

Systemdemonstrator för nyttiggörande av vårdens och omsorgens data

En utlysning inom Vinnovas område Hållbar precisionshälsa

Innehåll

1	Erbjudandet i korthet	3
2	Vad vill vi åstadkomma med finansieringen?	5
2.1	Vinnova bidrar till nyttiggörande av data om hälsa.....	5
2.2	Nyttiggörande av data en prioriterad fråga i Sverige och övriga Europa	5
3	Systemdemonstrator som verktyg	6
3.1	Vad innebär en systemdemonstrator?.....	6
3.2	De fem systemdimensionerna.....	7
3.3	En systemdemonstrator ska nyttiggöra data för flera syften	8
3.4	Vad menar vi med data från vård och omsorg?.....	8
3.5	Hållbarhet i Vinnovas utlysningar	9
4	Vem riktar sig utlysningen till?	9
5	Vad finansierar vi?.....	10
5.1	Aktiviteter det går att söka finansiering för.....	10
5.2	Stödberättigande kostnader.....	10
6	Hur stort bidrag ger vi?.....	11
7	Förutsättningar för att vi ska bedöma ansökan.....	12
8	Bedömning av inkomna ansökningar	12
8.1	Vad bedömer vi?.....	12
8.2	Hur bedömer vi?	13
9	Beslut och villkor.....	14
9.1	Om våra beslut.....	14
9.2	Villkor för beviljade bidrag	14
10	Så här ansöker ni.....	15
10.1	Projektbeskrivning.....	15
10.2	CV-bilaga.....	15
10.3	Intyg om bidrag av mindre betydelse	15
10.4	Viktigt att tänka på.....	15
11	Vem kan läsa ansökan?.....	15

1 Erbjudandet i korthet

Med den här utlysningen stödjer Vinnova genomförandet av systemdemonstratorer för nyttiggörande av vårdens och omsorgens data. Utlysningen ingår i Vinnovas kraftsamling kring hälsodata.

Det övergripande målet med utlysningen är att bidra till god och jämlik hälsa. För att nå detta mål krävs mer träffsäkra insatser inom prevention, tidig och precis diagnostik, behandling och effektiv rehabilitering. Nya och bättre sätt att nyttiggöra vårdens och omsorgens data kan bidra till bättre möjligheter till forskning, innovation, kvalitetsutveckling, uppföljning, styrning och resursplanering.

I utlysningen ges bidrag för att demonstrera hur en kombination av innovativa och mogna lösningar kan förändra ett helt system i en verklig kontext. Att arbeta med systemförändring innebär att ha ett helhetsperspektiv, adressera utmaningar och utforma lösningar inom flera olika dimensioner, exempelvis regelverk, affärsmodeller, beteenden och infrastruktur. Systemdemonstration handlar om att skapa skalbara och långsiktiga lösningar som fungerar nationellt, och på sikt internationellt.

Det här erbjudandet riktar sig till aktörer med kapacitet att gå samman i ett storskaligt ambitiöst samarbete med många involverade parter. Dessa aktörer kan vara till exempel vårdgivare, företag, regioner, myndigheter och patientorganisationer. För att kunna söka krävs minst tre projektparter, varav minst en vårdgivare. Aktörerna förväntas tillsammans koordinera och driva genomförandet av en systemdemonstrator i verklig miljö.

I utlysningen finansieras upp till tre systemdemonstratorer med maximalt 30 miljoner kronor vardera, fördelat under fyra år.

Utlysningen är öppen för alla aktörer utan krav på tidigare beviljat förberedelseprojekt.

Följande datum gäller för utlysningen:

Observera att datumen är preliminära. För aktuella uppgifter se www.vinnova.se.

Öppningsdatum	3 april 2023
Sista ansökningsdag	21 juni 2023 klockan 14:00
Senaste beslutsdatum	4 oktober 2023
Projektstart tidigast	5 oktober 2023
Projektstart senast	1 december 2023

Kontaktpersoner för utlysningen:

Sanna Edlund, utlysningsansvarig
08-473 31 63

Richard Hellborg
08-473 31 32

Anna Löfgren Wilteus
08-473 32 66

Jonas Tranell
08-473 30 73

Administrativa frågor:

Maria Olsson
08-473 31 18

E-post:

halsodata@vinnova.se

Vinnovas IT-support:

Tekniska frågor om Vinnovas e-tjänster
Tel: 08-473 32 99
helpdesk@vinnova.se

Aktuell information om utlysningen och länk till Vinnovas e-tjänst för ansökningar finns på www.vinnova.se.

2 Vad vill vi åstadkomma med finansieringen?

2.1 Vinnova bidrar till nyttiggörande av data om hälsa

Den här satsningen ingår i Vinnovas kraftsamling kring hälsodata inom området Hållbar precisionshälsa. Hållbar precisionshälsa syftar till ökad och mer jämlik hälsa genom att förebygga, behandla och rehabilitera med större träffsäkerhet.

De senaste åren har det skett en snabb teknologisk och medicinsk utveckling som bygger på tillgång till stora mängder data. För att uppnå nyttorna med precisionshälsa behövs data från både enskilda individer och större grupper som kan kombineras.

Digitaliseringen inom vård och omsorg har möjliggjort nya och mer effektiva arbetssätt, förbättrad diagnostik, behandling samt ökad delaktighet för individen. Trots detta är många av de digitala lösningarna anpassade till etablerade strukturer och arbetssätt och möjligheterna med datadriven vård nyttjas inte fullt ut. Organisatoriska, kulturella och regulatoriska strukturer har inte ändrats i takt med digitaliseringen. Digitaliseringen av vård och omsorg försvåras även av Sveriges decentraliserade hälso- och sjukvårdssystem, som bidrar till fragmentisering och bristande interoperabilitet mellan olika system och aktörer.

Det övergripande målet med utlysningen är att nyttiggöra vårdens och omsorgens data på nya sätt, för att bidra till hållbar precisionshälsa i framtiden. Med nya innovativa produkter, tjänster, arbetssätt, teknologier, infrastrukturer och affärsmodeller möjliggörs nya sätt för att främja hälsa, förebygga sjukdom, diagnostisera, behandla sjukdom och rehabilitera.

Förutom nyttan för patienter och brukare kan sådana lösningar även bidra till forskning, innovation, kvalitetsutveckling, uppföljning, styrning och resursplanering.

Den här utlysningen syftar också till att skapa förutsättningar för innovation, hållbar tillväxt, svensk konkurrenskraft och attraktivitet. Avsikten är dessutom att stärka innovationsförmågan inom vård och omsorg samt stärka entreprenörskapet inom life science.

2.2 Nyttiggörande av data en prioriterad fråga i Sverige och övriga Europa

Nyttiggörande av hälso- och vårddata är ett prioriterat område i Sveriges life science-strategi.¹ Flera initiativ pågår för att skapa bättre förutsättningar, till exempel Vision e-hälsa 2025², Nordic Commons³ för bättre datadelning inom

¹ [Nationell strategi för life science - Regeringen.se](https://www.regeringen.se/491315/1/2023-04-03)

² [E-hälsa 2025 \(ehalsa2025.se\)](https://ehalsa2025.se/)

³ [Nordic Commons | NordForsk](https://nordiccommons.org/)

nordisk forskning, samt arbetet med ett europeiskt hälsodataområde (EHDS)⁴ för att möjliggöra både primär- och sekundäranvändning av data.

Det pågår även många statliga utredningar som fokuserar på möjligheter till ökad nationell samordning, till exempel E-hälsomyndighetens regeringsuppdrag om nationell infrastruktur för kvalitetsregister, nationellt datautrymme för bilddiagnostik, utredning om möjligheter till sekundäranvändning av hälsodata samt en statlig utredning om lagstiftning för interoperabilitet. Flera andra utredningar och uppdrag kring regelverk och infrastruktur för data om hälsa har initierats de senaste åren.^{5 6 7} Ett exempel är Vetenskapsrådets verktyg RUT⁸ som beskriver innehåll i register med metadata på ett standardiserat sätt, vilket ska göra det enklare att hitta och tillgängliggöra data.

3 Systemdemonstrator som verktyg

3.1 Vad innebär en systemdemonstrator?

En systemdemonstrator visar vägen för, eller "demonstrerar", hur en kombination av innovativa och mogna lösningar tillsammans kan förändra ett system.

Tydlig definition av systemet behövs

För att genomföra en systemdemonstrator behövs en tydlig definition av det system som demonstratorn har för avsikt att förändra, och en beskrivning av systemets gränser. Det behövs också en beskrivning av för vem eller vilka det skapas värde.

Bred samverkan mellan aktörer

En systemdemonstrator kan inte genomföras av en enskild aktör, utan kräver gränsöverskridande samverkan mellan olika kompetenser och sektorer, till exempel offentlig sektor, näringsliv, akademi och civilsamhälle.

Genomförande i ett verkligt och fysiskt sammanhang

En systemdemonstrator genomförs i ett verkligt och fysiskt sammanhang, där flera relevanta aktörer går samman för att testa möjligheter och lösningar och identifiera eventuella hinder och vägval.

Höga ambitioner kring interoperabilitet

För att vara skalbar och långsiktig måste demonstratorn ha höga ambitioner när det gäller interoperabilitet (teknisk, semantisk, juridisk och organisatorisk) samt informationssäkerhet. Detta gäller både inom och mellan verksamheter i individens vård- och omsorgsprocess, men även i förhållande till nationella

⁴ [Ett europeiskt hälsodataområde \(europa.eu\)](https://europa.eu)

⁵ [Hälsodata som nationell resurs för framtidens hälso- och sjukvård - Regeringen.se](https://www.regeringen.se/press/2023/04/halsodata-som-nationell-resurs-for-framtidens-halso-och-sjukvard)

⁶ [Långsiktig reglering av forskningsdatabaser - Regeringen.se](https://www.regeringen.se/press/2023/04/langsiktig-reglering-av-forskningsdatabaser)

⁷ [Kartläggning visar på stora behov av nationella hälsodata - Socialstyrelsen](https://www.socialstyrelsen.se/press/2023/04/kartlaggning-visar-pa-stora-behov-av-nationella-halsodata)

⁸ [Metadataverktyget RUT – Registerforskning.se](https://www.registerforskning.se/metadataverktyget-rut)

system och tjänster samt forskning och innovation. Demonstratorn måste också i möjligaste mån vara anpassad till utvecklingen inom hälsodataområdet på europeisk nivå, till exempel genom tillgängliggörande av metadata samt eventuellt deltagande i transnationella datainfrastrukturer.

Krav på informationssäkerhet

Kraven på informationssäkerhet ökar. Om känsliga personuppgifter hamnar i fel händer kan de användas på ett skadligt sätt. Det finns också en risk för attacker mot den tekniska infrastrukturen som hanterar informationen. Därför är det viktigt att vidta lämpliga åtgärder för att säkerställa att såväl uppgifter som infrastruktur är skyddade.

Systemdemonstratorn måste fungera med nuvarande regelverk

Demonstratorn måste fungera utifrån nuvarande regelverk, till exempel patientdatalagen och GDPR.

3.2 De fem systemdimensionerna

Systemdemonstration handlar om att integrera perspektiv från flera olika dimensioner för att öka möjligheterna att skapa långsiktiga och skalbara lösningar. Här följer exempel på vad respektive dimension kan innebära:

Teknik, produkter och processer

Denna dimension av systemet kan exempelvis handla om funktionalitet, applikationer eller tekniska lösningar för att generera, hantera, tillgängliggöra eller analysera data. Det kan även handla om teknisk och semantisk interoperabilitet, exempelvis användande av standarder som HL7-FHIR, OpenEHR, SNOMED CT och principen FAIR.

Infrastruktur

Denna dimension kan handla om att utveckla eller använda fysiska eller digitala infrastrukturer som skapar förutsättningar för att samla in, tillgängliggöra och analysera data på ett säkert och effektivt sätt.

Policy och regelverk

Denna dimension innebär att anpassa sig och bidra till utvecklingen av befintliga nationella och internationella standarder och regelverk som möjliggör juridisk interoperabilitet inom och mellan system och aktörer. Det kan även handla om att förstå och ta vara på möjligheter och begränsningar i rådande regelverk. Här ingår förberedelser för kommande policys och regelverk som påverkar möjligheterna att nyttiggöra data från vård och omsorg, såsom nationella utredningar och förslaget till förordning för det europeiska hälsodataområdet (EHDS).

Beteende, kultur och värderingar

För att lyckas med systemförändring behövs insikter om beteendemönster, kultur och värderingar, till exempel kopplat till synen på ny teknologi, nya arbetssätt,

nya yrkesroller, tillämpning av regelverk och olika aktörers roller i en framtida lösning. Både den enskilda individen, professionen, verksamheten, politiken och allmänheten kan behöva förändra sin förståelse och sitt beteende för att uppnå en förändring i större skala.

Affärsmodeller, investeringar och upphandlingar

För att lyckas med en systemförändring är det viktigt att se över hur affärsmodeller, investeringar och upphandlingar kan fungera för att de nya lösningarna ska vara långsiktiga och skalbara.

3.3 En systemdemonstrator ska nyttiggöra data för flera syften

En systemdemonstrator ska göra det möjligt att nyttiggöra data för flera olika syften. Nedan följer exempel på syften som bedöms som grundläggande:

Individens möjlighet att ha makt över och bidra till sin egen hälsa

En systemdemonstrator bör öka individens möjligheter att bidra till att nyttja data om sin hälsa, för att kunna ta ett större ansvar för sin hälsa, vård och behandling. I genomförandet av en systemdemonstrator som använder data om vård och hälsa är det viktigt att individens rättigheter till sina data tydliggörs.

Vårdens och omsorgens möjligheter att ta beslut baserade på rätt information

En systemdemonstrator bör också fokusera på bättre beslutsunderlag i vården och omsorgen. Medarbetare i vård och omsorg kan ges bättre möjlighet att använda validerade metoder för exempelvis diagnostik och behandling, behovsanpassade beslutstöd, processer och teknologier. Att nyttiggöra data på individ- och gruppnivå bidrar även till vårdens innovationsarbete, kvalitetsutveckling, uppföljning, styrning och resursplanering.

Forskare och innovatörers möjligheter att skapa nya lösningar

Systemdemonstratorn bör även bidra till att ge forskare och innovatörer tillgång till data för att kunna utveckla nya innovationer och konkurrenskraftiga lösningar. Några exempel är att skapa förutsättningar för mer effektiva kliniska studier, uppföljning av behandlingseffekt i klinisk vardag, utveckling av nya läkemedel och behandlingsområden, medicintekniska produkter eller tjänster.

3.4 Vad menar vi med data från vård och omsorg?

Data från vård och omsorg definieras här som personuppgifter som vårdgivare behandlar inom hälso- och sjukvård i Sverige. En vårdgivare kan till exempel vara regional, kommunal eller privat. Sådana uppgifter regleras i patientdatalagen⁹ och används i första hand för vården av patienter men även för administration, uppföljning, planering, kvalitetssäkring och statistik.

⁹ [Patientdatalag \(2008:355\) Svensk författningssamling 2008:2008:355 t.o.m. SFS 2022:915 - Riksdagen](#)

Det finns även andra källor till data om hälsa, till exempel hos andra verksamheter, forskningsprojekt, nationella hälsodataregister eller individens egna insamlade data. Data om hälsa kan innebära exempelvis uppgifter om biologi, levnadsvanor, social situation och miljöfaktorer. En systemdemonstrator kan med fördel bygga på olika datakällor om det kan göras i enlighet med rådande regelverk.

3.5 Hållbarhet i Vinnovas utlysningar

Vinnova har i uppdrag att främja hållbar tillväxt och samhällsutveckling. Genom Agenda 2030 har världens länder enats om en global överenskommelse och förståelse för vad som kännetecknar hållbar utveckling. Genom våra insatser bidrar vi till det globala åtagandet att nå målen.¹⁰

En aspekt som Vinnova följer upp och bedömer är om både kvinnor och män på ett jämställt sätt tar del av bidraget, deltar i och har inflytande över projektet (se avsnitt 8.1 under aktörskriteriet).

En annan aspekt handlar om att analysera och ta ställning till om det finns köns- och/eller genusaspekter som är relevanta kopplat till projektets problemområde, lösningar och nyttiggörande.¹¹ Denna fråga är obligatorisk att besvara för alla sökande och återfinns under rubriken ”Projektuppgifter”.

4 Vem riktar sig utlysningen till?

Det här erbjudandet riktar sig till aktörer som vill gå samman i ett storskaligt projekt för att demonstrera lösningar som ökar nyttiggörandet av data från vård och omsorg. Det kan exempelvis vara offentliga eller privata vårdgivare, företag, regioner, kommuner, myndigheter och patientorganisationer. Aktörerna ska tillsammans ha kapacitet att genomföra en skalbar systemdemonstrator i verklig miljö.

För att kunna söka i denna utlysning krävs minst tre projektparter, varav en koordinerande part. Dessa ska delta i utformningen av projektet, bidra till genomförande och dela på risken och resultatet.

Minst en svensk vårdgivare (offentlig eller privat) med kapacitet att aktivt delta i ett storskaligt innovationsprojekt ska delta som projektpart. Med vårdgivare menas en aktör som bedriver hälso- och sjukvårdsverksamhet eller tandvårdsverksamhet, och behandlar data som regleras i patientdatalagen. Det kan

¹⁰ Läs mer om vårt arbete för att bidra till målen i Agenda 2030:
<https://www.vinnova.se/m/agenda-2030/>

¹¹ Läs mer om vad vårt arbete för jämställd innovation innebär för dig som söker bidrag från oss:
<https://www.vinnova.se/m/jamstalld-innovation/>

vara en region, kommun, statlig myndighet, en annan juridisk person som bedriver offentligt finansierad hälso- och sjukvårdsverksamhet.

Övriga aktörer kan vara från någon av nedanstående sektorer:

- Små, medelstora och stora företag
- Offentlig sektor
- Akademi, inklusive forskningsinfrastruktur
- Forskningsinstitut
- Idéburen organisation, inklusive patient- och brukarföreningar

Vinnova har krav på att en utländsk organisation ska ha filial eller driftställe i Sverige för att kunna vara bidragsmottagare.

5 Vad finansierar vi?

5.1 Aktiviteter det går att söka finansiering för

I denna utlysning finansieras aktiviteter för att genomföra en systemdemonstrator för ökat nyttiggörande av data från vård och omsorg. Det kan exempelvis vara utformning av prototyper, demonstration, planering och dokumentation.

Vinnova finansierar inte rutinmässiga eller återkommande ändringar av befintliga varor, tillverkningsmetoder, tillverkningsprocesser, tjänster eller andra pågående verksamheter i denna utlysning, även om dessa ändringar kan innebära förbättringar.

5.2 Stödberättigande kostnader

Vår finansiering sker genom bidrag. Bidrag till organisationer som bedriver ekonomisk verksamhet omfattas av regler om statligt stöd.¹² Reglerna styr bland annat vilka typer av kostnader och hur stor andel av dem som får täckas genom bidrag.

Kostnader för följande aktiviteter är stödberättigande:

Aktiviteter som faller under begreppet *experimentell utveckling*, vilket handlar om att förvärva, kombinera, forma och använda befintliga vetenskapliga, tekniska, näringslivsmässiga och andra relevanta kunskaper och färdigheter med syftet att utarbeta nya eller förbättrade produkter, processer eller tjänster. Detta kan också inbegripa exempelvis verksamheter som syftar till konceptuell definition, planering och dokumentation av nya produkter, processer eller tjänster.

¹² Läs mer om statligt stöd på vår webbplats: <https://www.vinnova.se/sok-finansiering/regler-for-finansiering/statligt-stod/>. Där hittar du även våra allmänna villkor för bidrag och Anvisning till stödberättigande kostnader: <https://www.vinnova.se/sok-finansiering/regler-for-finansiering/allmanna-villkor/>

Aktiviteterna kan exempelvis bestå av utformning av prototyper, demonstration, pilotarbete, testning och validering av nya eller förbättrade produkter, processer eller tjänster i miljöer som motsvarar realistiska driftsförhållanden, där det primära syftet är att göra ytterligare tekniska förbättringar på de produkter, processer eller tjänster som ännu inte är fasta. Detta kan omfatta utveckling av en kommersiellt användbar prototyp eller ett pilotarbete som med nödvändighet är den slutliga kommersiella produkten och som är alltför dyr att producera för att endast användas för demonstration och utvärdering.

Vilka kostnader som är stödberättigande framgår av våra villkor och vår anvisning till stödberättigande kostnader.¹³

Grundläggande förutsättningar för en stödberättigande kostnad är att den:

- ska vara faktisk och kunna styrkas,
- har uppkommit hos Bidragsmottagaren,
- har uppkommit under den projekttid som framgår av beslutet,
- är bokförd och fastställd i enlighet med Bidragsmottagarens vanliga redovisningsprinciper och god redovisningssed,
- ska vara skäligen och ha uppkommit enbart för genomförande av projektet,
- ska vara i enlighet med Bidragsmottagarens interna policys och riktlinjer, särskilt med avseende på miljö- och klimatpåverkan.

6 Hur stort bidrag ger vi?

I utlysningen finansieras upp till tre systemdemonstratorer med maximalt 30 miljoner vardera, fördelat under fyra år.

Bidrag till organisationer som bedriver **ekonomisk verksamhet**¹⁴ omfattas av regler om statligt stöd. Reglerna styr bland annat vilka typer av kostnader och hur stor andel av dem som får täckas genom bidrag. Bidrag kommer att beviljas som stöd till forsknings- och utvecklingsprojekt enligt artikel 25 i kommissionens förordning (EU) nr 651/2014 (GBER). Projektets aktiviteter ska utgöra *experimentell utveckling*. Stödnivån per part av de stödberättigande kostnaderna är beroende på organisationens storlek. Se [tabell](#) för information om stödgrund och stödnivåer för organisationer som bedriver ekonomisk verksamhet.¹⁵

Bidrag till organisationer som bedriver **ekonomisk verksamhet**, kan också komma beviljas som *stöd av mindre betydelse* (de minimis-stöd) enligt förordning (EU) nr 1407/2013. Bidrag med denna grund kan beviljas med högst 100 procent

¹³ [Microsoft Word - guide stödberättigande kostnader -1 januari 2019.docx uppdatering inför 2020 200206 \(002\) \(vinnova.se\)](#)

¹⁴ Se definition av ekonomisk verksamhet enligt reglerna om statligt stöd: [Regler för bidrag | Statligt stöd till ekonomisk verksamhet | Vinnova](#)

¹⁵ [tabell_stodnivaer_statligt_stod.pdf \(vinnova.se\)](#)

stödnivå per part. Företag som söker *stöd av mindre betydelse* måste med ansökan bifoga ett intyg att man uppfyller kraven för detta.¹⁶

Akademi, forskningsinstitut, offentlig sektor och vårdgivare samt idéburna organisationer som deltar i sin **icke-ekonomiska verksamhet** omfattas inte av reglerna om statsstöd. Sådana aktörer kan i denna utlysning söka bidrag för 100 procent av sina stödberättigande kostnader. Offentligt finansierad vård och omsorg och skolverksamhet i Sverige betraktas som icke-ekonomisk verksamhet.

7 Förutsättningar för att vi ska bedöma ansökan

Vi kommer endast bedöma ansökningar som uppfyller följande formella krav:

- Sökande projektparter är juridiska personer.
- Minst tre projektparter, varav en koordinerande part deltar i projektet.
- Minst en av projektparterna är vårdgivare enligt definition i avsnitt 4.
- Ansökan är skriven på svenska eller engelska.
- Projektbeskrivningen är skriven enligt den mall som finns på utlysningens webbsida.
- En CV-bilaga är bifogad enligt Vinnovas mall.
- Inga andra bilagor utöver de efterfrågade är bifogade till ansökan.

8 Bedömning av inkomna ansökningar

8.1 Vad bedömer vi?

Potential

- I vilken grad systemdemonstratorn bidrar till att nyttiggöra data från vård och omsorg för flera olika syften.
- I vilken utsträckning systemdemonstratorn bidrar till att stärka individens möjlighet att vara delaktig i att uppnå hälsa.
- I vilken grad systemdemonstratorn bidrar till ökad och mer jämlik hälsa genom mer träffsäkra insatser inom prevention, tidig och precis diagnostik, behandling och effektiv rehabilitering.
- Systemdemonstratorns potential att skala upp och att fungera på nationell, och på sikt internationell nivå.
- Systemdemonstratorns potential att bidra till svensk attraktivitet och konkurrenskraft.

¹⁶ <https://www.vinnova.se/globalassets/huvudsajt/sok-finansiering/gora-ansokan/dokument/intyg-om-stod-av-mindre-betydelse-juli--19.docx>

Aktörer

- Aktörskonstellationens kapacitet och engagemang i förhållande till projektets genomförande och mål.
- Aktörernas kompetens och erfarenhet av arbete inom de fem systemdimensionerna.
- Koordinators förmåga och kapacitet att leda och samordna en större grupp aktörer.
- I vilken utsträckning en vårdgivare har kapacitet och möjlighet att aktivt delta i ett storskaligt innovationsprojekt.
- Hur väl projektteamet är sammansatt med avseende på könsfördelning, inklusive fördelning av makt och inflytande mellan kvinnor och män.

Genomförbarhet

- Projektplanens och budgetens trovärdighet och ändamålsenlighet.
- I vilken grad projektet identifierar potentiella risker och hinder och hur dessa hanteras.
- I vilken utsträckning systemdemonstratorn genomförs med ett systemperspektiv med fem dimensioner (exemplifieras under 3.4):
 - produkt/tjänst/teknik,
 - policy- och regelverk,
 - affärsmodeller, upphandling,
 - kultur, värderingar, beteende,
 - infrastruktur.
- I vilken grad projektet beskriver ett utvecklat resonemang gällande interoperabilitet för att projektet ska uppnå projektmålen och skalning.
- Hur väl relevanta hållbarhetsperspektiv och jämställdhetsaspekter¹⁷ integreras i projektplanen.

8.2 Hur bedömer vi?

Inkomna ansökningar som uppfyller de formella kraven och ligger i linje med utlysningens inriktning bedöms i konkurrens av interna och externa bedömare. Utvalda ansökningar kallas till intervju. Vinnova förbehåller sig rätten att tillämpa ett portföljperspektiv vid urvalet av ansökningar som beviljas. Ansökningarna bedöms enligt bedömningskriterierna ovan.

¹⁷ Med relevanta hållbarhetsperspektiv avses Agenda 2030 med ett särskilt fokus på klimat och jämställdhet.

9 Beslut och villkor

9.1 Om våra beslut

Hur mycket varje part i projektet beviljas i bidrag framgår av beslutet. Bidrag kommer beviljas med stöd av 9 § förordning (2015:208) om statligt stöd till forskning och utveckling samt innovation, det vill säga som stöd till forsknings- och utvecklingsprojekt enligt artikel 25 i kommissionens förordning (EU) nr 651/2014. Projektets aktiviteter ska ingå kategorin *Experimentell utveckling*.

Bidrag kan också beviljas med stöd av 2 § andra punkten förordning (2015:208) om statligt stöd till forskning och utveckling samt innovation, det vill säga som *stöd av mindre betydelse* (de minimis-stöd) enligt förordning (EU) nr 1407/2013 av den 18 december 2013 om tillämpningen av artiklarna 107 och 108 i fördraget om Europeiska unionens funktionssätt på stöd av mindre betydelse. Bidrag kommer beviljas med högst 100 procent stödnivå. Innan ni beviljas bidrag måste ni lämna in ett särskilt intyg om detta.

Bidrag till parter vars aktiviteter i projektet **inte utgör ekonomisk verksamhet** kommer inte omfattas av statsstödsreglerna. Dessa kommer beviljas bidrag med högst 100 procent stödnivå. Tänk på att om ni bedriver både ekonomisk och icke-ekonomisk verksamhet måste ni klart skilja de två typerna av verksamheter och kostnader, finansiering och intäkter åt. Annars kan bidraget vara olagligt statsstöd.

Stödgrunden framgår av beslutet och styr även vilka kostnader som är stödberättigande.

Vårt beslut om att bevilja eller avslå en ansökan kan inte överklagas.

9.2 Villkor för beviljade bidrag

För beviljade bidrag gäller våra allmänna villkor för bidrag.¹⁸ Villkoren innehåller bland annat regler om projektavtal, förutsättningar för utbetalning, uppföljning, rapportering och nyttiggörande av resultat. Vetenskaplig publicering ska ske med öppen tillgång i enlighet med Vinnovas anvisning.

Kompletterande särskilda villkor kan beslutas för enskilda projekt.

Om ni inte följer Vinnovas villkor kan ni bli återbetalningsskyldiga. Det gäller också om ni beviljats bidrag felaktigt eller med för högt belopp.

¹⁸ Aktuella villkor hittar du på vår webbplats, tillsammans med hjälp för att förstå och uppfylla villkoren: [Vinnovas allmänna villkor för finansiering | Vinnova](#)

10 Så här ansöker ni

För att söka bidrag fyller ni i ett webbaserat formulär i Vinnovas e-tjänst för ansökningar, som nås via www.vinnova.se. Där laddar ni upp följande bilagor.¹⁹

10.1 Projektbeskrivning

Projektbeskrivning skrivs på svenska eller engelska enligt den mall som finns på utlysningens webbsida. Projektbeskrivningen får högst vara femton sidor och marginaler eller teckenstorlek får inte ändras. De anvisningar och kommentarer som är skrivna i kursiv text i mallen bör klippas bort innan ansökan skickas in.

10.2 CV-bilaga

En bilaga med CV från projektledaren och nyckelpersoner ska biläggas. Minst ett CV från varje projektpart ska ingå. Varje CV ska vara på max en sida och skrivas enligt den mall som finns på utlysningens webbsida.

10.3 Intyg om bidrag av mindre betydelse

För organisationer som söker under regeln *Stöd av mindre betydelse*, se avsnitt 6, ska ett intyg att man uppfyller kravet biläggas ansökan.

10.4 Viktigt att tänka på

Tänk på att det tar tid att göra en ansökan. Ni kan börja fylla i uppgifter, spara och fortsätta vid ett senare tillfälle. När ansökan är färdig markerar ni den som klar. Ni kan när som helt låsa upp ansökan och göra ändringar, ända fram till sista ansökningensdag.

Klarmarkera ansökan i god tid innan utlysningen stänger.

När utlysningen stängt och ansökan registrerats hos Vinnova kommer en bekräftelse skickas ut per e-post till dig som står för användarkontot, projektledare och firmatecknare/prefekt. Det kan ta några timmar innan du får e-posten.

Om du inte har fått en bekräftelse via e-post inom 24 timmar efter att utlysningen stängt ber vi dig höra av dig. När ansökningstiden har gått ut kan komplettering av ansökan endast ske på begäran från oss.

11 Vem kan läsa ansökan?

Ansökningar som lämnas in till oss blir allmänna handlingar men vi lämnar inte ut uppgifter om enskilda affärs- eller driftsförhållanden, uppfinningar och forskningsresultat ifall det kan antas att någon enskild lider skada om uppgifterna röjs.

¹⁹ Mallar för bilagorna hittar du på vår webbplats: [Systemdemonstrator för nyttiggörande av data från vård och omsorg | Vinnova](#)