

TÜSEB

TÜRKİYE SAĞLIK ENSTİTÜLERİ BAŞKANLIĞI

PROGRAM ADI:	AG - AŞI GELİŞTİRME ALANINDA UYGULAMALI PROJE İŞ BİRLİĞİ PROGRAMI AŞI GELİŞTİRME ALANINDA UYGULAMALI PROJE İŞ BİRLİĞİ ÇAĞRISI - 2
HİBE SAĞLAYICI KURUM / KAYNAK BİLGİSİ:	TÜSEB
AMACI:	Mevcut çağrı programı ile Türkiye’de aşı çalışmalarının Ar-Ge aşamasından üretim aşamasına getirilerek tedavi ve korunma için kullanılabilir ürün haline dönüştürülmesi ve bu alanda ülkemizin ve bulunduğu bölgenin ihtiyaçlarının karşılanması amaçlanmaktadır. Bu amaç doğrultusunda, nitelikli araştırmacılarla işbirliği oluşturulması planlanmaktadır.
KİMLER BAŞVURABİLİR? (PROJE YÜRÜTÜCÜSÜ / İŞTİRAKÇISI / ORTAĞI / ARAŞTIRMACISI OLMA ŞARTLARI):	<ul style="list-style-type: none">• Devlet ve vakıf üniversiteleri• Araştırma enstitüleri• Kamu ve özel hastaneler• Halk sağlığıyla ilgili birimler• Sağlık alanında faaliyet gösteren özel kuruluşlar (ilaç endüstrisi, biyoteknoloji şirketleri, vb.) ve KOBİ’ler• Yurtdışında farklı kurum ve kuruluşlarda çalışan T.C. vatandaşı araştırmacılar.• Teknokent ve kuluçka merkezinde faaliyet gösteren firmalar.
BÜTÇESİ:	-
SÜRESİ:	-
SON BAŞVURU TARİHİ:	20.12.2019 Basılı Belge Son Teslim Tarihi : 27.12.2019
NASIL BAŞVURULUR? :	https://tbys.tuseb.gov.tr/#/aktifcagrilistesidispanel
PROGRAMA AİT ÖZELLİKLER:	<p>Söz konusu çağrı kapsamında; Sağlık Bakanlığı Çocukluk Dönemi Aşı Takvimi’nde bulunan;</p> <ol style="list-style-type: none">1. Hepatit A,2. Hepatit B,3. Bacille Calmette Guerin (BCG) Verem Aşısı,4. Beşli Karma Aşı (Difteri-Boğmaca-Tetanoz-Hib- Çocuk Felci),5. Üçlü Karma Aşı (Kızamık-Kızamıkçık-Kabakulak)6. Konjuge Pnömonokok Aşısı (KPA),7. Çocuk Felci Aşısı (Polio),8. Su Çiçeği Aşısı (Varisella Zoster),9. Hemofilus Influenza Tip-b (Hib) Aşısı <p>ve Rotavirüs Aşısı başta olmak üzere diğer bakteriyel ve viral patojenlere de karşı tedavi ve korunma amaçlı geliştirilecek antijen/aşılar (kanseri aşıları dahil) yönelik projeler desteklenecektir.</p> <p>Önerilen projelerin;</p> <ul style="list-style-type: none">• Ürüne yönelik olması,• Hedeflenen etkene karşı aşı üretiminde kullanılabilir suş ve antijenlerin oluşturulması,• Yeni adjuvan veya aşılar için kullanılacak antijenlerin ve suşların uluslararası standartlara uygun kalitede üretilmesi,• Aşı formülasyonlarının hazırlanması, in vitro ve in vivo deneylerin yapılması,• Terapötik antikor/anti-serumların veya adjuvanların in vitro ve in vivo etkinliklerinin

	<p>belirlenmesi,</p> <ul style="list-style-type: none">• Adjuvanların, terapötik antikor/anti-serumların veya prototip aşuların üretilmesi ve klinik çalışmaların (Faz 1, Faz 2, Faz 3) gerçekleştirilmesi• Etkin ve güvenilir ürünlerin ruhsat aşamasına getirilmesi ve benzeri kapsamda sunulması• beklenmektedir. <p>ÖZEL ŞART: Ürünün ticarileşme potansiyeli ve sağlayacağı sosyo-ekonomik fayda somut verilerle (Türkiye ve dünya verileri kullanılarak) belirtilmelidir.</p>
DETAYLI BİLGİ / REHBER:	https://tbys.tuseb.gov.tr/#/aktifcagrilistesidispanel