



ERDERA Ortaklığı 2025 Uluslararası Ortak Çağrısı Ulusal Bilgilendirme Semineri

Dr. Merve POLAT

6 Ocak 2025

- Etkinlik kayıt altına alınmaktadır ve <https://ufukavrupa.org.tr> adresinden duyuru olarak paylaşılacaktır. İlgili adresten üyelik kaydınızı gerçekleştirip güncellemelerimizden haberdar olabilirsiniz.
- Sesli katılım özelliği sadece konuşmacılar için mevcuttur. Sorularınızı lütfen Soru - Cevap kısmından yazılı olarak iletiniz.

Anlayışınız için çok teşekkür ederiz.

10:00 - 10:40	ERDERA 2025 Çağrısı Uluslararası Süreçler Dr. Merve POLAT TÜBİTAK UİDB, AB Çerçeve Programlar Müdürlüğü – ERDERA Projesi Ülke Temsilcisi
10:40 - 11:10	ERDERA 2025 Çağrısı ve 1071 Programı Süreçleri Arif DUYAR TÜBİTAK ARDEB, Uluslararası İşbirliği Projeleri Araştırma Destek Grubu
11:10 - 11:30	Soru – Cevap

- Ufuk Avrupa Programı Genel Yapısı ve Ortaklıkları
- Avrupa Nadir Hastalıklar Araştırma Birliđi – ERDERA
- ERDERA 2025 Uluslararası Ortak Çađrısı (JTC 2025)
 - Ortaklar ve Konsorsiyum Yapısı
 - Çađrı Süreci
 - Kayıt ve Başvuru
 - Proje Tanımı
 - Deđerlendirme
 - Ek Bilgiler

Bütçesi 95,5 Milyar Avro olması öngörülen araştırma ve yenilik programı yedi yıl için (2021-2027) planlanmıştır.



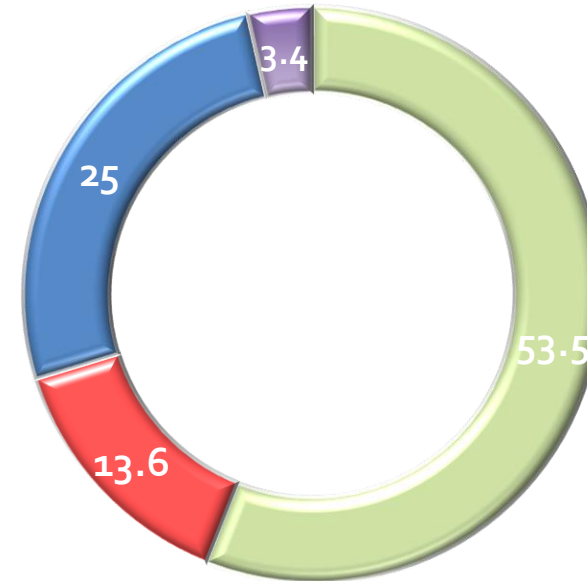
Avrupa'yı bilimsel ve teknolojik yönden güçlendirmek



Avrupa'nın yenilik kapasitesini, rekabetçiliğini ve istihdamını yükseltmek



Toplumsal sorunlara cevap vermek ve sosyo-ekonomik modelleri ve değerleri sürdürülebilir kılmak



- Küresel Sorunlar ve Endüstriyel Rekabet
- Yenilikçi Avrupa
- Bilimsel Mükemmeliyet
- Katılımın Yaygınlaştırılması ve ERA'nın Güçlendirilmesi

Çözüm gerektiren güçlüklerin merkezde olduğu yaklaşımlar birlikte izleniyor



Nitelikli Bilgi,
Nitelikli İnsan



Çözüm Gerektiren
Güçlükler



Birlikte Geliştirme
(Co-Creation)



Ortak Programlama Ortaklıkları
(Co-Programmed European
Partnerships)

Ortak Fonlama Ortaklıkları
(Co-funded European
Partnerships)

Kurumsallaşmış Ortaklıklar
(Institutionalised European
Partnerships)



49 Ortaklık

13 Ortak Programlama Ortaklığı

16 Ortak Fonlama Ortaklığı

20 Kurumsallaşmış Ortaklık

Ufuk Avrupa Ortaklıkları



HORIZON EUROPE PILLAR II - Global challenges & European industrial competitiveness

CLUSTER 1: Health	CLUSTER 4: Digital, Industry & Space	CLUSTER 5: Climate, Energy & Mobility	CLUSTER 6: Food, Bioeconomy, Agriculture, ...
Innovative Health Initiative	Key Digital Technologies	Clean Hydrogen	Circular Bio-based Europe
Global Health Partnership	Smart Networks & Services	Clean Aviation	Rescuing Biodiversity to Safeguard Life on Earth
Transformation of health systems	High Performance Computing	Single European Sky ATM Research 3	Climate Neutral, Sustainable & Productive Blue Economy
Chemicals risk assessment	European Metrology (Art. 185)	Europe's Rail	Water4All
ERA for Health	AI-Data-Robotics	Connected and Automated Mobility (CCAM)	Animal Health & Welfare*
Rare diseases*	Photonics	Batteries	Accelerating Farming Systems Transitions*
One-Health Anti Microbial Resistance*	Made in Europe	Zero-emission waterborne transport	Agriculture of Data*
Personalised Medicine*	Clean steel – low-carbon steelmaking	Zero-emission road transport	Safe & Sustainable Food System*
Pandemic Preparedness* <i>Co-funded or co-programmed</i>	Processes4Planet	Built4People	
	Global competitive space systems**	Clean Energy Transition	
		Driving Urban Transitions	

- Institutionalised Partnerships (Art 185/7)
- Institutionalised Partnerships / EIT KICs
- Co-Programmed
- Co-Funded

* Calls with opening dates in 2023-24
 ** Calls with opening dates not before 2022

PILLAR III - Innovative Europe

EIT (KNOWLEDGE & INNOVATION COMMUNITIES)	SUPPORT TO INNOVATION ECOSYSTEMS
InnoEnergy	Innovative SMEs
Climate	
Digital	
Food	
Health	
Raw Materials	
Manufacturing	
Urban Mobility	
Cultural and Creative Industries	

CROSS-PILLARS II & III

European Open Science Cloud



Ufuk Avrupa Ortak Fonlama Ortaklıkları - Türkiye



Başlayan Ortak Fonlama Ortaklıkları



1.Clean Energy Transition Partnership (CETP) – TÜBİTAK



2.Driving Urban Transition Partnership (DUT) – TÜBİTAK



3.The European Biodiversity Partnership (Biodiversa+) – TÜBİTAK, **TAGEM**



4.Sustainable Blue Economy Partnership (SBEP) – TÜBİTAK



5.Fostering a European Research Area for Health Research (ERA4Health) – TÜBİTAK



6.Water Security for the Planet (Water4All) – TÜBİTAK



7.European Partnership on Innovative SMEs (Eurostars-3) – TÜBİTAK (1709 Destek Programı)

TÜBİTAK 1071
Destek
Programı

Başlayan Ortak Fonlama Ortaklıkları



8.European Partnership for Personalised Medicine (EP PerMed) – TÜBİTAK



9.Accelerating Farming Systems Transitions (AGROECOLOGY) – TÜBİTAK, **TAGEM**



10.European Partnership Animal health and Welfare (EUPAHW) – TÜBİTAK, **TAGEM**



11.European Partnership for Safe and Sustainable Food Systems (FutureFoodS) – TÜBİTAK, **TAGEM**



12.European Partnership on Rare Diseases (ERDERA) – TÜBİTAK, **ACIBADEM ÜNV., İBG**

Ortak Çağrıya Çıkılacak Proje Önerileri

Africa-EU CO-FUND Action (LEAP-SE)

CSA for Waterborne (MarLEN)

2025 - 2027 Dönemi Ortak Fonlama Ortaklıkları

Brain Health

Forests and Forestry for a Sustainable Future

Raw Materials for the Green and Digital Transition

Pandemic Preparedness

Katılım Sağlanan Ortak Fonlama Ortaklık Önerileri

European Partnership for One Health/AMR Antimicrobial Resistance (AMR)

Agriculture of Data (AGDATA)

- Avrupa çapında 30 milyon bireyi etkileyen yaklaşık 7000 nadir hastalık bulunmaktadır.
- Bu bireyler için Avrupa'da **tanı süresi** ortalama olarak hala 4 yıl sürmektedir.
- Tanı konulduğunda ise nadir hastalıkların %90'ından fazlası için herhangi bir tedavi bulunmadığını veya varsa bile kendi ülkelerinde bu tedavinin mevcut olmayabileceğini öğrenmektedirler.

□ **ERDERA**, nadir hastalıklarla yaşayan bireyler için tanıyı daha hızlı, tedavileri daha erişilebilir ve yaşam kalitesini daha iyi hale getirmek için akademi, endüstri ve sağlık sektörünün güçlü yönlerini bir araya getirerek bu sorunlara çözüm sunmayı hedeflemektedir.

Avrupa Nadir Hastalıklar Araştırma Birliği - ERDERA



ERDERA

European Rare Diseases
Research Alliance

**178
Organisations**

40 funders

**81 research performing
organisations**

9 patients' organisations

3 research infrastructures

**22 private for-profit partners
(industry & SME)**

**23 other (univ, hospital, non-
profit, public administration)**

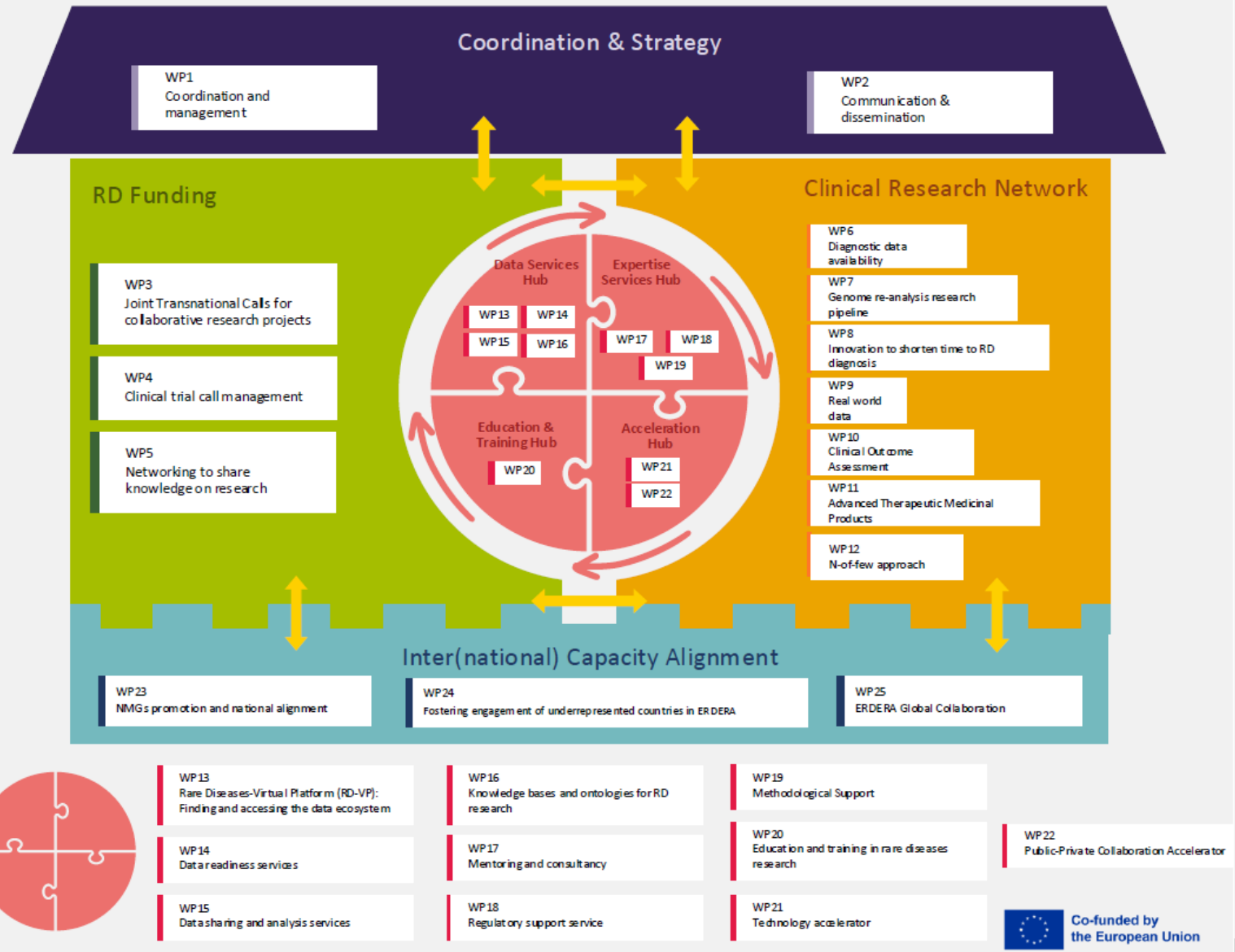
37 Countries

26 EU member states

8 associated countries*

3 non-EU*

*at the time of ERDERA proposal
submission



"Küçük moleküller ve biyolojik maddeler kullanılarak nadir hastalıklar için klinik öncesi tedavi çalışmaları - geliştirme ve doğrulama"

- **Amaç:** Farklı ülkelerdeki bilim insanlarının, tamamlayıcılık ve uzmanlık paylaşımı temelinde ortak bir **disiplinler arası araştırma projesi** üzerinde etkili bir iş birliği kurarak elde edilen sonuçların gelecekte hastalara fayda sağlayacak şekilde kullanılmasını sağlamak
- Projeler, **bir grup nadir hastalığa** veya hastalıkların gruplandırılmasının faydasına ilişkin geçerli bir gerekçe yoksa tek bir nadir hastalığa odaklanmalıdır.
- Nadir hastalıkların sınıflandırılması Avrupa tanımına göre yapılmalıdır:
 - Hastalık, Avrupa, Asosiye Ülkeler ve Kanada'da **10.000'de beşten** fazla bireyi etkilememelidir.
- İnsanlar için uygulanabilirlik, projelerin ana odağı olmalıdır.

Sunulacak proje önerilerinin aşağıda yer alan araştırma alanı başlıklarından **en az iki** tanesini içermesi beklenmektedir:

- ✓ Hücre, organoid ve hayvan hastalığı modeli çalışmaları yoluyla klinik öncesi ortamda yeni tedavilerin geliştirilmesi ve/veya klinik öncesi aşamanın başarı oranını hızlandırmak için **in silico veya yapay zeka** modellerinin kullanılması
- ✓ Klinik öncesi ortamda tedavinin etkinliği ile ilişkili **tahmine dayalı** ve **farmakodinamik** biyobelirteçlerin geliştirilmesi
- ✓ Araştırma bulgularının geçerliliğini artırmak için klinik öncesi çalışmaların bağımsız bir laboratuvarda **tekrarlanması / çoğaltılması**
- ✓ Farmakolojik aktivitenin kanıtı için klinik öncesi kavram kanıtı çalışmaları; ilk toksikoloji ve güvenlik verilerinin yanı sıra **klinik araştırma** izninin başlatılmasına hazır olmayı destekleyen çalışmalar

Çağrı kapsamı **dışında kalan** yaklaşım ve konular:

- İleri Tedavi Tıbbi Ürünleri (ATMP) (gen tedavisi tıbbi ürünü, somatik hücre tedavisi tıbbi ürünü, doku mühendisliği ürünü)
- Halihazırda olması gereken yeni hücre/organoid/hayvan modellerinin geliştirilmesi
- Geçmiş çalışmaların, hasta kayıtlarının oluşturulması veya genişletilmesi
- İlaçların, tedavilerin, cerrahi / tıbbi prosedürlerin etkinliğini kanıtlamaya yönelik girişimsel klinik araştırmalar
- Nörodejeneratif Hastalık Araştırmaları Ortak Programlama Girişiminin (JPND) odağında yer alan, yalnızca nadir nörodejeneratif hastalıklara odaklanan projeler
 - Çocukluk çağı demansı / nörodejeneratif hastalıkları kapsam dahilindedir
- Nadir enfeksiyon hastalıkları, nadir kanserler ve sık görülen hastalıkların tedavisinde nadir görülen advers ilaç olayları
 - Kanser yatkınlığı olan nadir hastalıklar kapsam dahilindedir

Göz önünde bulundurulması gereken ek hususlar:

- Aynı ilaç ve/veya ilaç kombinasyonlarının birden fazla hastalığın klinik denemeleri için kullanılabilmesi için tercihen projeler, ortak özelliklere sahip **nadir hastalık gruplarını** ele almalıdır.
- Terapötiklerin klinik öncesi gelişimini gerçekleştiren konsorsiyumların, ürün geliştirmenin çeşitli aşamalarında uzmanlarla **işbirliği** yapmaları veya onlara danışmaları tavsiye edilir.
- Araştırma projelerinin **çift finansmanına** izin verilmez. Ortaklar, farklı çağrılarda aynı araştırma faaliyetleri için fon başvurusunda bulunamazlar. Ayrıca, Ufuk 2020 ve Ufuk Avrupa çağrıları kapsamında halihazırda fonlanan faaliyetler için çift finansman sağlanamaz.
- **EJP RD** kapsamında desteklenen konsorsiyumlar, yeni bir projedeki işbirliklerinin genişletilmesi için finansman başvurusunda bulunabilir, ancak bu yalnızca önceki Çağrı kapsamında henüz finanse edilmemiş yeni araştırma faaliyetleri için geçerlidir.
- Başvurular çeşitli ülkelerden başvuranlar tarafından ortaklaşa sunulacak olsa da, bireysel gruplara kendi **ulusal fonlama kuruluşları** tarafından fon sağlanacaktır.

❑ Yönetim ve Değerlendirme Yapıları:

➤ Çağrı Yürütme Komitesi (CSC):

- Çağrıya katılan her ülkenin fon sağlayıcı kuruluş temsilcilerinden oluşur
- Çağrının ilerlemesi ve proje önerilerinin değerlendirme süreçlerini denetler

➤ Bilimsel Değerlendirme Komitesi (SEC):

- Proje önerilerinin değerlendirilmesinden sorumlu, uluslararası alanda tanınmış, bağımsız, bilimsel uzmanlardan oluşur
- Üyeler, gizlilik formu ve çıkar çatışması olmadığını teyit eden bir beyan imzalar

❑ **Katılım sağlayan ülkeler:** Avusturya, Belçika, Bulgaristan, Kanada, Kıbrıs, Çek Cumhuriyeti, Danimarka, Estonya, Fransa, Almanya, Macaristan, İzlanda, İrlanda, İsrail, İtalya, Letonya, Litvanya, Lüksemburg, Norveç, Polonya, Portekiz, Slovakya, İspanya, İsveç, İsviçre, Hollanda, Türkiye

- Her fon sağlayıcı yalnızca kendi ulusal/bölgesel ekiplerine fon sağlayabilir («**Guidelines**»)
- Diğer ülkelerden (örn. İngiltere, ABD, Çin) ortaklar yalnızca **kendi fonlarıyla işbirlikçi** olarak katılabilir

- ❑ **Proje süresi:** en fazla 3 yıl
- ❑ **Toplam bütçe:** 32,6 Milyon Avro
- ❑ **Fonlanması beklenen proje sayısı:** yaklaşık 25

Ortak kategorileri (*ulusal kurallar dikkate alınmalıdır*)

- ✓ Akademi
- ✓ Klinik / kamu sağlık sektörü
- ✓ Özel işletmeler
- ✓ Hasta Savunuculuğu Organizasyonları (PAO)

➤ **Ortak (Partner):**

- Projenin **iş paketlerinden** en az birine önemli ölçüde katkıda bulunmalıdır

➤ **İşbirlikçi (Collaborator):**

- **Kendi finansmanını** sağlamalıdır, katılımcı olmayan bir ülkeden dahil olabilir
- İş paketi lideri olamaz
- Fonlanmaması nedeniyle araştırma fonu talep eden sekiz ortak sınırına dahil edilmez

➤ **Alt yüklenici (Sub-contractor):**

- Araştırma faaliyetinin yalnızca **sınırlı** bir bölümünü kapsayabilir
- Araştırma fonu talep eden sekiz ortak sınırına dahil edilmez

■ Konsorsiyum yapısı

- ✓ **En az dört farklı** katılımcı ülkeden **dört – altı** baş araştırmacı ortak (ulusal ve uluslararası kriterleri sağlayan)
- ✓ Dört – altı ortaktan birisi **Erken Kariyer Araştırmacısı (ECR)** olmalıdır
- ✓ Ortak sayısı iki durumda **sekize çıkarılabilir**:
 - Yeterince temsil edilemeyen katılımcı ülkelere ortakların dahil edilmesi (Çek Cumhuriyeti, Estonya, Letonya, Litvanya, Slovakya, Türkiye) veya
 - Ek bir ECR'nin olarak dahil edilmesi
- ✓ Finansman talebinde bulunan **PAO'lar**, konsorsiyumdaki toplam ortak sayısına dahil edilmemektedir
- ✓ Konsorsiyumda aynı ülkeden **en fazla iki** kriterleri sağlayan ortak bulunmalıdır (ek ulusal sınırlamalar geçerli olabilir)

Number of research partners requesting national/regional funding	Inclusion of UR partner	Inclusion of ECR partner
4	Not mandatory	1 mandatory
5		
6		
7 (only possible with inclusion of one partner from UR countries or additional ECR)	1	1 additional ECR partner
8 (only possible with inclusion of two partners either from UR countries or additional ECRs)	1-2	1-2 additional ECR partners

Erken Kariyer Araştırmacısı (ECR)

- PhD ya da Tıp doktoru
 - **PhD:** Doktora derecesini son başvuru tarihinden en fazla yedi yıl önce almış bilim insanları
 - **Tıp doktoru:** Başvuru tarihinden en fazla yedi yıl önce tıpta uzmanlık eğitimini tamamlamış olan hekimler
- Ebeveynlik izni, aile bakım izni, uzun süreli hastalık izni ve zorunlu askerlik hizmeti gibi durumlarda süreler uzatılabilir.
- Ulusal uygunluk kriterleri farklılık gösterebilir.
- ECR'nin uygunluk kriterlerini karşılamaması durumunda, konsorsiyumun tamamının başvuru sürecinden çıkarılması söz konusu olacaktır.

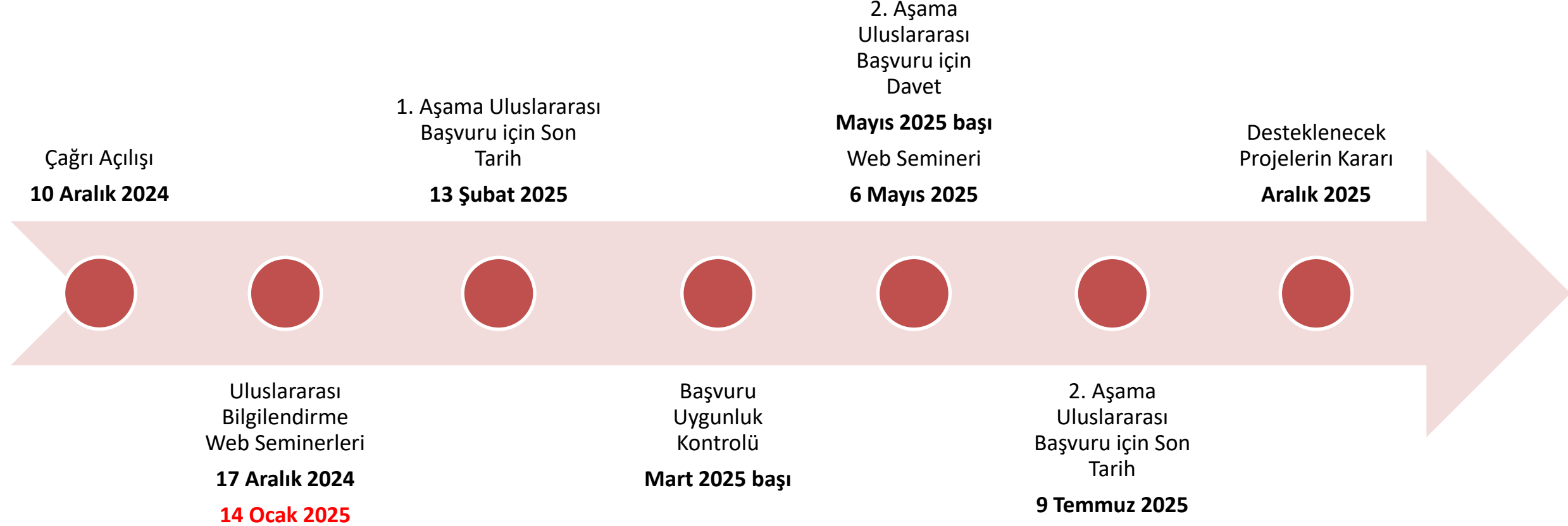
Hasta Savunuculuğu Organizasyonları (PAO)

- Proje önerisi **hazırlık aşamasından** itibaren hasta ortakları (hastalar/bakıcılar/aile üyeleri) ve/veya PAO'ların dahil edilmesi ve aktif olarak katılımlarının sağlanması beklenmektedir.
- Hasta ortakları ve PAO'ların rol ve sorumlulukları açıkça tanımlanmalıdır.
- Araştırmaya katılmaya istekli hasta ortakları ve PAO'lar ile ilgili bilgi için:
 - Orphanet portal for rare diseases and drugs patente organisation directory
 - Rare Diseases Europe (EURORDIS)
 - European Reference Networks (ERNs)
 - European Patient's Academy on Therapeutic Innovation (EUPATI)
 - European Patients' Forum <https://www.eu-patient.eu/>
 - Research Patient Partnership resources (CIHR-IG)

Hasta Savunuculuğu Organizasyonları (PAO)

- ZonMw tarafından yönetilen **merkezi finansman** mekanizması aracılığıyla PAO'lara yönelik finansman, katılımcı PAO sayısına bakılmaksızın 3 yıl boyunca ve proje başına toplam 25.000 Avro ile sınırlıdır
(«Guidelines»)
- PAO'lar ayrıca önerilen görevlere ve ulusal finansman kurallarına bağlı olarak ulusal finansman veya alt yüklenicilik yoluyla da dahil edilebilir
- Nadir Hastalıklar PAO:
 - Şemsiye kuruluşlar
 - Avrupa nadir hastalıklara özgü kuruluşlar
 - Ulusal nadir hastalıklara özgü kuruluşlar

ERDERA JTC 2025 – Çağrı Süreci



ERDERA JTC 2025 – Çağrı Süreci



10 th December 2024	Launch of the call
17 th December 2024	Information webinar for potential applicants
13 th February 2025	Pre-proposal submission deadline
3 rd March 2025	Pre-proposal eligibility check
Early May 2025	Invitation to full proposal
6 th May 2025	Information webinar for applicants invited to submit a full proposal
9 th July 2025	Full proposal submission deadline
18 th July 2025	Full proposal eligibility check
December 2025	Notification of funding decision



Opening soon

The ERDERA JTC 2025 proposal submission platform will open no later than 13 of January 2025. Please visit the platform later to start the submission process.

Please refer to the published "pre-proposal submission preview" document for further info about the submission platform: [Pre proposal submission preview](#)



Call for Proposals 2025

"Pre-clinical therapy studies for rare diseases using small molecules and biologicals – development and validation"

Submission deadline for pre-proposals: February 13th, 2025 at 2 PM (CET)

[Online pre-proposal submission form preview](#)

<https://funding.erdera.org/>

- ☐ Elektronik başvuru sistemi <https://funding.erdera.org/> (13 Ocak 2025 tarihine kadar açılacak)
- ☐ En geç 13 Şubat 2025, saat 14:00 CET
- ☐ İndirilebilir dokümanlar <https://erdera.org/funding/>
- ☐ Ön başvuru formu sadece başvuru platformu hakkında bilgi sağlamaktadır.
- ☐ Sadece <https://funding.erdera.org/> üzerinden elektronik olarak yapılan başvurular değerlendirmeye alınacaktır.
- ☐ Proje önerilerinde karakter kısıtlamalarına dikkat edilmesi beklenmektedir.
- ☐ Platforma yüklenecek dokümanlar:
 - ✓ İş planı şeması (zaman çizelgesi, iş akışı, diğer iş paketleriyle bağlantılar)
 - ✓ İş planının diyagramlar, figürler, tablolar ile desteklenmesi
 - ✓ Referans listesi
 - ✓ Finansman talebinde bulunan tüm proje ortaklarının tarih ve imza sayfası
 - ✓ İşbirlikçiler için niyet mektubu
 - ✓ PAO'lar için DoH
- ❖ Bazı fon sağlayıcı kuruluşlar için uygunluk ön kontrolü / paralel başvuru gerekebilmektedir.

- ✓ Giriş ve arka plan (en fazla 4500 karakter)
- ✓ Proje tanımı (en fazla 13500 karakter)
 - Hedefler ve hipotez
 - Sağlamlık ve uygunluk
 - İş planı ve metodoloji
- ✓ Etki (en fazla 1500 karakter)
- ✓ Konsorsiyumun katma değeri (en fazla 1500 karakter)
- ✓ PAO katılımı (en fazla 2000 karakter)
- ✓ Eğer mevcutsa, önceki EJP RD veya E-Rare destekli projenin sonuçları (en fazla 4500 karakter)
- ✓ Katılımcı bilgileri
- ✓ Anlatısal özgeçmişler

❖ SEC (biyomedikal bilim alanlarından bilim uzmanları) yanı sıra **hasta katılımı** konusunda uzmanlar (sadece 2. aşama)

❖ **1. aşama** başvurular için **Ufuk Avrupa** değerlendirme kriterleri geçerlidir:

▪ **Mükemmeliyet**

- Hedeflerin **netliği** ve geçerliliği
- Önerilen yaklaşım ve metodolojinin **güvenilirliği**
- Konseptin **sağlamlığı**
- **Yenilikçi** potansiyel
- Katılımcı araştırma ortaklarının **yetkinliği**

▪ **Etki**

- Beklenen sonuçların gelecekteki **klini**k uygulamalara çevrilebilir olma potansiyeli ve hazırlığı
- Hastalar, aileleri ve bakıcıları için fayda
- **Uluslararası** işbirliğinin katma değeri

▪ **Uygulama**

- Projenin uygulanabilirliği
- PAO'ların veya hasta ortaklarının entegrasyonu dahil, konsorsiyum içindeki katılımcıların tamamlayıcılığı

❖ 1. aşama değerlendirme

- Uygunluk kontrolü:
 - JCS resmi kriterlerin karşılandığından emin olup ülke kurallarına uygunluk kontrolü yapacak olan CSC üyelerine iletilecek
- Akran denetimi:
 - Uygunluk kontrolünü geçen 1. aşama proje başvuruları, ilk değerlendirme için biyomedikal uzmanlığa sahip SEC üyelerine iletilecek
 - Her 1. aşama proje önerisi **iki SEC üyesi** tarafından değerlendirilecek
- Skorlama:
 - Her proje önerisi için toplam puan **en fazla 20** olabilir
 - 2. aşamaya geçebilmesi için her kriterden **5 üzerinden en az 3** alması gerekmektedir
- Widening:
 - Bu aşamanın sonunda, yeterince temsil edilmeyen ülkelerin araştırma ekipleri, ilgili fonlama kuruluşlarının onayının ardından başarılı 1. aşama proje önerilerine katılabilir (**«Guidelines»**).
- ERDERA Destek Hizmetleri:
 - 2. aşama proje önerisi sunmaya davet edilen başvuru sahiplerinin, FAIR verileri, çeviri danışmanlığı ve düzenleyici tavsiyeler için ERDERA destek hizmetlerinden yararlanmaları tavsiye edilir (**«Guidelines»**).

❖ 2. aşama değerlendirme

- Resmi kriter kontrolü:
 - **JCS**, CSC'nin yardımıyla çağrının resmi kriterlerini karşıladığından emin olmak için tüm teklifleri kontrol edecektir.
- SEC toplantısı değerlendirmesi:
 - **SEC**, teklifleri görüşmek, nihai puanlarını belirlemek ve fonlanması önerilen tekliflerin yer aldığı bir **sıralama listesi** oluşturmak için toplanacak,
 - Her konsorsiyumun nihai özet inceleme raporu SEC üyeleri tarafından hazırlanacak ve ilgili başvuru sahiplerine gönderilecektir.
- Skorlama:
 - Her proje üç biyomedikal ve bir hasta inceleme uzmanı tarafından değerlendirilecektir.
 - Her bir biyomedikal SEC değerlendirmesi için toplam puan **en fazla 20**, hasta inceleme uzmanı değerlendirmesi için en fazla 15 olabilir.
 - Bir konsorsiyum toplamda **en fazla 75 puan** alabiliyorken, desteklenme kararı verilebilmesi için en az 55 puan alması gerekmektedir.
- Etik değerlendirme:
 - İkinci SEC toplantısından sonra, fonlanması önerilen tüm proje önerileri, etik alanında **bağımsız uzmanlar** tarafından uzaktan değerlendirilecektir.
 - Yalnızca bilimsel ve etik değerlendirmeler sonucunda onaylanan proje önerileri fonlanacaktır.

❖ Fonlama kararı

- SEC tarafından belirlenen sıralama listesine, etik değerlendirmeye ve mevcut fonlara dayanarak CSC, fon sağlanması önerilen projelerin listesine karar verir.
- Her CSC üyesi kuruluş, kendi düzenlemeleri, takvimi ve yasal çerçeveleri doğrultusunda finansman katkısına ilişkin nihai kararı verir.
- Gerekli görülmesi halinde, CSC, sıralı bir listede **aynı puanı** alan fonlama teklifleri için bir **öncelik** sırası belirleyecektir:
 - Ulusal fonlamanın mevcudiyeti
 - Ulusal fonlamanın kullanımının en yükseğe çıkarılması
 - Az temsil edilen ülkelerin katılımıyla yapılan teklifler
 - Daha üst sıralarda yer alan tekliflerin kapsamına girmeyen hastalıkları ele alan teklifler
- JCS, tüm proje koordinatörlerini **nihai finansman** kararından haberdar edecek ve SEC mutabakat raporunu yayımlayacaktır.

- ❖ Başvuru sahipleri, değerlendirme ve seçim prosedürlerinin uygulanmasında bir ihlalden şüphelenmeleri halinde, değerlendirme sonucuna itiraz edebilirler (değerlendirme sonucu iletilmesi sonrasında en fazla 7 iş günü). Bu **düzeltilme prosedürü** (redress) yalnızca çağrının usule ilişkin yönlerini kapsar (bilimsel veya teknik bir yargı değil).

ERDERA JTC 2025 – Çağrı Metni ve Kılavuzlar



ERDERA Joint Transnational Call 2025

Call text



Call for Proposals 2025

"Pre-clinical therapy studies for rare diseases
using small molecules and biologicals –
development and validation"

Call Text

For further information,
An information webinar will be held on December 17th, 2024, 14.00-16.00 (CET).
Register to participate in the webinar here:
[ERDERA JTC 2025 Information Webinar Registration](#)

Visit us on the web:
[ERDERA](#)

Submission deadline for pre-proposals: February 13th, 2025 at 2 PM
(CET)

Contact Joint Call Secretariat

DLR Projektträger (DLR-PT, Germany)

Dr. Katarzyna Saedler
Dr. Michaela Fersch
Dr. Ralph Schuster

Tel: +49228-38212453
E-Mail: SelteneErkrankungen@dlr.de



ERDERA Joint Transnational Call 2025

Guidelines



Call for Proposals 2025

"Pre-clinical therapy studies for rare diseases using small
molecules and biologicals – development and validation"

Guidelines for Applicants

For further information,
An information webinar will be held on December 17th, 2024, 14.00-16.00 (CET).
Register to participate in the webinar here:
[ERDERA JTC 2025 Information Webinar Registration](#)

Visit us on the web:
<https://erdera.org/>

Submission deadline for pre-proposals: February 13th, 2025 at 2 PM
(CET)

Contact Joint Call Secretariat

DLR Projektträger (DLR-PT, Germany)

Dr. Katarzyna Saedler
Dr. Michaela Fersch
Dr. Ralph Schuster

Tel: +49228-38212453
E-Mail: SelteneErkrankungen@dlr.de

ERDERA JTC 2025 – Kılavuzlar – TÜBİTAK, Türkiye



TÜRKİYE, TUBİTAK

It is strongly advised that all applicants contact their ERDERA National/Regional Contact Point in good time before the submission of a proposal

Country and Region-Specific Information

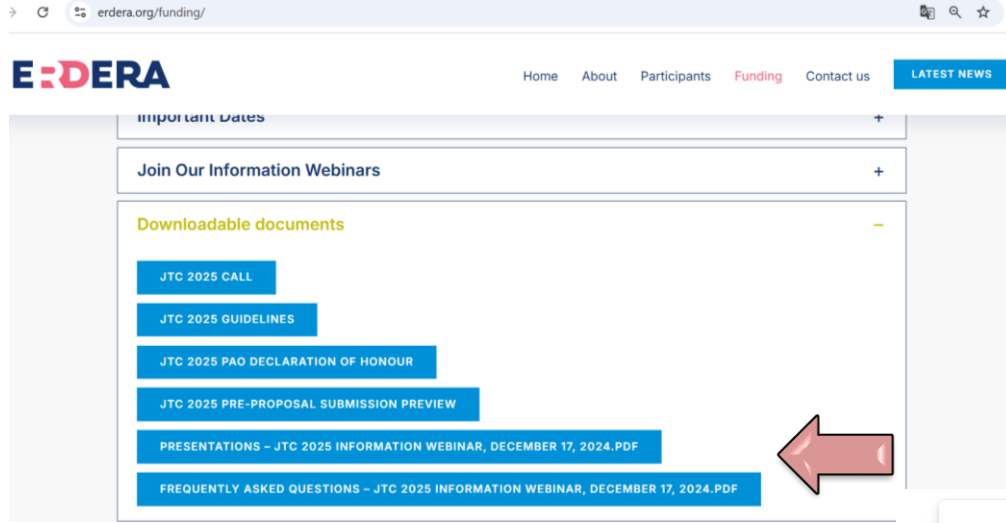
Country	Türkiye
Funding organisation	The Scientific and Technological Research Council of Türkiye, https://tubitak.gov.tr/en
National contact person	Dr. M. Merve POLAT Phone: +90 312 298 1782 E-mail: erdera@tubitak.gov.tr
Funding commitment	EUR 500.000
Overheads	Overheads are eligible costs only for academy and public institutions and subjected to the terms and conditions stated in TUBİTAK 1071 Programme.
Anticipated number of fundable research partners	-
Maximum funding per grant awarded to a partner	• EUR 250.000 per project (excluding Project Incentive Payment and Overhead costs), • Per partner – Higher education institutions, training and research hospitals and public institutions and organisations (including city, metropolitan and district municipalities): EUR 125.000 (excluding Project Incentive Payment and Overhead costs) – Private entities: EUR 250.000
Eligibility of project duration	Maximum 36 months
Eligibility of a partner as a beneficiary institution	• Higher education institutions, • Training and research hospitals, • Public institutions and organisations (including city, metropolitan and district municipalities), • SMEs and large companies established in Türkiye
Eligibility of costs, types and their caps	Personnel, travel, equipment/tool/software, consultancy and service procurement, consumables are eligible for funding.



Country and Region-Specific Information

Early career researcher eligibility criteria	-
Conditions for PAO funding	PAOs are not eligible for funding.
Submission of the proposal at the national level	Electronic application is required via: https://uidb-pbs.tubitak.gov.tr/
Submission of other information at the national level	National "1071 Programme - Support Programme for Increasing Capacity to Benefit from International Research Funds and Participation in International R&D Cooperation" Programme will be implemented. Further information will be announced on https://ufukavrupa.org.tr/ Turkish partners in the projects selected for funding are obliged to provide Ethics Approval Certificate and/or Legal Permission Licences and other related documents (if necessary).
Submission of financial and scientific reports at the national level	National "1071 Programme - Support Programme for Increasing Capacity to Benefit from International Research Funds and Participation in International R&D Cooperation" Programme will be implemented. Further information will be announced on https://ufukavrupa.org.tr/
Further guidance	Further information will be announced on https://ufukavrupa.org.tr/

ERDERA JTC 2025 – Uluslararası Bilgilendirme Web Seminerleri



<https://funding.erdera.org/>

<https://events.teams.microsoft.com/event/114f203c-29ff-4300-9203-c42afdbce46f@383ac401-a21d-426b-8072-5f74c36b7093>



ERDERA Joint Transnational Call 2025 Extended Information Webinar

Ayrıntılar

"Pre-clinical therapy studies for rare diseases using small molecules and biologicals – development and validation"

Dear Colleagues,

The European Rare Diseases Research Alliance (ERDERA) invites you to the Joint Transnational Call (JTC) 2025 Extended Information Webinar.

Objectives of this webinar:

The webinar scheduled for January 14th aims to provide educational and preparatory support to applicants at the **pre-proposal stage**, focusing on key elements that enhance the quality of their submissions. The objectives include:

Inform applicants about lessons learned about the evaluation.

Ayrıntılar

- 14 Oca Sal
- 16:00 - 18:00 GMT+3
- Çevrimiçi

Kaydol

Uluslararası Başvuru Kuralları hakkında bilgi için:

Dr. M. Merve POLAT

erdera@tubitak.gov.tr

0312 298 1782

Ulusal Başvuru Kuralları hakkında bilgi için:

Arif DUYAR

arif.duyar@tubitak.gov.tr

0312 298 1628

Dilerseniz uluslararası süreçler ile ilgili sorularınız için **Ortak Çağrı Sekretaryası** ile de iletişime geçebilirsiniz: SelteneErkrankungen@dlr.de

Role	Organisation	Contact Details
Joint Call Secretariat	DLR-Projektträger	Dr. Katarzyna Saedler Dr. Michaela Fersch Dr. Ralph Schuster +49228-38212453 SelteneErkrankungen@dlr.de

Teşekkürler



Bu proje Avrupa Birliği ve Türkiye Cumhuriyeti tarafından finanse edilmektedir.



IPA Projesi E-Bülten Kim Kimdir?

Türkçe

Alanlar / Kümeler

Misyonlar

Ortaklıklar

Tüm Çağrılar

Ortak Arama

TÜBİTAK Destekleri

Kademeli Çağrılar



Avrupa Nadir Hastalıklar Araştırma Birliği (ERDERA) Ortaklığı

Ortaklıklar

HABERLER

ERDERA 2025 Çağrısı
Uluslararası Genişletilmiş
Bilgilendirme Web Semineri

31.12.2024

ERDERA 2025 Çağrısı Ulusal
Bilgilendirme Semineri - 6
Ocak 2025 - Çevrimiçi

29.12.2024

TÜBİTAK'ın Başarısı
Science|Business'ta
Yayımlandı!

27.12.2024

ULUSAL İRTİBAT NOKTALARI



Merve POLAT



03122981782



merve.polat@tubitak.gov.tr

Genel Bilgi

Ufuk Avrupa Programı kapsamında yer alan ERDERA Ortaklığının amacı; Avrupa'yı nadir hastalıklar araştırmaları ve inovasyonunda dünya lideri yaparak nadir hastalık tanısı almış 30 milyon insanın sağlık ve refahını iyileştirmek, ayrıca daha iyi önleme, teşhis ve tedavi yöntemleri ile bu hastalara önemli sağlık hizmetleri sağlamaktır. Bahse konu Ortaklık ile yeni tanı ve tedavi yolları geliştirilerek sağlık araştırma verilerine dayalı nadir hastalık araştırmaları ve inovasyonunda dijital dönüşüm değişimine öncülük etme