

Horizont Európa ISIDORE Integrated Services for Infectious Disease Outbreak Research, GA 101046133

- **Trvanie projektu:** 24. február 2022 -
- **Odkaz:** -
- **Zhrnutie:** Projekt ISIDORE prispeje k pripravenosti Európy na akýkoľvek patogén s epidemickým potenciálom prostredníctvom globálneho, integrovaného prístupu založeného na pripravenosti tým, že poskytne bezplatný prístup k najmodernejším zdrojom a službám vedeckým komunitám a používateľov na podporu ich výskumných projektov v oblasti infekčných chorôb v "mierových časoch", ako aj počas prepuknutia epidémie. Konzorcium združuje 154 partnerov pod záštitou INSTRUCT, EUBIOIMAGING, EUOPENSSCREEN, ECRIN, EATRIS, BBMRI, INFRAFRONTIER, EMBRC, ELIXIR, ERINHA, EVAg, VETBIONET, INFRAVEC, SONAR GLOBAL TRANSVAC, MIRRI a EMERGEN

Tender Európskej liekovej agentúry (EMA) "Safety monitoring of COVID-19 vaccines in the EU"

- **Trvanie projektu:** 6. apríl 2021 – 5. apríl 2023
- **Odkaz:** -
- **Zhrnutie:** Študijný protokol pre kohortové sledovanie bezpečnosti COVID-19 vakcín v špeciálnych populáciách (tehotné a dojčiace ženy, deti a dospelávajúci, imunokompromitovaní ľudia, ľudia s alergiou v anamnéze, ľudia s predchádzajúcou infekciou SARS-CoV-2). Prospektívna kohortová štúdia na špeciálnych populáciách (tehotné a dojčiace ženy, deti a dospelávajúci, imunokompromitovaní ľudia, ľudia s alergiou v anamnéze a ľudia s predchádzajúcou infekciou SARS-CoV-2).

Horizont 2020 EU-RESPONSE European Research and Preparedness Network for Pandemics and Emerging Infectious Diseases, Program Výskum a inovácie, GA 101015736, WP1: DisCoVeRy skúšanie, WP2: EU-SolidAct platformové skúšanie

- **Národný koordinátor:** prof. MVDr. Monika Halánová, PhD.
- **Trvanie projektu:** 1. júl 2020 – 30. jún 2025
- **Odkaz:** <https://eu-response.eu/>

	<b>DisCoVeRy</b>	<b>EU-SolidAct</b>
<b>Celý názov</b>	Multicentrické, adaptívne, randomizované klinické skúšanie bezpečnosti a účinnosti liečby ochorenia COVID-19 u hospitalizovaných dospelých pacientov	Európske klinické skúšanie Discovery pre Solidarity: Adaptívne platformové klinické skúšanie pre pandemické situácie a vysoko nebezpečné nákazy
<b>Zhrnutie</b>	Toto klinické skúšanie je adaptívna, randomizovaná, otvorená klinická štúdia na vyhodnotenie bezpečnosti a účinnosti možných terapeutických látok u hospitalizovaných dospelých pacientov s diagnózou COVID-19. Zadávatelom skúšania je spoločnosť Inserm. Tento protokol preto opisuje randomizované, multicentrické, dvojito zaslepené, placebom kontrolované klinické skúšanie Discovery, ktoré skúša	EU-SolidAct je adaptívne platformové klinické skúšanie vyvinuté na vyhodnotenie skúšaných liekov u hospitalizovaných pacientov s COVID-19 a na uľahčenie spoločnej európskej reakcie na budúce pandémie. Klinické skúšanie sponzoruje Univerzitná nemocnica Oslo v Nórsku. Prvým skúšaným liekom bol baricitinib. Inhibítor AXL od BerGenBio, bemcentinib, bol vybraný medzinárodnou skupinou expertov

	bezpečnosť a účinnosť AZD7442 u hospitalizovaných pacientov s COVID-19.	ako druhý liek, ktorý sa má skúšať v platformovom skúšaní EU-SolidAct.
--	---	--

**Horizont 2020 EOSC-Life Providing an open collaborative space for digital biology in Europe**, Excelentná veda – Výskumné infraštruktúry, GA 824087

- **Trvanie projektu:** 1. marec 2019 – 31. august 2023
- **Odkaz:** <https://www.eosc-life.eu/>
- **Zhrnutie:** EOSC-Life spája 13 biologických a lekárskech výskumných infraštruktúr ESFRI s cieľom vytvoriť otvorený priestor pre spoluprácu v oblasti digitálnej biológie. Projekt zverejní údaje s princípom „FAIR“ a katalóg služieb poskytovaných zúčastnenými výskumnými infraštruktúrami na riadenie, ukladanie a opätovné použitie údajov v európskom úložisku pre otvorenú vedu (EOSC). Tento priestor bude prístupný európskym výskumným komunitám.

**Vyšehradský fond Educational V4 platform for capacity building in oncology**

- **Zhrnutie:** Hlavným cieľom je vytvorenie školiaceho centra pre koordinátorov klinických skúšaní, pričom prvoradým cieľom je vytvorenie komplexného vzdelávacieho sylabu pre výskumných pracovníkov klinického skúšania v onkológii.

**APVV PP-COVID-20-0064 Prevalenčná štúdia kolektívnej imunity SARS-CoV-2 v populácii východného Slovenska PREVCOVEAST**

- **Národný koordinátor:** prof. MVDr. Monika Halánová, PhD.
- **Trvanie projektu:** 16. september 2020 – 31. december 2021
- **Zhrnutie:** Štúdia predstavuje prístup, ako riešiť vysoko aktuálny problém monitorovania prevalencie vírusu SARS-CoV-2 v slovenskej populácii. Primárnym cieľom je vykonať prierezovú štúdiu na reprezentatívnej vzorke populácie na východnom Slovensku, porovnať presnosť (citlivosť a špecifickosť) a vzájomnú interpretovateľnosť jednotlivých sérologických metód na detekciu protilátok a vykonať sledovanie pacientov, ktorí boli pozitívne diagnostikovaní.