****

**Muster für Anträge zur Nutzung von Daten/Biomaterial und/oder der Infrastruktur des Kompetenznetzes und des Nationalen Registers für angeborene Herzfehler e. V.**

*(Deutsch oder Englisch)*

|  |  |
| --- | --- |
| *Bitte per Email senden*An die Geschäftsstelle des Nationalen Registers für angeborene Herzfehler e. V.Dr. Ulrike Bauerubauer@kompetenznetz-ahf.de  | *von der Zentrale auszufüllen:*Projektantrag Kennzeichen: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Eingangsdatum: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

***Alle Angaben werden vertraulich behandelt***

|  |
| --- |
| **1 Titel des Vorhabens**      |
| **2 Verantwortliche/r Wissenschaftler/in (und ggf. beteiligte Wissenschaftler/Institutionen)**Name, Vorname:      Organisation/Institut:      Telefon- und ggf. Faxnummer:      Email:      Weitere beteiligte Wissenschaftler       |
| **3 Beabsichtigter Zeitraum des Projektes**von (Monat/Jahr):      bis (Monat/Jahr):       |
| **4 Hintergrund & Stand der Forschung**      |
| **5 Fragestellungen, Ziele**      |
| **6 Hypothesen**      |
| **7 Begründung der Machbarkeit (z. B. mittels Poweranalyse)**      |
| **8 Relevanz der Ergebnisse**       |
| **9 Studiendesign**      |
| **10 Methoden**      |
| **11 Beschreibung des Patientenkollektivs**Fallzahl      Diagnosen/Phänotyp     Ein- und Ausschlusskriterien      |
| **12 Beschreibung der Informationen, die für die Auswertung erforderlich sind*****Wir liefern generell:*** *Geschlecht, Hauptdiagnose, angeborene und erworbene Nebendiagnosen, Hereditäre, fetale und neonatale Diagnosen,* ***bei Probenmaterial zusätzlich:*** *Alter bei Probennahme, erforderliche Daten wie Konzentration etc.****Alle weiteren anamnestischen und klinischen Daten auf Anfrage (ggf. Liste/Tabelle beifügen)***      |
| **13 Probenmaterial (falls zutreffend)**DNA [ ]  Menge      kard. Gewebe [ ]  Beschreibung      sonst. Proben      zusätzliche Anmerkungen/Angaben       |
| **14 Detaillierte Angaben zur Finanzierung**      |
| **15 Stand bzgl. Beantragung eines Ethikvotums**      |
| **16 Die Institution des Antragstellers beteiligt sich**[ ]  an der Rekrutierung von Patienten für das Nationale Register für angeborene Herzfehler[ ]  an der Sammlung von Blut/DNA und/oder Gewebeproben für Forschungszwecke |
| **17** [ ] *Die Antragsteller erklären sich mit den Regelungen zur Nutzung von Daten/Proben und den Publikationsrichtlinien im Kompetenznetz Angeborene Herzfehler/Nationalen Register einverstanden* |
| **18 Literaturangaben**      |