

Jetzt bewerben bis 16.09.2024 – neue Ausschreibung: 3 Millionen Euro für die GMP-Produktion klinischen Studienmaterials

Die ForTra gGmbH für Forschungstransfer der Else Kröner-Fresenius-Stiftung (ForTra) unterstützt die gesetzeskonforme Produktion neuer Arzneimittelkandidaten unter GMP-Bedingungen für den direkten Einsatz in first-in-human klinischen Studien.

Die ForTra schreibt die Herstellung von Wirkstoffen unter Good Manufacturing Practice (GMP)-Bedingungen aus, die anschließend in einer klinischen Studie mit Patientinnen und Patienten eingesetzt werden sollen.

Die Durchführung klinischer Studien ist ein kostenintensiver und zwingend notwendiger Entwicklungsschritt auf dem Weg der Translation neuer Medikamente in die klinische Anwendung. Um einzelnen innovativen Projekten, die einen hohen „medical need“ adressieren, die Durchführung einer klinischen Studie zu ermöglichen, wird die ForTra die dafür gesetzlich vorgeschriebene Produktion des Studienmaterials unter GMP-Bedingungen finanziell unterstützen. Gefördert werden der gesamte Produktionsprozess oder einzelne Teile davon für verschiedene Wirkstoffklassen, bevorzugt für Moleküle aus dem Bereich synthetische Chemie („small molecules“, Peptide, Oligonukleotide, RNA usw.). Für die gesamte Ausschreibung werden bis zu drei Millionen Euro bereitgestellt.

Antragsberechtigt für die gemeinnützige Förderung der ForTra sind Forscherinnen und Forscher, die an akademischen Forschungseinrichtungen (Kliniken, Forschungsinstituten etc.) oder anderen gemeinnützigen wissenschaftlichen Einrichtungen arbeiten.

Der Auswahlprozess der geförderten Projekte erfolgt in zwei Stufen: Die Antragsskizzen sind bis zum 16. September 2024 per Mail an antrag@fortra-forschungstransfer.de einzureichen. Hinweise zur Antragstellung finden sich auf der EKFS-Website im Download-Bereich.

Ein externes Gutachterpanel identifiziert anhand der Skizzen einzelne Vorhaben, deren Projektleiterinnen und Projektleiter zur Einreichung eines Vollantrags aufgefordert werden. Nach Beurteilung der Vollanträge und Empfehlung durch die Gutachterinnen und Gutachter wird die ForTra nach Einbindung der zuständigen Gremien die Bewilligungen voraussichtlich bis Ende des Jahres 2024 erteilen.

Weitere Informationen:

<https://ekfs.de/aktuelles/ausschreibungen/3-millionen-euro-fuer-die-gmp-produktion-klinischen-studienmaterials-0>