



# Consortia

Randvoorwaarden voor indiening  
vooraanmelding

## Randvoorwaarden consortiumprojecten

Longfonds hanteert de onderstaande voorwaarden om te bepalen of uw onderzoeksvoorstel geschikt is voor indiening.

Als u vragen heeft over onderstaande voorwaarden, of als u twijfelt of uw onderzoeksvoorstel geschikt is voor indiening bij Longfonds, neem dan gerust contact met ons op. Wanneer u denkt dat uw onderzoeksvoorstel bij Longfonds op zijn plek is, maar niet voldoet aan één of meerdere van onderstaande voorwaarden, dan ontvangen wij graag in uw aanvraag een onderbouwing daarvoor.

### De looptijd van een consortiumproject is in principe maximaal 5 jaar.

De looptijd van een consortiumproject is vastgesteld op maximaal 5 jaar. Afwijkingen zijn mogelijk mits deze goed beargumenteerd worden en een positief advies krijgen van de Wetenschappelijke Advies Commissie (WAC).

### Het onderzoek valt binnen één van de volgende onderzoeksthema's

Deze subsidieronde wordt mogelijk gemaakt door het Siegert-Haaksman Fonds. Het thema van deze subsidieronde is astma bij kinderen. Aanvragen kunnen ingediend worden zolang ze passen binnen onderstaande thema's.

1. Wie krijgt astma? Op naar vroege herkenning – grote maatschappelijke uitdagingen oplossen rondom diagnostiek en fenotypering van astma. Bijv:
  - Betere diagnostiek voor kinderen met astma (in eerste en tweede lijn)
  - Ontstaansmechanismen van astma in de vroege kindertijd
2. Hoe voorkomen we astma? – grote maatschappelijke uitdagingen rondom de preventie van astma oplossen. Bijv:
  - Rol van luchtverontreiniging in ontstaan en verergering van astma en allergie bij kinderen
3. Behandeling – een oplossing vinden voor grote maatschappelijke uitdagingen rondom 1) betere, op de persoon afgestemde, innovatieve behandelmethoden voor kinderen met astma en 2) betere behandeling voor kinderen met astma en allergieën. Bijv:
  - Gepersonaliseerde behandeling o.b.v. pathogenetische mechanismen
  - Het effect van fysiotherapie, psychosociale ondersteuning en diëtetiek op de kwaliteit van leven van kinderen met astma
  - Betere behandeling voor kinderen (<18 jaar) met astma

### Het onderzoek betreft de longziekte astma bij kinderen

Het ziektebeeld waarop het onderzoek zich kan richten is:

- Astma bij kinderen

Een consortium bestaat uit tenminste twee Nederlandse academische instellingen, waarbij tenminste één klinische afdeling betrokken is.

In een consortium werken minimaal twee instellingen samen. Eén van de instellingen treedt als penvoerder op. In dit consortium zit tenminste één medische discipline (klinische afdeling).



Een instelling wordt gedefinieerd als:

- a) een academische instelling: een universiteit – inclusief het gerelateerde universitair medisch centrum –, NKI of KNAW-instituut.
- b) een zelfstandig en onafhankelijk bestuurd onderzoeks- of zorgorgaan zoals CBO, TNO, Nivel, RIVM of een ziekenhuis.

Buitenlandse academische instellingen kunnen ook deelnemen aan een consortium zolang aan de minimumeis van twee Nederlandse academische instellingen wordt voldaan.

Longfonds is van mening dat het voor Nederlandse onderzoeksinstellingen meerwaarde oplevert om met een buitenlandse instelling samen te werken. Daarom moedigt Longfonds internationale samenwerking aan. Het is mogelijk om een Nederlandse onderzoeker bij een topinstelling in het buitenland te laten werken, terwijl het salaris wordt betaald vanuit het consortiumbudget.

Longfonds streeft naar een brede betrokkenheid van Nederlandse onderzoeksinstellingen bij het onderzoek dat wordt gesubsidieerd. Daarom wordt per instelling maximaal één derde van het totale consortiumbudget van €1,3 miljoen toegekend. Dit betekent dat als een instelling bij twee toegekende onderzoeksvoorstellen betrokken is, er maximaal €433.000 aan deze instelling toegekend kan worden. Dit staat los van het penvoerderschap.

## Voorwaarden patiëntenparticipatie

Longfonds stelt minimumeisen aan patiëntenparticipatie om in aanmerking te komen voor subsidies.

Patiëntenparticipatie is het betrekken van mensen met een longziekte bij uw onderzoek. Niet als proefpersoon, maar als gesprekspartner. Voordat u uw aanvraag indient, raden wij u sterk aan om de [informatie over patiëntenparticipatie op onze website](#) te bekijken. Op de website van het participatiekompas vindt u ook een [kickstart voor onderzoekers](#).

Onze voorwaarden vindt u hieronder. Deze voorwaarden zijn gebaseerd op het artikel van De Wit e.a. (2016). In dit artikel en op de bovengenoemde websites vindt u veel achtergrondinformatie over patiëntenparticipatie bij onderzoek. Deze informatie helpt u bij het concretiseren en toepassen van onderstaande voorwaarden.

### 1. Patiëntenparticipatie vindt in meerdere fasen van het onderzoek plaats en bij voorkeur vanaf een zo vroeg mogelijk stadium.

Longfonds hecht veel waarde aan onderzoek dat rekening houdt met de behoeften en opvattingen van mensen met een longziekte. Het is daarom raadzaam om vanaf een zo vroeg mogelijk stadium mensen uit de doelgroep van uw onderzoek te betrekken. U kunt patiënten en/of ervaringsdeskundigen op verschillende momenten in uw onderzoek betrekken. Afhankelijk van de onderzoeksfase kunnen zij verschillende bijdragen leveren en verschillende rollen innemen.

### 2. Er is zoveel mogelijk sprake van een combinatie van verschillende vormen van patiëntenparticipatie waarbij ervaringsdeskundigen verschillende rollen innemen.

Een ervaringsdeskundige is een patiënt die reflecteert op eigen ervaringen, deze aanvult met ervaringen van anderen, ziekte-overstijgend kan denken en vaardigheden bezit om dit goed te communiceren. Zij kunnen verschillende rollen aannemen in wetenschappelijk onderzoek. Voorbeelden van rollen zijn: meedenker, adviseur, partner en regisseur. Vormen van patiëntenparticipatie zijn onder andere: patiëntenpanel, klankbordgroep, patiënten adviesraad, stuurgroep of focusgroep.



3. Ervaringsdeskundigen ontvangen informatie en begeleiding zowel bij de start voor een goede introductie als tijdens het onderzoek.

Het blijkt dat de opstelling van de onderzoeker essentieel is voor een goede samenwerking. Het is bijvoorbeeld belangrijk dat onderzoekers en patiënten/ ervaringsdeskundigen bij de start van de samenwerking hun verwachtingen uitspreken en afspraken maken over wat iedereen nodig heeft om aan deze verwachtingen te kunnen voldoen. Of dat onderzoekers ervaringsdeskundigen in begrijpelijke taal op de hoogte brengen en houden over het onderzoek en de voortgang daarvan.

4. Ervaringsdeskundigen krijgen in ieder geval hun onkosten vergoed.

Patiëntenparticipatie brengt minimaal een onkostenvergoeding voor de deelnemende ervaringsdeskundigen met zich mee. Maar denk bijvoorbeeld ook aan cadeaubonnen als bedankje voor hun tijd. Vergeet niet deze kosten op te nemen in de begroting.

5. Minimaal twee onderzoekers van uw consortium volgen in het eerste jaar na toekenning een training “patiëntenparticipatie tijdens wetenschappelijk onderzoek”, of hebben deze al gevolgd in het recente verleden.

Te weinig kennis over effectieve patiëntenparticipatie kan de samenwerking tussen u en de ervaringsdeskundige in de weg staan. U kunt dit voorkomen door beide een training te volgen. PGO-support en School for Participation bieden voor onderzoekers en patiënten trainingen aan. Deze trainingen leren u hoe u patiëntenparticipatie kunt inzetten binnen uw eigen onderzoek, en helpen u op weg met een praktisch stappenplan. Voor het volgen van deze cursus kan maximaal 1000 euro opgenomen worden in de financieringsaanvraag.