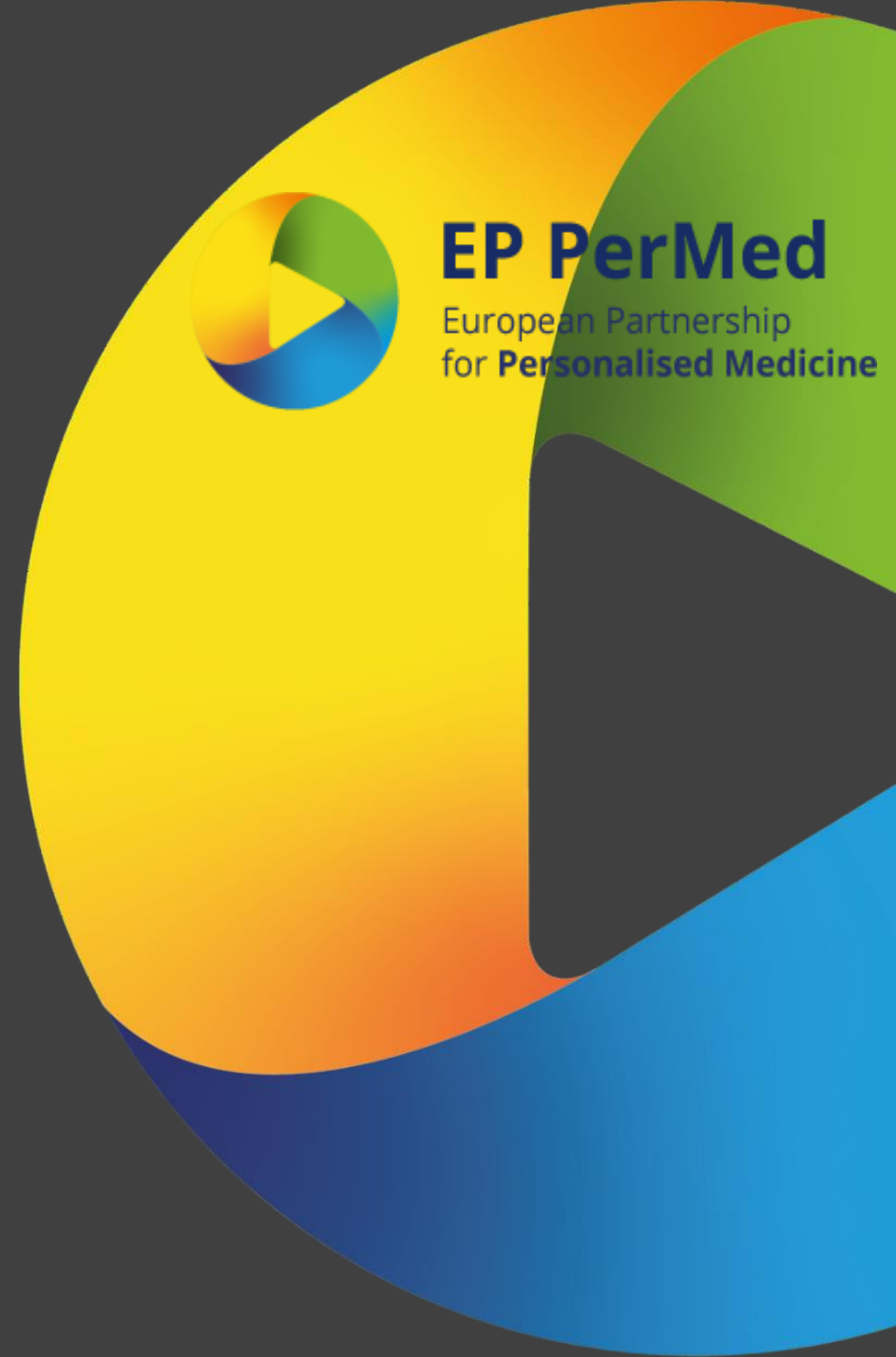
Svenskt deltagande möjliggörs genom

VINNOVA

 Vetenskapsrådet



Co-funded by the
European Union



Agenda

14:00-14:10 Välkommen

14:10-14:30 Informationspunkter

1. Introduktion till utlysningen
2. Tidsplan
3. Nationella villkor
4. Kontakt

14:30-14:55 Frågestund

14:55-15:00 Avslutning

Vinnova

- Anna-Carin.Christoffersson@vinnova.se
- Malin.Eklund@Vinnova.se
- Pontus.vonbahr@vinnova.se
- Veneta.Belivanova@Vinnova.se

Vetenskapsrådet

- Karin.Sikström@vr.se
- Maria.Nilsson@vr.se



EP PerMed

European Partnership
for **Personalised Medicine**

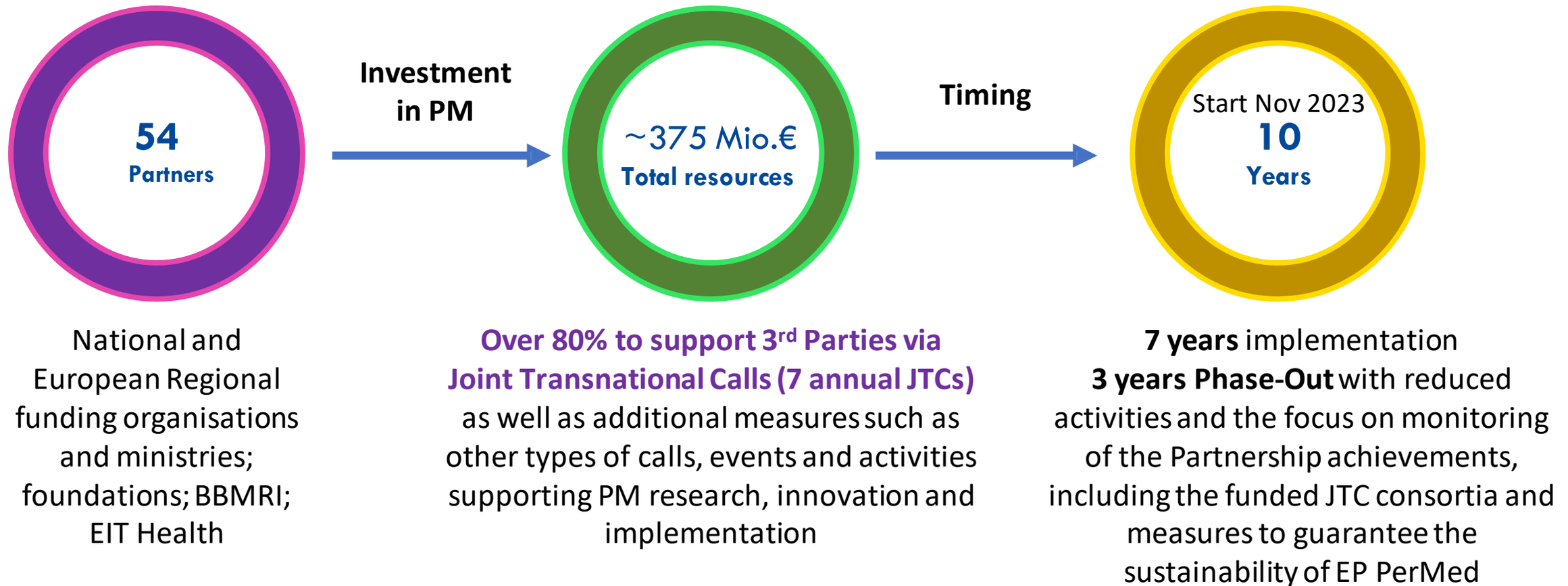
“The vision of EP PerMed is to improve health outcomes within sustainable healthcare systems through research, development, innovation and implementation of personalised medicine approaches for the benefit of patients, citizens, and society.”



Co-funded by
the European Union

The European Partnership for Personalised Medicine

EP PerMed – Overview



“Identification or Validation of Targets for Personalised Medicine Approaches (PMTargets)”

38 funding organisations of 23 countries and 10 European National Regions

~45M€

In total for the first call in 2024



Co-funded by
the European Union



European
Commission

Aim of the call

- Identifying or validating of targets for **PM** in human health in combination with development of companion biomarkers to allow for patient stratification and monitoring of treatment outcomes;
- Encourage and enable interdisciplinary collaborations by combining pre-clinical and clinical research in translational projects, and multi-actor research including end-user perspective analysis to empower the implementation of PM;
- Encourage cross-sectorial collaborations, by **including the private sector.**

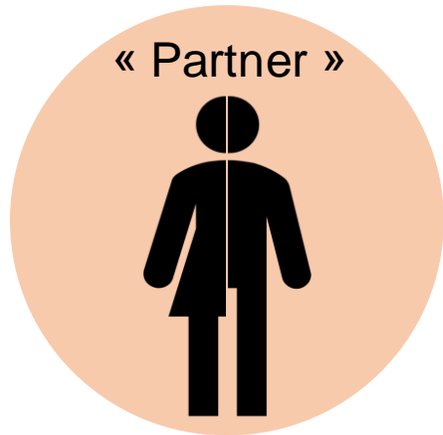
Scope of the JTC2024

- **Identification** of novel targets for the development of a concrete and feasible **PM approach**, based on a clearly circumscribed biological/clinical hypothesis, in combination with companion **biomarker research**. Applicants are advised to **use existing clinical data as a basis** for target identification.
- **Development or validation** of already known but not yet established targets for a **PM approach**, in combination with accompanying biomarker research. This includes target validation in vitro and in animal models (proof-of-principle studies), early pharmacological and toxicity tests and, if feasible, exploratory clinical studies to demonstrate clinical applicability (proof-of-concept studies).

Research projects in all disease areas are encouraged. Consortia are required to start from a relevant clinical (unmet) need and to **include activities that support a comprehensive and efficient uptake of the developed PM approach in clinical practice**, with the aim that “Today’s research is tomorrow’s healthcare”.

All call related information see the international web page <https://www.eppermed.eu/jtc2024/>
questions on the call text, call procedures and evaluation contact: EPPERMed@agencerecherche.fr

Eligibility criteria



Each collaborative project should represent the critical mass necessary to achieve the ambitious scientific goals of the work proposed and should clearly demonstrate the added value of the cooperation.

A: Academia



Research teams working in universities, other higher education institutions or research institutes

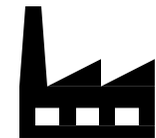
B: Public health organisations



Research teams working in hospitals/public health and/or other healthcare settings and health organisations

** Participation of clinicians encouraged

C: Private sector



Private company and private non-profit partners, foundations, associations or non-governmental organisations.

Patient organisations



EP PerMed strongly encourages the active involvement of end-users in the proposed research projects.

Constitution of the proposals: Clinical studies

Small-scale exploratory clinical studies are within the scope of the call.

EP PerMed can support exploratory clinical studies, including e.g. those with a smaller number of patients/volunteers that aim to demonstrate the therapeutic influenceability of the target molecule under investigation or the clinical applicability of the target. This should be combined with a stratification of the respective patients/individuals using companion diagnostics. Exploratory clinical studies submitted to this call should be designed to allow future scalability, although large scale studies cannot be funded under this call.

- ✓ Feasibility studies that are not pilot studies
- ✓ Pilot studies

Nationell information

Vem ska jag fråga om vad?

- Frågor om utlysningstext, ansökningsförfarande, partnering tool mm kontakta internationella sekretariatet direkt.

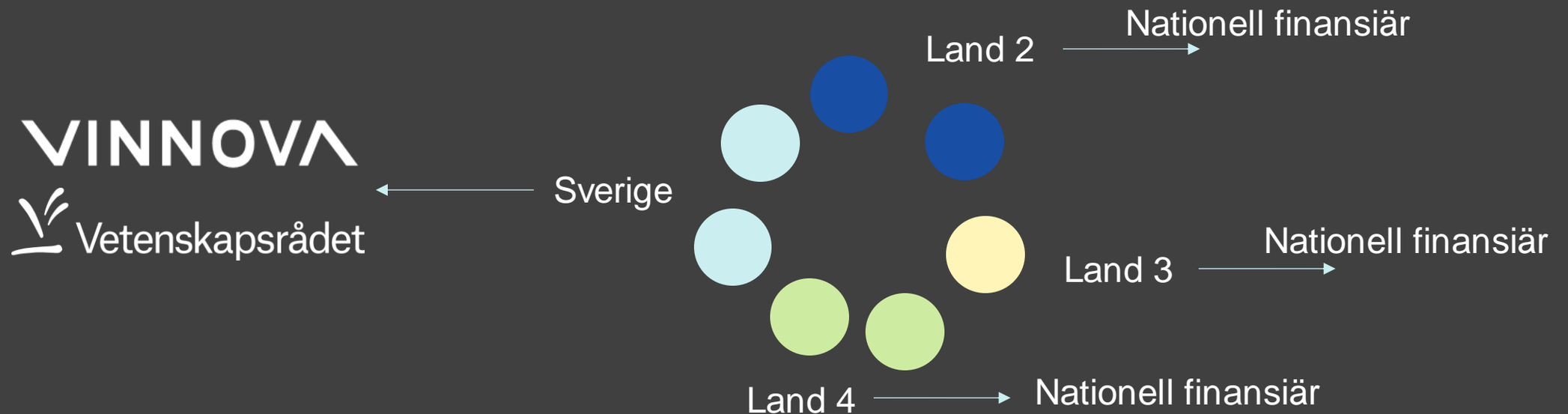
EPPerMed@agencerecherche.fr

EP PerMed Partnering Tool

- Frågor om nationella villkor för svenska sökande kontakta Vinnova eller Vetenskapsrådet. Mer information finns på respektive hemsida.

Hur fungerar ett Joint Transnational Call?

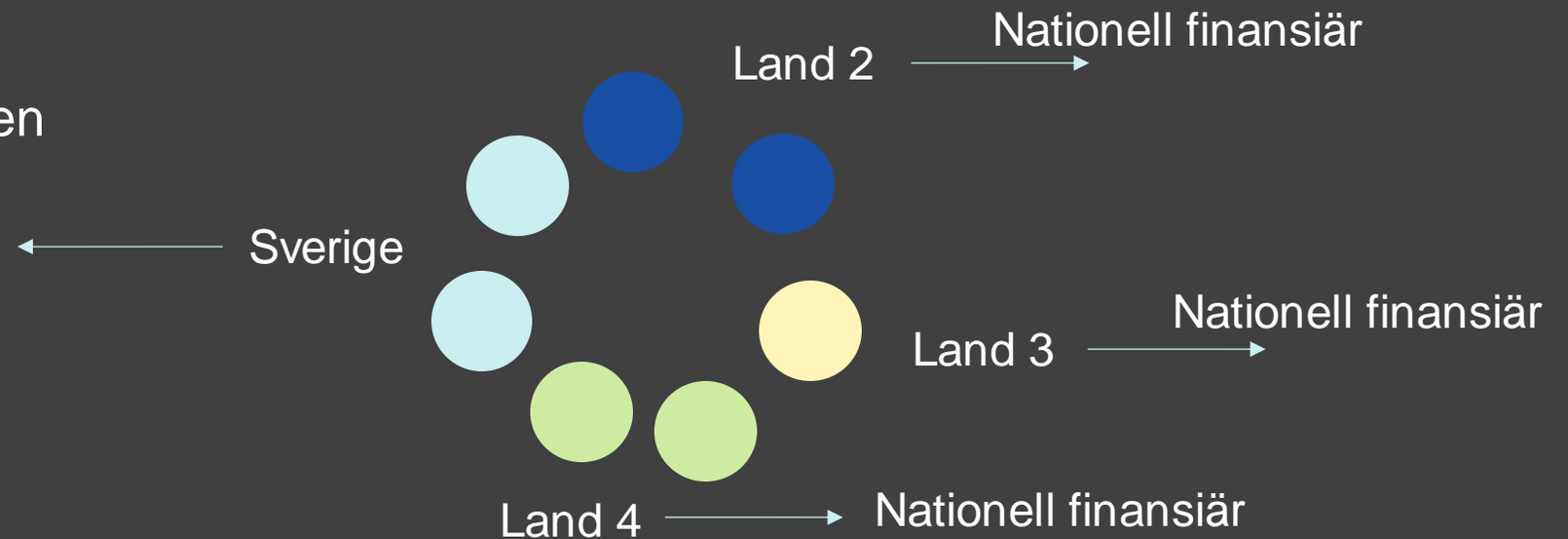
- Varje konsortium ska bestå av parter från minst tre olika länder som deltar i utlysningen.
- Max 2 aktörer från varje land
- Alla deltagande parter i det internationella konsortiet finansieras av nationella organisationer utifrån respektive **nationella regler**



Hur fungerar ett Joint Transnational Call?

1) Skicka in ansökan till internationella utlysningen EPPerMed.eu

2) Svenska aktörer ska skicka in samma ansökan till Vinnova eller Vetenskapsrådet



Hos vilken svensk finansiär ska jag söka?

Vinnova och Vetenskapsrådet samarbetar för att maximera svenskt deltagande i denna utlysning. Utvärderingen sker via det internationella sekretariatet. Vi försöker fördela svenska sökande mellan Vinnova och VR.

Sök från

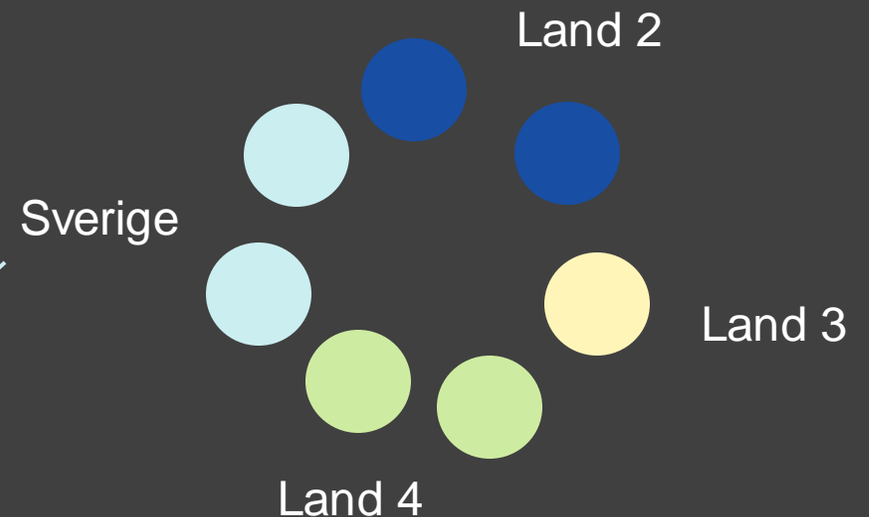
Vinnova (total budget minst 24 Mkr → 5-7 projekt):

- När det ingår ett svenskt företag i konsortiet
- Projects that focus more on validation of targets

Eller

Vetenskapsrådet (total budget minst 12 Mkr → 2-4 projekt):

- Kan inte finansiera företag
- Projects focusing more on identification of targets



Tidplan / deadlines

Steg 1

- 05 mars 2024, kl.17:00 CET Sista ansökningsdag steg 1, EP PerMed
- 12 mars 2024, kl.14:00 CET Parallellansökan steg 1, Vinnova eller VR

Steg 2

- 20 juni 2024 17:00 CET Sista ansökningsdag steg 2, EP PerMed
- 26 juni/27 juni 2024 14:00 CET Parallellansökan steg 2, Vinnova eller VR

Slutgiltigt beslut och projektstart

- Beslutsdatum: november/december 2024
- Projektstart: 10-31 januari 2025

Nationell information Vinnova

Vem kan söka från Vinnova?

Akademi, offentlig sektor och vårdgivare, institut och idéburna organisationer samt **industri**. Deltar två svenska parter i samma projekt ska en agera "koordinator" för den svenska finansieringen.

Projekt som inkluderar en svensk industripart **måste** söka från Vinnova

Projekt med svenska aktörer som söker finansiering från Vinnova ska främst fokusera på utveckling och validering. Dock är detta inget formellt krav utan en praktisk uppdelning mellan Vinnova och VR



Vinnova – vem finansierar vi?

1. I denna utlysning kan akademi, institut, idéburna organisationer samt offentlig sektor söka 100% kostnadstäckning ifall aktiviteterna ingår i deras **icke ekonomiska verksamhet**.
2. Bidrag till organisationer med **ekonomisk verksamhet** omfattas av regler om statligt stöd. Reglerna styr vilka typer av kostnader och hur stor andel av dem som får täckas genom bidrag. Se nästa bild.

För fullständiga behörighetskrav för konsortiets uppbyggnad se utlysningstexten på EP PerMeds hemsida

Vinnova – vad finansierar vi?

Industri och org. med ekonomisk verksamhet - stödgrunder och stödnivå

Stora företag kan söka 20% av de stödberättigade kostnaderna

Små och medelstora företag (SMF) kommer att beviljas med stöd av 9 § förordning (2015:208) om statligt stöd till forskning och utveckling samt innovation, d.v.s. som stöd till forsknings och utvecklingsprojekt enligt artikel 25 i kommissionens förordning (EU) nr 651/2014 (GBER). Projektets aktiviteter ska utgöra **industriell forskning eller experimentell utveckling**.

[Regler för bidrag | Statligt stöd till ekonomisk verksamhet | Vinnova](#)

För maximala stödnivåer för dessa typer av aktiviteter, se Stödnivåer, definitioner m.m. för bidrag enligt Vinnovas stödordning (mellan 50 och 80 % när projektet omfattar ”faktisk samarbete”) [stodgrunder-och-stodnivaer----230929.pdf \(vinnova.se\)](#)

Små- och medelstora företag (SMF) kan också beviljas bidrag med stöd 2 § p. 2 förordning (2015:208) om statligt stöd till forskning och utveckling samt innovation, d.v.s. som **stöd av mindre betydelse (de minimis-stöd)** enligt förordning (EU) nr 1407/2013. Sådant bidrag kommer att beviljas med högst 100% stödnivå. Innan ni kan beviljas de minimis måste ni lämna in ett intyg om stöd av mindre betydelse. **Max 200 000 €** på 3 räkenskapsår. **Intyget ska bifogas ansökan.**

Formella krav Vinnova

- Ansökan är skriven på svenska eller engelska.
- Alla svenska projektparter är juridiska personer eller organisationer
- Alla svenska projektparter ska vara angivna i Vinnovas portal. När två svenska aktörer ingår ska en av dem agera svensk koordinator (kan skilja sig från koordinatörn för den internationella ansökan)
- Max sökt belopp för en svensk part är 3 miljoner kronor och om fler än en svensk part söker bidrag är max 4,5 miljoner kronor.
- Sökt stödnivå ska överensstämma med kraven som beskrivs i Vinnovas utlysningstext.
- Ansökan som skickas in till EP PerMed ska vara bifogad ansökan i Vinnovas e-tjänster senast angiven deadline.



Nationell information Vetenskapsrådet

Vem kan söka från Vetenskapsrådet?

- Endast forskare vid en av Vetenskapsrådet godkänd medelsförvaltare kan ansöka
- Forskare vid företag kan ej finansieras
- Sökande ska ha avlagt svensk doktorsexamen eller motsvarande utländsk examen senast sista ansökningsdagen för utlysningen
- Du behöver inte vara anställd av medelsförvaltaren vid ansökningstillfället, men du ska vara anställd när bidragsperioden börjar och under hela bidragsperioden samt dispositionstid. Anställningen ska omfatta minst 20 procent av en heltidsanställning.
- För fullständiga behörighetskrav för konsortiets uppbyggnad se utlysningstexten på EP PerMeds hemsida
- Mer information om hur du praktiskt går tillväga för att söka finns i vår "Ansökningsguide" på www.vr.se

Vetenskapsrådet - vad finansierar vi?

Bidrag kan sökas för att finansiera alla slags projektrelaterade kostnader, såsom:

- Löner (inklusive egen lön), dock högst motsvarande personens aktivitetsgrad i projektet
- Lokaler
- Driftskostnader (exempelvis förbrukningsmaterial, resor inklusive vistelser vid forskningsanläggningar, publiceringskostnader och mindre utrustning)
- Avskrivningskostnader

Bidragsbeloppet inkluderar ersättning för indirekta kostnader som en andel av de direkta kostnaderna enligt den modell som används av din medelsförvaltare. Bidraget får inte användas till stipendier. Om en doktorand deltar får projektmedel inte användas till lön för undervisning eller annan institutionstjänstgöring.

Din ansökan får inte omfatta kostnader för ändamål som redan är finansierade av Vetenskapsrådet eller någon annan finansiär.

Formella krav Vetenskapsrådet

- Om du som svensk sökande/partner i ett internationellt konsortium söker medel från Vetenskapsrådet måste du lämna in en parallell ansökan till Vetenskapsrådet. (Nationellt behörighetskrav)
- Medelsförvaltaren måste signera den fullständiga ansökan i Prisma, inom sju (7) kalenderdagar räknat från sista ansökningsdag
- Du får endast lämna in en ansökan om detta bidrag till Vetenskapsrådet
- På sidan "[Flera bidrag samtidigt](#)" hittar du mer information om vilka bidrag du kan söka under samma år samt om vad du kan söka om du redan har ett pågående bidrag.
- Det högsta belopp som kan sökas för svenskt deltagande i ett konsortium med en svensk partner är totalt 3 000 000 kronor.
- Max två svenska deltagare kan söka medel inom samma konsortium. Maxbeloppet för ett projekt med två svenska partners är totalt 4 500 000 kronor.
- Sökt belopp ska vara minst totalt 1 200 000 kronor per svensk partner i ett projekt.

Mer information

[EP PerMed Joint Transnational Call for Proposals \(2024\) - European Partnership for Personalised Medicine - EP PerMed](#)

Inspelning av internationella infomötet samt presentationer ligger på sidan ovan.

Se till att ni tittar på och registrerar er på [EP PerMed Partnering Tool](#)

Vinnova

Länk: [Europeiskt samarbete accelererar utveckling av precisionsmedicin \(EP PerMed JTC2024\) | Vinnova](#)

Kontakt: Anna-Carin.Christoffersson@vinnova.se; Malin.Eklund@Vinnova.se

Vetenskapsrådet (VR)

Länk: utlysningssida öppnar inom kort

Kontakt: Karins.Sikstrom@vr.se; Maria.Nilsson@vr.se

Information about the JTC2024

EP PerMed website:

<https://www.eppermed.eu/jtc2024/>



➤ **Electronic submission tool:**

<https://ptoutline.eu/app/eppermed2024>



➤ **Information about the JCS2024 and the involved funders**



➤ **Call documents**



➤ **Short summary of the JTC2024**

➤ **General (eligibility) conditions for application**



➤ **Partnering tool:** <https://partnering.dlr-pt.de/EPPerMedJTC2024>

Don't Forget



Read carefully the call text and the relevant central and regional/national eligibility and budgetary criteria before starting your proposal in order to check if **you as partner and the consortium as a whole** fulfil the call's formal requirements.



Recommended: Contact your respective funding agency prior to submitting the application.



Contact the Joint Call Secretariat for general questions.



Clearly outline the **PERSONALISED MEDICINE** perspective in your research proposals.

PDF dossier

The pre- and full-proposal templates, provided in word format and allowing applicants to present mainly the description of the planned work.



PT-OUTLINE

The electronic submission tool to provide particularly individual partner information and financial plans.

Both PT-Outline & the PDF dossier are time consuming!

Both parts should be completed jointly by all applying consortium partners and need to be started in due time.

FAQ

- « Scientific » integration in the scope of your project ?
 - It is in your responsibility to determine if the work proposed fits to the aims and scope as provided in the call text (pages 2 & 5). The JCS is not in the position to validate research topics.
- Can an applicant coming from a “country not participating” in the call participate in a consortium ?
 - Yes, but on its own funds. This partner cannot be coordinator as a coordinator must be eligible for funding.
- Can a PI take part in several projects?
 - This depends on the individual funding agencies regulations (list in the call text). Please contact your national/regional funding organisation. Attention: projects need to be scientifically different.
- Do we **need** a RRI partner specifically ?
 - Consortia submitting a proposal to this call should demonstrate a commitment for investigating and addressing social, ethical, political, environmental or cultural dimensions of the proposed research.
- Is the information day presentation recorded and published?
 - Yes !

- Is it eligible to include from the same country in a consortium 2 partners requesting funding to the same FO and 1 additional partner participating with its own funding?

- You can have 3 partners of one country in a consortium only if 2 of these partners are funded by at least 2 FO.

E.g. you can have one partner funded by one FO + one funded by another FO of the same country + one participating on its own funds.

But to integrate 3 partners of the same country you NEED to have 7 partners in total in the consortium.

Attention: For some funding organisations, the maximum number of eligible partners who can be funded in one project is limited to one.

TACK!

VINNOVA

Sveriges innovationsmyndighet



Vinnova.se



/Vinnova



@Vinnovase



/Vinnovase