

附件 1:

“创质力 – 罕见病研究基金”项目 2025 年度申报指南 (中青年项目)

一、申报条件 (中青年项目)

(一) 申请人资质要求

1. 第一申请人须为国内三级甲等医院全职中青年临床工作者(年龄 ≤ 50 周岁)，具备中级及以上专业技术职称；

2. 需提供两位同领域高级职称专家的推荐意见；

3. 每个申请人的每个课题，只能申请基金项目的一项科研基金项目，严重杜绝一标多投的现象。

4. 申请团队需具备罕见病诊疗研究经验，申请人长期应用中国罕见病综合云服务平台管理患者将优先考虑。

(二) 课题申报要求

2025 年度将围绕以下 5 种罕见疾病进行课题申报：

1. 重症肌无力 (MG)；

2. 原发免疫性血小板减少症 (ITP)；

3. 多发性硬化 (MS)；

4. 视神经脊髓炎谱系疾病 (NMOSD)；

5. 黏多糖贮积症 IV 型 (MPS IV)。

二、主要研究申报方向

(一) 罕见病的病因与发病机制研究；

(二) 罕见病的早期诊断技术与方法研究；

(三) 罕见病的治疗新策略与新药研发；

(四) 罕见病的流行病学与疾病负担研究；

(五) 罕见病患者的社会支持与康复研究。

注：鼓励基于中国罕见病综合云服务平台开展以上研究。

三、申报程序

(一) 课题申报 (2025.2.17-4.14)

1. 登录“中国罕见病联盟”微信公众号→联盟活动→创质力报名。并加入官方微信群，以便于第一时间了解基金项目进展。

2. 下载并填报《项目申报书》(附件2)，加盖医院公章或科研处公章，课题申请第一人本人签字，于2025年4月14日24时前将PDF版本和word版本发送至 liunianqi@chard.org.cn，邮件命名格式：【2025创质力项目】+单位+姓名。

(二) 材料初审 (2025.4.15-4.30)

对申报材料进行初审，初审结果将通过官方渠道公示。

(三) 专家评审 (2025.5.23)

通过初审项目需参加现场答辩，评审专家委员会进行综合评定。

(四) 经费拨付

依据有关规定，课题资助费用将汇给申请人所在单位，单位财务部门必须开具国家税务部门核准的正式票据，不可用内部行政收据等代替。申请前，请申请人向所在单位确认能够出具正式票据。

四、研究周期

按照该课题最高支持额度设计试验，研究周期原则上不超过24个月：

资助金额≤5万元的项目，研究周期不超过12个月；

资助金额>5万元的项目，研究周期不超过24个月。

研究分两阶段实施，资助公告公示之日后的6-12个月应提交中期报告；12-24个月应提交结项报告。

五、研究项目产出

（一）项目申报时需明确设定研究产出目标，包括：

- 1.目标性成果（不少于1项）；
- 2.预期性成果；
- 3.其他成果。

（二）成果形式包括：

- 1.中青年项目原则上在核心期刊发表论文；
- 2.申请专利。

六、研究验收

（一）验收申请条件：

- 1.完成全部目标性成果；
- 2.研究资料完整归档，可供审核；
- 3.经费使用规范，与研究计划一致；
- 4.提供完整的财务票据及证明材料；
- 5.研究成果需标注基金项目信息。

（二）验收程序：

- 1.项目负责人提交验收申请；
- 2.资助方组织专家评审；
- 3.采取成果展示与答辩相结合的验收方式；
- 4.未通过验收的项目不予结题。

七、监督与管理

（一）课题第一申请人职责：

- 1.全面负责课题实施；
- 2.确保研究质量与进度；
- 3.规范使用研究经费。

（二）咨询与监管委员会职责：

- 1.监督课题实施的科学性与规范性；
- 2.评估研究进展与成果；
- 3.防范学术不端行为；
- 4.提供专业咨询与指导。

（三）其他管理规定：

- 1.课题重大调整需及时报备；
- 2.定期提交研究进展报告；
- 3.建立课题档案管理制度；
- 4.遵守科研伦理与学术规范。

注：本指南解释权归创质力－罕见病研究基金项目管理办公室所有。