

Zveřejnění nadnárodní výzvy v oblasti výzkumu, inovací a technologií partnerství PerMed (European Partnership for Personalised Medicine): Test and Demonstration of Multimodal Data Approches for Personalised Medicine ("MultiPMDData2026")

1.10.2025 - Monika Kocmanová | Ministerstvo zdravotnictví ČR

Ministerstvo zdravotnictví (dále jen „MZD“) zveřejňuje dne 1.10. 2025 v souladu se zákonem č. 130/2002 Sb., o podpoře výzkumu, experimentálního vývoje a inovací z veřejných prostředků a o změně některých souvisejících zákonů (zákon o podpoře výzkumu, experimentálního vývoje a inovací), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon“), nadnárodní výzvu v oblasti výzkumu, inovací a technologií partnerství PerMed (European Partnership for Personalised Medicine): Test and Demonstration of Multimodal Data Approches for Personalised Medicine ("MultiPMDData2026")

Call 2026

Termín vyhlášení výsledků
září 2026

Národní rozpočtová alokace na výzvu
250 000 EUR

Maximální výše podpory na projekt
125 000 EUR

Maximální intenzita podpory na projekt
Tabulka: Maximální možná intenzita podpory dle typu subjektu a typu výzkumu (dle aktuální verze Metodiky: Evropská partnerství v oblasti zdraví)

Uchazeči
výzkumná organizace, podnik, patientské organizace

Doba trvání projektu
3 roky / 36 měsíců

Konečné termíny pro podání návrhů projektů:
Pre-proposals: 12. 1. 2026, 14:00 CET
Full proposals: 27. 4. 2026, 14:00 CEST

Zájemci se mohou zúčastnit **mezinárodního informačního webináře**, který se uskuteční **28. října**,

2025 od 10:00 - 12:00 (CET). Registrace je povinná. Formulář pro vyplnění je dostupný pod tímto odkazem: **REGISTRATION**

Dokumenty

Podmínky zapojení českého uchazeče do PerMed Call 2025

Metodika: Evropská partnerství v oblasti zdraví

Podprogram 3: Evropská partnerství v oblasti zdraví - s účinností od 22.5.2024

Povinné přílohy českého uchazeče pro 1. fázi (tzv. pre-proposals)

1. Čestné prohlášení za uchazeče, příp. spoluuchazeče (ČP PO)
2. Čestné prohlášení za uchazeče, příp. spoluuchazeče (ČP FO)
3. Čestné prohlášení pro výzkumné organizace (pokud je relevantní)
4. Čestné prohlášení o složení konsorcia (pouze pokud je v projektu zastoupen český podnik)
5. Rozpočtová tabulka (AZV ČR Application Form)

Povinné přílohy českého uchazeče pro 2. fázi (tzv. full proposals)

1. Čestné prohlášení k odborné způsobilosti;
2. Aktualizovaná rozpočtová tabulka (**AZV ČR Application Form**)

Další dokumenty

Nařízení komise

Frascati manuál

Definice druhů výsledků

Smlouva o poskytnutí podpory_PerMed Call 2025

Oficiální dokumenty výzvy jsou dostupné zde

Informace o výzvě

Daná nadnárodní výzva partnerství PerMed (European Partnership for Personalised Medicine): ***Test and Demonstration of Multimodal Data Approches for Personalised Medicine*** ("**MultiPMData2026**") si klade za cíl:

- **propojit podniky s klinickými aktéry**, včetně poskytovatelů zdravotní péče, pacientů a výzkumníků, za účelem testování inovativních řešení v kontrolovaných podmínkách reálného prostředí; tato řešení by měla reagovat na konkrétní a jasně definované potřeby v oblasti péče o pacienty s více chronickými onemocněními, která vyžadují dlouhodobou a koordinovanou péči (tzv. multimorbidita);
- **financovat inovační projekty v oblasti lidského zdraví**, zaměřené na využití různorodých (multimodálních) dat v rámci přístupů personalizované medicíny; cílem je efektivnější a individualizované řízení péče o pacienty trpící dvěma a více chronickými nemocemi, jež vyžadují soustavnou zdravotní péči (tzv. multimorbidita).

Projekty se budou zabývat alespoň jedním z následujících aspektů:

- rozpoznáním nebo popisem výskytu dalších nemocí, které se u pacientů s chronickým onemocněním vyskytují současně;
- diagnostikou nebo sledováním progresu onemocnění, včetně období zlepšení a opětovného zhoršení zdravotního stavu;
- podporou přechodu z hospitalizační na ambulantní péči prostřednictvím vzdáleného monitorování nebo hlášení s využitím nositelných zařízení či jiných technických nástrojů;
- podporou rozhodování při výběru léčebných postupů (např. typu a dávkování léčby);
- sledováním a řízením více léčebných postupů (včetně kombinací léků) za účelem zvýšení účinnosti léčby nebo snížení rizika nežádoucích účinků a škodlivých kombinací léků;
- zajištěním dodržování dlouhodobých léčebných režimů.

Návrhy projektů musí obsahovat jasně popsanou a kvalitní strategii pro sběr, zpracování a využití různorodých (multimodálních) zdravotních dat.

Nadnárodní projektová konsorcia musí povinně zahrnovat klinického partnera a alespoň jednoho partnera z řad malých a středních podniků nebo zástupce průmyslu.

Rozsáhlé klinické studie nejsou předmětem této výzvy a nebudou v jejím rámci podporovány.

Velikost projektového konsorcia

Každé konsorcium musí zahrnovat **alespoň 3 partnery ze 3 různých členských států EU nebo přidružených zemí**, jejichž financující organizace se výzvy účastní. Každý z těchto partnerů musí být způsobilý a požádat o financování příslušnou financující organizaci. Všechny 3 právní subjekty musí být na sobě nezávislé. Na jedno konsorcium jsou povoleni maximálně **3 způsobilí partneři ze stejné země**. Koordinátor projektu musí být způsobilý pro financování svou regionální/národní financující organizací, která se účastní výzvy. Koordinátor projektu nesmí být mezi první a druhou fází změněn. V konsorciu jsou povoleni nejvýše **2 partneři s vlastním financováním**, přičemž nejméně 3 partneři jsou způsobilí pro financování od národního poskytovatele. Maximální počet partnerů je 7. Jako dalšího partnera je možné **přidat patientskou organizaci**, které si zajistí vlastní financování nebo požádají o financování EP PerMed nebo požádají o národní financování, pokud to umožňují podmínky příslušné financující organizace.

Financovány budou pouze nadnárodní projekty.

Seznam zapojených zemí:

Belgie (FIO (VLAIO)), Belgie (SPW EER), Česká republika (MZČR/AZVČR), Finsko (BFRK), Francie (ANR), Irsko (HRB), Israel (CSO-MOH, IRERD), Itálie (IT-MoH), Lotyšsko (LZP), Litva (LMT), Portugalsko (Centro Region – CCCR), Rumunsko (UEFISCDI), Slovensko (CVTI SR), Jižní Afrika (SAMRC), Španělsko (CSCJA, CFN), Švédsko (VINNOVA), Turecko (TUBITAK).

**Seznam zapojených zemí je aktuální k datu 1. 10. 2025.*

Pravidla výzvy:

Výzva se řídí nadnárodními pravidly společnými pro uchazeče ze všech zapojených zemí. Kromě nadnárodních pravidel musí čeští uchazeči splňovat také národní podmínky stanovené příslušným národním poskytovatelem. Uchazeči, kteří se zapojí do projektů aplikovaného výzkumu, budou tedy muset splnit národní podmínky vycházející z Podprogramu 3: Evropská partnerství v oblasti zdraví.

Kontaktní osoba:

Mgr. Monika Kocmanová
Monika.kocmanova@azvcr.cz
+ 420 778 973 186

Dotazy k nadnárodní výzvě můžete podávat také prostřednictvím emailové adresy:
partnerstvi@azvcr.cz.

<https://mzd.gov.cz/zverejneni-nadnarodni-vyzvy-v-oblasti-vyzkumu-inovaci-a-technologii-partnerstvi-p-armed-european-partnership-for-personalised-medicine-test-and-demonstration-of-multimodal-data-approches-for-person>