****

**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 Bauer [ubauer@kompetenznetz-ahf.de](mailto:ubauer@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** |