

中国罕见病联盟

关于设立“创质力—罕见病研究基金”项目 暨 2025 年度申报的通知

各相关单位及临床医务工作者：

为进一步推动我国罕见病研究领域的创新发展，提升罕见病诊疗水平，促进罕见病患者的健康福祉，中国罕见病联盟联合有关医疗机构设立“创质力—罕见病研究基金”项目（以下简称“基金项目”）。项目旨在通过创新驱动和高质量研究，提升罕见病科研水平与诊疗能力。现将基金项目有关事项通知如下：

一、背景与意义

全球已知的罕见病超过 7000 种，由于罕见病的发病率低、种类繁多，面临诊断困难、治疗手段有限、药物研发成本高、数据采集困难等问题。尤其在我国，受限于科研资金和人力资源的投入不足，以及诊疗体系尚待完善等现状，罕见病的研究与临床治疗水平仍有显著的提升空间。

设立“创质力—罕见病研究基金”项目，旨在通过专项资助的方式，鼓励和支持科研机构、医疗机构的研究人员开展罕见病基础研究、临床研究及转化医学研究，推动罕见病诊疗技术的创新与突破，提升我国罕见病研究的综合实力，为罕见病患者提供更加精准、有效的诊疗方案。

二、资金来源

本基金项目由中国罕见病联盟/北京罕见病诊疗与保障学会出资设立，资金来源包括社会资助及其他合法渠道的资金。基金项目将严格按照国家相关法律法规和基金项目章程进行管理，确保资金使用的公开、透明和高效。

三、资助范围与费用

（一）资助范围（主要资助以下研究方向）

罕见病的病因与发病机制研究；
罕见病的早期诊断技术与方法研究；
罕见病的治疗新策略与新药研发；
罕见病的流行病学与疾病负担研究；
罕见病患者的社会支持与康复研究。

（二）资助费用：本基金将根据项目的创新性、科学性和可行性，提供不同额度的资助。具体资助标准如下（每年依据基金项目方向选取项目类别和疾病种类制定年度申报指南）：

重点项目：每项资助金额为 30 万—50 万元，周期为 3~5 年；
面上项目：每项资助金额为 10 万—30 万元，周期为 2~3 年；
中青年项目：每项资助金额为 5 万—10 万元，周期为 1~2 年，
主要支持 50 岁以下中青年科研人员。

四、基金项目申报及评审流程

依据每年申报指南进行基金项目申报工作。

五、基金项目 2025 年度申报工作

2025 年度仅开放中青年项目申报，请参考附件 1《2025 年度申报指南》进行项目申报。

六、联系方式

项目办公室：刘念启 17669317464

电子邮箱：liunianqi@chard.org.cn

附件：1. “创质力—罕见病研究基金”项目 2025 年度申报指南
2. 项目申报书（模板）

