

AZV ČR VS 2026 – výtah ze zadávací dokumentace

Popis projektu – zdůvodnění návrhu projektu se vyplňuje v anglickém jazyce.

Soubor vytvořený mimo aplikaci se ve formátu PDF a maximální velikosti 3 MB do aplikace vkládá způsobem obdobným jako přílohy návrhu projektu. Maximální rozsah této části je 10 stran formátu A4 s použitím písma o velikosti 11 bodů a rádkování 1.

Ve zdůvodnění musí být jasně prezentovány cíle a záměry a uvedeny dostatečné informace pro posouzení návrhu projektu, v souladu se základními kritérii pro hodnocení návrhů projektů.

Popis projektu musí být v následující závazné osnově:

- a) **úvod** – shrnutí současného stavu poznání odborné problematiky v dané vědní oblasti;
- b) **předběžná/pilotní data** – pilotní data podporující zaměření projektu a hypotézu (d);
- c) **vyjádření podstaty projektu a jeho návaznosti na Program**; odůvodnění nutnosti a potřebnosti řešení konkrétní problematiky v daném čase (tj. aktuálnost řešení) a v daném rozsahu; v čem spočívá originalita/inovativnost výzkumného projektu; v případě, že je to pro řešení projektu relevantní, popis dopadů na řešení možných biologických odlišností (pohlaví) nebo odlišností ve zkušenostech a potřebách žen a mužů (gender);
- d) **hypotéza a cíle projektu** - vč. rozvinutí obecného cíle příp. uvedení dílčích cílů;
- e) **experimentální design** – statistické zdůvodnění velikosti výzkumného souboru (výjimku mohou tvořit projekty zaměřené na výzkum vzácných a ultra-vzácných chorob), definice skupin a statisticky odůvodněné počty pokusních zvířat, počty opakování u preklinických testování apod.;
- f) **metodika** – popis navrhovaných koncepčních a metodických postupů nezbytných pro řešení projektu a pro dosažení předpokládaného výsledku a jejich rozbor, způsob získávání dat, jejich analýzy a návrh statistického zpracování;
- g) **časový harmonogram** – jasně formulovaný harmonogram plánovaných prací a jejich rozsah v jednotlivých letech řešení; je doporučeno zobrazení harmonogramu pomocí Ganttova diagramu;
- h) **očekávané výsledky** – věcná charakteristika předpokládaných výsledků řešení projektu včetně jejich zamýšleného praktického záměru a cíle využití ve zdravotnictví;
- i) **spolupráce** – uveďte, pokud je řešení projektu podmíněno spoluprací více subjektů, jak bude realizována (vzor budoucí smlouvy jako příloha návrhu projektu) včetně specifikace jejich podílu a odpovědnosti. V případě **zahraniční spolupráce** je třeba doložit podepsaný **Letter of Support nebo Letter of Intent** na hlavičkovém papíře subjektu včetně způsobu a výše financování; řešení projektu by nemělo být dominantně založeno na kontrahovaném výzkumu či placených službách dodávaných partnery mimo řešitelský tým;
- j) **informace o (personální i materiálně technické) připravenosti navrhovatele, spolunavrhotelů a jejich pracovišť**, o technologickém vybavení pracovišť, které bude při řešení využíváno, o možnosti kooperací; zhodnocení souladu odborného zaměření návrhu a zaměření pracoviště navrhovatele/ spolunavrhotelů;
- k) **zdůvodnění účasti všech spolunavrhotelů a uvedených spolupracovníků**, vymezení jejich podílu na řešení problematiky a specifikace jejich role při dosahování předpokládaných výsledků; informace o zapojení juniorských výzkumných pracovníků;
- l) **analýza rizik** – analýza rizik, které mohou nastat při řešení projektu, jejich významnost a dopady, alternativní řešení v případě nepotvrzení hypotézy apod.;
- m) **stručný popis výzkumných dat**, která budou v průběhu řešení projektu využita, shromažďována nebo vytvářena a způsobu nakládání s nimi; příjemce je povinen mít **nejpozději při odevzdání první dílčí zprávy zpracovaný plán pro správu výzkumných dat (Data Management Plan – DMP)** a tento plán v případě potřeby pravidelně aktualizovat a na vyžádání předložit; DPM by měl mimo jiné obsahovat informaci, jaké metody a zásady jejich správy budou použity s ohledem na FAIR principy (vhledatelnost, přístupnost, interoperabilita a znuvupoužitelnost) ;
- n) **seznam použité literatury**.