

KlinStrucMed Programm 2019/2020

PROJEKTANTRAGSFORMULAR

1. Projekttitle

<Calibri 11 fett>

2. Projektleiter¹

<Name, Vorname, Titel:

Adresse:

Telefon: 0511/532 -

E-Mail: name.vorname@mh-hannover.de>

3 Co-Betreuer²

<Name, Vorname, Titel:

Adresse:

Telefon: 0511/532 -

E-Mail: name.vorname@mh-hannover.de>

ggf. weitere Betreuer

<Name, Vorname, Titel:

Adresse:

Telefon: 0511/532 -

E-Mail: name.vorname@mh-hannover.de>

Bitte beachten Sie folgende Richtlinien:

- Ersetzen Sie die mit <> eingefassten Vorgaben mit eigenem Text.
- Füllen Sie auch die Fußzeile aus.
- Bei Abbildungen behalten Sie die Seitenrandeinstellungen (2,5 cm nach allen Seiten).
- Der Antrag (ohne Anlagen) sollte die maximale Länge von 5 Seiten nicht überschreiten (Calibri 11, Zeilenabstand 1,5).
- Die Anlage sollte die Publikationsliste und eine kurze Zusammenfassung für die Öffentlichkeit (Studierende und/oder Webseite) erhalten.

Den Antrag reichen Sie bitte nur per E-Mail ein:
klinstrucmed@mh-hannover.de

Anträge, die dem formalen Rahmen nicht entsprechen, können nicht angenommen werden.

Löschen Sie dieses grau unterlegte Textfeld vor Einreichung

4. Projektskizze

4.1. Kurze Zusammenfassung (max. ½ Seite)³

4.2. Wissenschaftliche Fragestellung und Projektziele⁴

<Übergeordnete Fragestellung und spezifische Ziele>

4.3. Stand der Forschung

<Text, Publikationen Dritter, numerische Liste (max.10), Stil: http://www.mh-hannover.de/bibliothek_zitat.html>

4.4. Methoden und Studiendesign

¹ Die maskuline Form aller geschlechtsspezifischen Beschreibungen gilt entsprechend auch für die weibliche Form.

² Möglichst aus anderer Abteilung als Projektleiter

³ Für die Programmkommission

⁴ Klare Abgrenzung zum regulären StrucMed, Herausarbeiten des klinischen Aspektes

<Name, Vorname, Datum>

Welche Erkrankung/Patienten werden untersucht?	
Hypothese	Wie lautet die wichtigste Hypothese der Studie?
Studienteilnehmer	Einschlusskriterien: Ausschlusskriterien:
Geplantes Studiendesign	<input type="checkbox"/> Prospektiv <input type="checkbox"/> Retrospektiv <input type="checkbox"/> RCT <input type="checkbox"/> Beobachtungsstudie <input type="checkbox"/> Diagnosestudie <input type="checkbox"/> Laborversuch <input type="checkbox"/> Offen <input type="checkbox"/> Verblindet <input type="checkbox"/> Konfirmatorisch <input type="checkbox"/> Explorativ Weitere Beschreibung:
Behandlungsgruppen /-prozeduren	Experimentelle Intervention: Kontrollintervention: Follow-up pro Patient: Dauer der Intervention pro Patient:
Endpunkt(e)	Primärer Endpunkt: Sekundäre(r) Endpunkt(e):
Studiendauer	First patient in to last patient out (Monate): Gesamtstudiendauer (Monate): Rekrutierungsdauer (Monate):
Auswertung	Kurze Angabe zu geplanten Auswertung für den primären Endpunkt
Fallzahl	Während des Projektzeitraums erwartete Anzahl an Patienten, die rekrutiert werden könnten: Eine Fallzahlplanung oder Güteabschätzung hat bereits stattgefunden? <input type="checkbox"/> Ja, Ergebnis: <input type="checkbox"/> Nein
Beteiligte Zentren/Stationen	

4.5. Zeitplan⁵

<... >

⁵ Abschluss innerhalb der Laufzeit – bis 30.06.2021 – muss gegeben sein; Balkendiagramm/Gantt Chart empfohlen

4.4. Eigene Vorarbeiten⁶

<Text, Eigene Publikationen, numerische Liste (max.10), Stil: http://www.mh-hannover.de/bibliothek_zitat.html>

4.5. Aufgaben des Kollegiaten⁷

<Text/Liste>

5. ggf. Kooperationspartner

<Text >

6. Erklärung des Antragstellers

Ich bestätige, dass folgende Kriterien für die Antragstellung erfüllt sind:

- Abgeschlossene Habilitation
- Nachweis der Publikation von mindestens 5 klinischen Projekten als Erst- oder Letztautor
- Unabhängige oder selbstständige Gruppenleiterposition
- Nachweis der Betreuung von bereits erfolgreich abgeschlossenen Dissertationen
- Sicherstellung einer ausreichenden Finanzierung des Projektes
- Sicherstellung des entsprechenden Zugangs zu den klinischen Daten zum Projektbeginn
- Nachweis darüber, dass das zu untersuchende Patientenkollektiv bereits vorhanden ist oder innerhalb von maximal 6 Monaten zu rekrutieren ist (prospektive Interventionsstudien oder experimentelle Studien können in der Regel nicht in das Programm eingebracht werden)
- Bereitschaft an den Veranstaltungen des KlinStrucMed Programms teilzunehmen, ohne dass das tägliche Arbeit dadurch beeinträchtigt wird

< gültig mit Unterschrift, bitte einscannen >

7. Anlagen

7.1 Publikationen

< bitte auflisten >

7.2 Zusammenfassung für die Öffentlichkeit⁸

⁶ Vorarbeiten in der Arbeitsgruppe/ Einordnung in die Arbeitsgruppe

⁷ Konkrete Aufgaben der/des Studierenden im Rahmen des KlinStrucMed Projektes

⁸ Wird an die Studierenden vor dem Projektvorstellungstag weitergeleitet