



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

Podmínky zapojení českého uchazeče do výzvy IICS 2026

European Partnership ERA for Health Research
(ERA4Health) Call 2026 „Investigator Initiated
Clinical Trials in Cardiovascular, Autoimmune
and Metabolic diseases” (“Trials4Health 2026”)

Obsah

1.	Slovník pojmů	3
2.	Obecné informace	8
3.	Uchazeči	10
4.	Náležitosti projektu	13
5.	Rozpočet projektu	14
6.	Podání projektu	16
7.	Hodnocení a výběr projektů	20
8.	Poskytnutí podpory	23
9.	Realizace projektu a reporting	25
10.	Další informace	26
11.	Seznam zúčastněných zemí a jejich alokace (k datu vyhlášení výzvy)	27

1. Slovník pojmů

Pojem	Vymezení pojmu
Aplikační formulář	<i>Application Form</i> (dále jen „AF“) - formulář pro kontrolu národní formální způsobilosti projektu.
Call text	Dokument, který je obdobou zadávací dokumentace u národních soutěží, tj. stanovuje základní podmínky a parametry společné nadnárodní výzvy.
Decision Letter	Vyrozumění o doporučení projektů k podpoře, které obdrží koordinátoři úspěšných projektů od sekretariátu výzvy.
Dílčí zpráva	Český příjemce podpory odevzdá dílčí zprávu dle zveřejněných pokynů na stránkách www.mzd.gov.cz , resp. www.azvcr.cz . Dílčí zpráva se vypracovává každý rok a obsahuje informace o hospodaření s poskytnutou účelovou podporou příp. je rozšířená o dosavadní postup řešení projektu a o dosažené výsledky.
Doplňkové náklady	Jinak také <i>Flat-rate costs / Overheads</i> , tj. nepřímé náklady. Nepřímé náklady se počítají jako 25 % z přímých způsobilých nákladů, tzn. 25 % ze součtu osobních, investičních (pokud jsou relevantní) a provozních nákladů.
EK	<i>European Commission</i> – Evropská komise
EP	<i>European Partnership</i> – Evropské partnerství
Final report	Projektové konsorcium odevzdává závěrečnou zprávu (Final report) o výsledcích projektu na konci řešení projektu sekretariátu výzvy.
Frascati manuál	Popisuje specifika projektů výzkumu a vývoje, definuje důležité pojmy a měl by být i vodítkem pro zařazení výzkumných aktivit do správných kategorií výzkumu. Aktuální verze zde .
Full proposal	Úplná verze návrhu projektu předkládaná ve 2. kole výzvy.
Grantová dohoda	<i>Grant Agreement</i> (dále jen „GA“) – smlouva mezi EK a koordinátorem, jakož i národními/regionálními financujícími organizacemi. Koordinátor ji podepisuje ve jménu celého konsorcia. GA vymezuje pravidla implementace EP, hodnocení, jakož i finanční pravidla, která musí být dodržována.
Hlavní uchazeč / příjemce, řešitel	<i>Principal Investigator (PI)</i> – hlavní národní uchazeč, který je uveden v pre-proposal a full proposal. Jde o jiný název pro partnera nebo hl. uchazeče. Každá země má jednoho hlavního řešitele, ze skupiny hlavních řešitelů celého projektového konsorcia je volen jeho koordinátor. Je současně kontaktní osobou pro komunikaci se svým národním poskytovatelem (MZČR/AZVČR).

Intenzita podpory	Podíl veřejné podpory, poskytované poskytovatelem, na celkových uznaných nákladech. Je vyjádřena v procentech a určuje se zařazením projektu do konkrétní kategorie výzkumu dle čl. 25 Nařízení EK č. 651/2014 .
Konsorciální smlouva	<i>Consortium Agreement</i> (dále jen „CA“) – smlouva uzavřená mezi národními/regionálními financujícími organizacemi participujícími v EP, která specifikuje vztahy mezi stranami a doplňuje záležitosti neupravené v GA.
Konsorciální smlouva projektového konsorcia	Příjemce musí podepsat konsorciální smlouvu se zahraničními partnery (tzv. Consortium Agreement; CA) v anglickém jazyce. Konsorciální smlouva musí být podepsána statutárními zástupci, kteří mají příslušná oprávnění jednat za jednotlivé partnery na české i zahraniční straně.
Konsorcium	<i>Consortium</i> – všechny subjekty participující v EP, na něž se vztahuje CA a které spolupracují na jeho realizaci. Konsorcium představuje organizační strukturu EP.
Koordinátor projektového konsorcia	Uchazeč, který zastupuje celé projektové konsorcium, komunikuje se sekretariátem výzvy a je odpovědný za odevzdání mezinárodní přihlášky pre-proposal a full proposal.
Koordinátor příslušného EP v oblasti zdraví	<i>Coordinator</i> – vždy stát, který řídí celé konsorcium a poskytuje podporu financujícím národním/regionálním institucím.
Letter of Intent	Dopis podepsaný koordinátorem projektového konsorcia, který potvrzuje souhlas s přistoupením uchazeče v rámci Widening procesu ke konsorciu a uvádí přidanou hodnotu nového uchazeče do projektu.
Lhůta pro uzavření smlouvy o poskytnutí podpory	Lhůta pro uzavření smlouvy o poskytnutí podpory je zákonem stanovena na max. 60 dnů od vyhlášení výsledků výzvy (tzn. 60 dnů od přijetí mezinárodního rozhodnutí o výsledcích výzvy).
Metodika: Evropská partnerství v oblasti zdraví	Stanovuje veškerá práva a povinnosti příjemce podpory. Současně blíže popisuje jednotlivé kategorie nákladů, jakož i způsob a pravidla pro předkládání dílčích a závěrečné zprávy. Aktuální verze Metodiky zde .
Mid-term progress report	Projektové konsorcium odevzdává průběžnou zprávu o průběhu a výsledcích projektu přibližně v polovině řešení projektu sekretariátu výzvy.
Nadnárodní projekt	<i>Transnational Project</i> – projekt předložený v rámci společné nadnárodní výzvy.
Národní financující organizace (národní poskytovatel)	<i>National Funding Organisation</i> (dále jen „NFO“) – národní veřejný orgán odpovědný za dosažení cílů a implementaci programové činnosti EP. Funkci NFO v ČR plní MZČR.

Národní kontaktní bod	<i>National Contact Point</i> (dále jen „NCP“) - orgán zodpovědný za koordinaci společných nadnárodních výzev v rámci EP na národní úrovni. V ČR je to AZV ČR.
Partner	Subjekt, který je součástí projektového konsorcia, jiný název pro hlavního uchazeče, příp. spoluuchazeče na národní úrovni.
Podniky	<i>Podnikem</i> – se dle Nařízení EK rozumí každý subjekt vykonávající hospodářskou činnost, bez ohledu na právní formu. K těmto subjektům patří zejména osoby samostatně výdělečně činné a rodinné podniky vykonávající řemeslné či jiné činnosti a obchodní společnosti nebo sdružení, která pravidelně vykonávají hospodářskou činnost spočívající v nabízení výrobků nebo služeb na daném trhu.
Podprogram 3: Evropská partnerství v oblasti zdraví	Program-na-podporu-zdravotnickeho-aplikovaneho-vyzkumu-na-leta-2024-2030.pdf (gov.cz)
Pre-proposal	Zkrácená verze návrhu projektu předkládaná v 1. kole výzvy.
Programový vlastník	<i>Programme Owner</i> – ministerstva/regionální orgány odpovědné za definování, financování nebo řízení programů prováděných na národní nebo regionální úrovni. V ČR je to MZ ČR.
Projektové konsorcium	<i>Project consortium</i> – všechny strany participující v rámci návrhu projektu předkládaném do výzvy. Obvykle několik výzkumných organizací nebo podniků z různých zemí participujících v předmětné výzvě. Konsorcium řídí koordinátor projektového konsorcia.
Příjemce podpory	Je hlavním uchazečem/partnerem za ČR, se kterým MZ ČR uzavírá Smlouvu o poskytnutí podpory nebo mu vydává Rozhodnutí o poskytnutí podpory.
Skutečné náklady/výdaje	<i>Actual costs</i> – musí být skutečně vynaloženy NFO (národním poskytovatelem) za podmínek definovaných v GA.
Smlouva o poskytnutí podpory	Je smlouva, kterou uzavírá MZ ČR s hlavním příjemcem za ČR. Smlouva může být nahrazena Rozhodnutím o poskytnutí podpory, které MZ ČR vydá.
Smlouva o účasti na řešení projektu	Jestliže se na řešení projektu bude podílet jeden nebo více dalších národních účastníků (spolupříjemců), je příjemce povinen uzavřít s každým takovým dalším účastníkem smlouvu o účasti na řešení projektu, která bude v souladu s podmínkami uvedenými ve smlouvě o poskytnutí podpory. Tato smlouva bude uzavřena na celou dobu, kdy se další účastník podílí na řešení.

Společná nadnárodní výzva	<i>Joint Translational Call</i> (dále jen „JTC“) – výzva vyhlášená v rámci EP k podpoře společných nadnárodních výzkumných návrhů projektů v oblasti zdraví, která je společně organizována a spolufinancována národními/regionálními financujícími organizacemi a EK.
Spoluuchazeč/spolupříjemce	<i>Spoluuchazečem/spolupříjemcem</i> je subjekt, který se uchází prostřednictvím hlavního uchazeče o poskytnutí účelové podpory na národní úrovni. S hlavním uchazečem/příjemcem má uzavřenou smlouvu o spolupráci. Zpravidla se jedná o výzkumnou organizaci, malý nebo střední podnik, anebo o dalšího účastníka způsobilého podle zákona č. 130/2002 Sb., Zákon o podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o změně některých souvisejících zákonů (zákon o podpoře výzkumu a vývoje) (dále jen „Zákon“).
Správce programu	<i>Programme Manager</i> – výzkumné rady, finanční instituce nebo jiné národní/regionální organizace, které provádějí výzkumné programy pod dohledem vlastníků programů. Účast musí být pověřena obvykle ministerstvem. V ČR je to AZV ČR.
Submission system	<i>Mezinárodní elektronický systém</i> , do kterého koordinátor projektu vkládá pre-proposal a full proposal projektu.
Účelová podpora	<i>Účelová podpora</i> – na řešení projektu je poskytována formou dotace právnickým nebo fyzickým osobám nebo zvýšením výdajů organizačních složek státu, organizačních složek územních samosprávných celků nebo organizačních jednotek ministerstva zabývajících se výzkumem a vývojem, a to po splnění podmínek stanovených Zákonem. Účelová podpora je určena výhradně na úhradu uznaných nákladů.
Underrepresented countries	Skupina zemí EU, které mají menší zastoupení v podpořených projektech.
Uznané náklady	<i>Uznanými náklady</i> – takové způsobilé náklady nebo výdaje ve výzkumu, vývoji a inovacích, které poskytovatel schválí a které jsou zdůvodněné.

Výzkumná organizace	<i>Výzkumnou organizací</i> – je organizace pro výzkum a šíření znalostí podle čl. 2 bodu 83 Nařízení EK. Organizací pro výzkum a šíření znalostí se rozumí subjekt (např. univerzita nebo výzkumný ústav, agentura pro transfer technologií, zprostředkovatel v oblasti inovací, fyzický nebo virtuální spolupracující subjekt zaměřený na výzkum) bez ohledu na jeho právní postavení (zřízený podle veřejného nebo soukromého práva) nebo způsobu financování, jehož hlavním cílem je provádět nezávisle základní výzkum, průmyslový výzkum nebo experimentální vývoj nebo veřejně šířit výsledky těchto činností formou výuky, publikací nebo transferu znalostí. Vykonává-li tento subjekt rovněž hospodářské činnosti, je třeba o financování, nákladech a příjmech souvisejících s těmito činnostmi vést oddělené účetnictví. Podniky, jež mohou uplatňovat rozhodující vliv na takovýto subjekt, například jako podílníci nebo členové, nesmějí mít přednostní přístup k výsledkům, jichž dosáhl. Před uzavřením smlouvy s úspěšným uchazečem bude poskytovatel přihlížet k aktuálně platnému seznamu výzkumných organizací, který spravuje Ministerstvo školství, mládeže a tělovýchovy a je zveřejněn na internetové adrese: Seznam výzkumných organizací, MŠMT ČR.
Widening proces	Proces možného připojení účastníka ze skupiny podreprezentovaných států k úspěšným projektovým konsorciím po vyhlášení výsledků 1. kola výzev. ČR se do tohoto procesu zapojí pouze v případě, že bude mít disponibilní finanční prostředky pro tento účel.
Závěrečná zpráva	Český příjemce podpory odevzdává na konci řešení projektu závěrečnou zprávu AZV ČR.
Způsobilé náklady	<i>Eligible Costs</i> – jsou to takové náklady, které mohou být příjemcem vynaloženy na činnosti ve výzkumu, vývoji a inovacích nebo v souvislosti s nimi. Mezi způsobilé náklady patří osobní, provozní, doplňkové a investiční náklady.
Způsobilý uchazeč	<i>Eligible Applicant</i> – subjekt, který se uchází o poskytnutí účelové podpory. Zpravidla se jedná o výzkumnou organizaci, malý nebo střední podnik, anebo o dalšího účastníka způsobilého podle Zákona.

2. Obecné informace

Od **6. listopadu 2025** je možné podávat návrhy projektů do druhé výzvy s názvem Investigator Initiated Clinical Trials in Cardiovascular, Autoimmune and Metabolic diseases (**Trials4Health**) v rámci Evropského partnerství ERA for Health Research (ERA4Health). Výzva podporuje mezinárodní klinické studie vedené výzkumníky, které testují účinnost léčiv v běžné praxi. Jedná se o randomizované nebo klastrově randomizované intervenční studie probíhající ve více zemích, zaměřené na porovnání účinnosti léčiv nebo na nové využití již schválených léčiv. Termín pro příjem zkrácené verze návrhů projektů (tzv. pre-proposals) je **27. 1. 2026 (16:00 CET)**. Termín pro příjem úplných návrhů projektů (full proposals) je **17. 6. 2026 (16:00 CEST)**.

Ministerstvo zdravotnictví ČR (MZ ČR) podpoří české uchazeče v nejúspěšnějších nadnárodních projektech v celkové výši **500 000 eur**. Podmínky pro české uchazeče v této výzvě vycházejí z Programu na podporu zdravotnického aplikovaného výzkumu na léta 2024-2030; Podprogramu 3: Evropská partnerství v oblasti zdraví (Podprogram 3), ze kterého budou následně úspěšní čeští uchazeči financováni. **Předložený projekt s českým partnerem musí být projektem aplikovaného výzkumu!**

Tento dokument obsahuje **Základní informace o výzvě ERA4Health 2026**, tj. podrobně rozepsané národní podmínky, které jsou současně reflektovány v aktuální verzi Metodiky pro Evropská partnerství v oblasti zdraví zveřejněné na webových stránkách AZV ČR: [EU partnerství – AZV ČR](#).

Před zapojením do výzvy, AZV ČR doporučuje uchazečům seznámit se také s následujícími dokumenty, které s výzvou bezprostředně souvisí:

Call text: dokument, který je obdobou zadávací dokumentace u národních soutěží, tj. stanovuje základní podmínky a parametry nadnárodní výzvy;

Metodika pro Evropská partnerství v oblasti zdraví: Metodika stanovuje veškerá práva a povinnosti příjemce podpory a je nezbytná pro výklad pojmů obsažených v těchto Podmínkách. Současně blíže popisuje jednotlivé kategorie nákladů, jakož i způsob a pravidla pro předkládání dílčích a závěrečné zprávy;

Frascati manual: popisuje specifika projektů výzkumu a vývoje, definuje důležité pojmy a mě by být i vodítkem pro zařazení výzkumných aktivit do správných kategorií výzkumu.

NÁVRHY PROJEKTŮ BY SE MĚLY ZABÝVAT ALESPŮŇ JEDNÍM Z NÁSLEDUJÍCÍCH ASPEKTŮ (V ORIGINÁLNÍM ZNĚNÍ):

- 1) The proposed study needs to be **a pragmatic comparative effectiveness trial and/or a drug repurposing trial, designed as Phase III randomised interventional trial**. The clinical design should be appropriate and justified. Cluster randomisation could be considered in the clinical trial design if justified.
- 2) **In case of comparative effectiveness trials**, these must compare the use of currently approved or existing healthcare interventions (see definition), used in clinical practice in Europe, either to each other or to the current standard of care.
- 3) **In case of comparative effectiveness trials**, these must consider **existing, approved healthcare interventions** (see definition) which could include but would not be limited to: diagnostic, screening, prevention and treatment interventions. The interventions can be pharmacological as well as non-pharmacological procedures like well-defined, reproducible and targeted nutritional and lifestyle interventions, surgery, prognosis methods, use of medical devices, nano and advanced health technologies, eHealth and digital interventions and other health interventions.

- 4) **In case of drug repurposing trials**, the aim shall be to explore a new indication of an approved off-patent medication. Given that this call is supported by public funding, clinical studies with a commercial purpose are excluded, therefore only off-patent drug repurposing trials are allowed.
- 5) These interventions shall have high public relevance in at least one of **these specific diseases or conditions** (that are of equal importance):
 - Cardiovascular diseases
 - Metabolic disorders
 - Autoimmune diseases (including antibody-based autoimmune diseases and/or also other Immune-mediated inflammatory diseases)

3. Uchazeči

3.1. KDO MŮŽE PODAT PROJEKT?

Počet účastníků a jejich výzkumný přínos musí odpovídat cílům výzvy. Žadatelé musí prokázat, že výzkumný tým disponuje potřebnou šíří a hloubkou odbornosti ve všech metodologických oblastech nezbytných pro realizaci navrhované studie. Hlavní řešitelé (tzv. Principal Investigators; PIs) musí doložit zkušenosti a odborné znalosti v oblasti provádění a řízení klinických studií.

Projekty mohou předkládat nadnárodní projektová konsorcia složená **minimálně ze tří a maximálně pěti zemí** (způsobilých partnerů). Do tohoto počtu se nezapočítávají země spolupracovníků (tzv. collaborators).

Je nutné, aby všichni partneři projektu, kteří žádají o finanční podporu, splňovali pravidla způsobilosti svého poskytovatele.

**Ne všechny členské země EU (a ne všechny přidružené země EU) participují v rámci této výzvy.*

3.2. KDO MŮŽE BÝT ČESKÝM UCHAZEČEM?

Hlavní uchazeč i další účastník

- výzkumné organizace

Výzkumnou organizací je organizace pro výzkum a šíření znalostí podle čl. 2 bodu 83 Nařízení EK. Organizací pro výzkum a šíření znalostí se rozumí subjekt (např. univerzita nebo výzkumný ústav, agentura pro transfer technologií, zprostředkovatel v oblasti inovací, fyzický nebo virtuální spolupracující subjekt zaměřený na výzkum) bez ohledu na jeho právní postavení (zřízený podle veřejného nebo soukromého práva) nebo způsob financování, jehož hlavním cílem je provádět nezávisle základní výzkum, průmyslový (aplikovaný) výzkum nebo experimentální vývoj nebo veřejně šířit výsledky těchto činností formou výuky, publikací nebo transferu znalostí. Vykonává-li tento subjekt rovněž hospodářské činnosti, je třeba o financování, nákladech a příjmech souvisejících s těmito činnostmi vést oddělené účetnictví. Podniky, jež mohou uplatňovat rozhodující vliv na takovýto subjekt, například jako podílníci nebo členové, nesmějí mít přednostní přístup k výsledkům, jichž dosáhl (dále jen „výzkumná organizace“). Před uzavřením smlouvy s úspěšným uchazečem bude poskytovatel přihlížet k aktuálně platnému seznamu výzkumných organizací, který spravuje Ministerstvo školství, mládeže a tělovýchovy a je zveřejněn na internetové adrese: <https://msmt.gov.cz/vyzkum-a-vyvoj-2/vyzkumne-organizace>.

- podniky

Podnikem se dle Nařízení EK rozumí každý subjekt vykonávající hospodářskou činnost, bez ohledu na právní formu. K těmto subjektům patří zejména osoby samostatně výdělečně činné a rodinné podniky vykonávající řemeslné či jiné činnosti a obchodní společnosti nebo sdružení, která pravidelně vykonávají hospodářskou činnost spočívající v nabízení výrobků nebo služeb na daném trhu.

- patientské organizace

Pacientská organizace (dále jen „**PO**“) je definována zákonem č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**zákon o zdravotních službách**“), konkrétně § 113f v aktuálním

znění. PO je právnická osoba, která zastupuje pacienty s určitou diagnózou, zdravotním postižením, jejich rodinné příslušníky, blízké nebo zástupce. Jejím posláním a hlavní činností je **pomoc pacientům a ochrana jejich práv a zájmů** (například při komunikaci se zdravotními pojišťovnami, poskytovateli zdravotní péče, úřady vč. Ministerstva zdravotnictví). Zapojení PO a případné (přímé) financování, pokud bude daný projekt vybrán k alokaci, je možné, pokud daná PO splní následující podmínky:

- podpora je poskytována na úhradu nákladů spojených s realizací výzkumného záměru, nikoliv na provoz (PO);
- výzkumný záměr musí být jasně definován a musí splňovat podmínky stanovené konkrétní výzvou;
- PO musí mít v rámci svých zakládajících dokumentů vymezenou výzkumnou činnost jako předmět činnosti;
- výzkumnou činnost musí provádět sama PO, nelze tedy výzkumnou činnost zadávat externím subjektům formou smluvního (kontrahovaného) výzkumu.

Více informací je dostupných pod tímto [odkazem](#).

3.3. PODMÍNKY PRO ZPŮSOBILOST NADNÁRODNÍHO KONSORCIA

Konsorcium partnerů bude způsobilé při splnění následujících podmínek:

- v konsorciu musí být zastoupeny **minimálně tři, maximálně pět zemí** (do tohoto počtu se nezapočítávají země spolupracovníků (tzv. collaborators));
- každé konsorcium musí zahrnovat způsobilé partnery žádající o financování prostřednictvím své příslušné financující organizace alespoň ze tří různých členských států EU nebo přidružených zemí, jejichž financující organizace se účastní této výzvy (*Seznam zemí participujících v této výzvě je uveden v dokumentu Call text*). Všechny tři právní subjekty musí být vzájemně nezávislé;
- český partner (hlavní uchazeč) musí být způsobilý ze strany financující organizace (MZ ČR), poskytující účelovou podporu partnerovi;
- český partner (hlavní uchazeč) uzavře dohodu o spolupráci s dalšími dodatečnými národními náborovými pracovišti (tzv. recruiting sites) a přidělí jim příslušný rozpočet. Tato náborová místa budou přidruženými partnery konsorcia. Pokud je skutečný nábor pacientů v průběhu trvání klinické studie nižší, než se očekávalo, mohou být původní náborová místa nahrazena dalšími;
- maximální počet zemí lze zvýšit na 6 nebo 7, pokud zahrnují 1, resp. 2 země, a to Českou republiku nebo Slovensko;
- v každém výzkumném konsorciu mohou být zastoupeny maximálně 2 financující organizace ze stejné země. V případě ČR se jedná o jednu financující organizaci, a to MZ ČR;
- v jednom konsorciu mohou být maximálně 3 spolupracovníci (tzv. collaborators). Tzn. partneři, kteří si zajistí své vlastní financování.
- Pro spolupracovníky platí následující podmínky:
 - jejich jasný přínos pro klinickou studii bude v návrhu řádně popsán v příloze Letter of commitment of the collaborator(s);
 - zajistí si vlastní financování a v návrhu jednoznačně doloží přílohou Letter of commitment of the collaborator(s), že toto financování je zajištěno;
 - spolupracovník nemůže být vedoucím pracovního balíčku;
 - spolupracovník nemůže být místem náboru (tzv. recruitment site) pro studii.

- **v originálním znění:**

Number of countries in the consortium	3–5	6	7
Number of underrepresented countries in the consortium	No constraints	At least 1	At least 2
Maximum number of collaborators (be aware it corresponds to organisations not countries)	3	3	3

Bližší vysvětlení je součástí mezinárodního dokumentu „[Call text](#)“.

- každé výzkumné konsorcium musí ze svých partnerů jmenovat **koordinátora klinické studie (tím nemůže být spolupracovník!)**;
- koordinátorem klinické studie **nemůže být podnik**;
- zástupce koordinátora klinické studie (coordinating investigator) zastupuje konsorcium navenek, působí jako kontaktní osoba pro sekretariát výzvy a je po celou dobu řešení projektu odpovědný za interní vědecké řízení. Jeho odpovědnost zahrnuje zejména dohled nad otázkami duševního vlastnictví, nad činností poskytovatele služeb zajišťujícího průřezové aktivity studie (řízení klinické studie na úrovni konsorcia) a za podávání zpráv sekretariátu výzvy.
- každý hlavní výzkumný pracovník (tzv. PI) může předložit pouze 1 předběžný návrh projektu buď v roli koordinátora nebo v roli partnera.
- každý partner splňuje své národní/regionální podmínky způsobilosti;
- projekt musí být napsaný anglicky;
- délka projektu je 48 měsíců bez možnosti prodloužení. Z důvodu končícího Programu na podporu zdravotnického aplikovaného výzkumu na léta 2024–2030 musí být projekty podpořené z tohoto programu ukončeny nejpozději 31. 12. 2030;
- mít způsobilé a uznatelné náklady;
- požadovat podporu v souladu s nastavenými podmínkami;
- očekávané zahájení projektů v souladu s datem zahájení projektu uvedeným ve smlouvě o poskytnutí podpory nebo vydaném rozhodnutí.

Lhůta pro uzavření smlouvy/rozhodnutí o poskytnutí podpory je zákonem stanovena na max. 60 dnů od vyhlášení výsledků výzvy. Termín zahájení řešení českého partnera se odvíjí od dohodnutého termínu zahájení řešení celého projektového konsorcia. Tento termín musí být jednoznačně stanoven a uveden jak ve smlouvě s poskytovatelem, tak v konsorciální dohodě (CA) mezi partnery. Zahájení řešení projektu musí být v souladu s podmínkami nadnárodní výzvy. Standardní doba trvání projektu je nejvýše 4 roky / 48 měsíců. Všechny projekty financované v rámci [Programu na podporu aplikovaného výzkumu v oblasti zdraví na období 2024–2030](#) však musí být dokončeny nejpozději do 31. prosince 2030, protože samotný program končí na konci tohoto roku.

Způsobilým uchazečem je pouze subjekt:

- jehož projekt je v souladu s národními podmínkami pro tuto výzvu;
- na který nebyl vydán inkasní příkaz;
- který není podnikem v obtížích;
- který dodržel povinnost zveřejnit účetní závěrku v příslušném rejstříku – tzv. „Veřejný rejstřík“ (ve smyslu zákona č. 304/2013 Sb., o veřejných rejstřících právnických a fyzických osob);
- jehož typ definují národní podmínky pro tuto výzvu jako způsobilý.

4. Náležitosti projektu

4.1. JAKÉ PROJEKTY MOHOU BÝT PODPOŘENY?

Projekt s českým partnerem, který bude ze strany poskytovatele (MZ ČR) podpořen, musí splňovat tato základní pravidla:

- je projektem **aplikovaného výzkumu** dle definice [Frascati Manuál](#);
- dosahuje výsledku nebo výsledků uplatňovaných v praxi;
- podporované výsledky odrážejí pravidla EP ERA4Health, která jsou blíže specifikována v Podprogramu 3:
 - podpořit zapojení veřejných sponzorů zdravotnického systému v rámci Evropského výzkumného prostoru, včetně zapojení mladých výzkumníků v závislosti na tématu společné nadnárodní výzvy;
 - podpořit zavedení společné strategie financování osvědčených postupů v prioritních oblastech různých zdravotních intervencí zaměřených na důležité potřeby veřejného zdraví
- stanovuje cíl, který je v souladu s celkovým cílem EP ERA4Health a Podprogramu 3;
- v návrhu projektu uchazeč jasně popsal způsob dosažení výsledku a způsob využití výsledku/ dopadu projektu v praxi;
- má způsobilé uchazeče;
- má způsobilé náklady;
- požaduje podporu v souladu s nastavenými podmínkami.

4.2. PODPOROVANÉ VÝSLEDKY

V této nadnárodní výzvě MZ ČR podpoří pouze projekty **aplikovaného výzkumu**, které předpokládají dosažení minimálně jednoho hlavního a jednoho vedlejšího z následujících druhů výsledků uvedených v tabulce níže (dle [Programu](#) a dle [Metodiky hodnocení výzkumných organizací](#) přílohy č. 1 [Definice druhů výsledků](#)).

Kód výsledku	Název výsledku
Jimp	recenzovaný odborný článek – původní článek v recenzovaném odborném periodiku, který je obsažen v databázi Web of Science s příznakem „Article“ / recenzovaný odborný článek – článek v recenzovaném odborném periodiku, který je obsažen v databázi Web of Science s příznakem „Review“, nebo „Letter“
F	užitný vzor, průmyslový vzor
G	prototyp, funkční vzorek
N	metodika, léčebný postup, specializovaná mapa s odborným obsahem
P	patent
R	software
Z	poloprovoz, ověřená technologie
Jsc	recenzovaný odborný článek – původní/ přehledový článek v recenzovaném odborném periodiku, který je obsažen v databázi SCOPUS s příznakem „Article“, „Review“, nebo „Letter“
B	odborná kniha
C	kapitola v odborné knize
V	výzkumná zpráva, souhrnná výzkumná zpráva

Případně další výsledky dle [Programu](#).

5. Rozpočet projektu

5.1. INTENZITA PODPORY

Intenzita podpory vyjadřuje podíl veřejné podpory, poskytované poskytovatelem, na celkových uznaných nákladech. Intenzitu podpory stanovuje poskytovatel podle zákona č. 130/2002 Sb., o podpoře výzkumu a vývoje (dále jen „zákon“), nařízení EK a Rámce.

Pro účely stanovení intenzity a výše podpory musí uchazeč v návrhu projektu zařadit projekt do konkrétní kategorie výzkumu dle čl. 25 nařízení EK (zde využívaná terminologie EK základní výzkum, průmyslový výzkum, experimentální vývoj). V případě, že projekt nelze jednoznačně zařadit do jediné kategorie výzkumu, musí uchazeč v souladu s uvedeným předpisem specifikovat podle prováděných činností podíly jednotlivých kategorií výzkumu na projektu.

Intenzita podpory, stanovená jako procento uznaných nákladů projektu, bude vypočtena pro každý projekt i pro každého příjemce a dalšího účastníka samostatně na základě výsledků hodnocení návrhů projektů, finančních limitů možných výdajů a podle nařízení EK a Rámce. Zároveň při ní musí být respektovány všechny uvedené limity.

Výše intenzity podpory pro českého uchazeče se odvíjí od typu organizace a EP, na nějž je společná nadnárodní výzva navázána, a ze kterého bude český uchazeč následně financován.

Nejvyšší povolená intenzita podpory pro výzkumné organizace na jeden projekt může být až 100 % celkových uznaných nákladů, a to na nehopodářské činnosti výzkumných organizací dle bodu 19 an. Rámce a v souladu se zákonem a nařízením EK.

Projekty v této výzvě mohou využít bonifikace za účinnou spolupráci.

Nejvyšší intenzita podpory poskytnutá uchazeči typu podnik nesmí přesáhnout nejvyšší povolenou intenzitu podpory pro jednotlivé typy podniků stanovenou Nařízením Komise. Pro českého uchazeče platí vždy intenzita uvedena v národních podmínkách. Povolená intenzita podpory pro jednotlivé kategorie podniků (malý, střední, velký) a pro jednotlivé kategorie výzkumu (základní výzkum, průmyslový výzkum a experimentální vývoj) je uvedena v **Tabulce: Maximální povolená výše podpory projektu** (bez oznamovací povinnosti a podrobnějšího posouzení EK). Povolená intenzita podpory je stanovena podle čl. 4 odst. 1 nařízení Komise a nesmí být překročena.

Maximální možná intenzita podpory dle typu subjektu a typu výzkumu

	Malý podnik	Střední podnik	Velký podnik
Základní výzkum	100 %	100 %	100 %
Průmyslový výzkum	70 %	60 %	50 %
Průmyslový výzkum v případě: účinné spolupráce mezi podniky; pro velké podniky; přeshraniční spolupráce nejméně s jedním malým nebo středním podnikem nebo spolupráce podniku s výzkumnou organizací nebo veřejného šíření výsledků	80 %	75 %	65 %
Experimentální vývoj	45 %	35 %	25 %
Experimentální vývoj v případě: účinné spolupráce mezi podniky; pro velké podniky; přeshraniční spolupráce nejméně s jedním malým nebo středním podnikem nebo spolupráce podniku s výzkumnou organizací nebo veřejného šíření výsledků	60 %	50 %	40 %

5.2. UZNATELNÉ NÁKLADY

Při plánování rozpočtu je nutné, aby český uchazeč respektoval podmínky pro stanovení výše nákladů.

Mezi způsobilé náklady/výdaje této výzvy patří:

- Osobní náklady ¹/ Personnel;
- Provozní náklady / Consumables + Equipment² + Subcontracting + Other direct costs (including travels);
- Doplnkové náklady / Overheads³;
- Investiční náklady / Equipement⁴.

Kategorie uznatelných nákladů, včetně bližšího popisu a podmínek jejich uznatelnosti jsou podrobně uvedeny v aktuální verzi [Metodiky pro Evropská partnerství v oblasti zdraví](#).

DODATEČNÝ ROZPOČET: Konsorcium partnerů může požádat o dodatečný rozpočet ve výši až 15 % z celkového rozpočtu požadovaného od národních poskytovatelů finančních prostředků. Tento rozpočet je určen na pokrytí tzv. cross-cutting management activities (tj. činností souvisejících s řízením klinických studií na úrovni konsorcia), jako jsou povolení k provádění studií nebo správa dat. Za tyto činnosti odpovídá koordinátor konsorcia ve spolupráci s ECRIN (www.ecrin.org). Dodatečný rozpočet bude přímo přidělen organizaci ECRIN na zajištění průřezových činností spojených s řízením klinických studií. Podrobnější informace o spolupráci s ECRIN a o podmínkách čerpání dodatečného rozpočtu jsou uvedeny v dokumentu [Call text](#).

¹ Ve vztahu k Evropským partnerstvím v oblasti zdraví poskytovatel nestanovuje minimální výši evidenčního úvazku pro navrhovatele/řešitele, a pro další české účastníky v konsorciálním projektu. Úvazek musí odpovídat pracím na projektu. Není však povolen nulový úvazek.

² Hmotný/nehmotný majetek neodepisovaný.

³ Doplnkové náklady / Overheads jsou nepřímé náklady ve výši 25 % přímých způsobilých nákladů.

Výpočet doplňkových nákladů: (Osobní + provozní + investiční náklady) * 0,25.

⁴ Hmotný/nehmotný majetek odepisovaný.

6. Podání projektu

6.1. PODÁNÍ PROJEKTU NA MEZINÁRODNÍ ÚROVNI

V této nadnárodní výzvě se návrhy projektů podávají ve dvou stupních. Koordinátor projektového konsorcia prostřednictvím společného elektronického systému (tzv. *Submission system*) nejprve předloží zkrácenou verzi návrhu projektu (tzv. *pre-proposal*). Je-li tento návrh projektu kladně zhodnocen, je projektové konsorcium prostřednictvím jeho koordinátora vyzváno k předložení úplného návrhu projektu (tzv. *full proposal*), a to opět prostřednictvím mezinárodního elektronického systému.

Každý z partnerů projektového konsorcia si volí svého hlavního řešitele (*PI*), který je kontaktní osobou pro komunikaci se svým národním poskytovatelem finanční podpory (MZ ČR). Projektové konsorcium zvolí jednoho z těchto hlavních řešitelů do role koordinátora projektu. Koordinátor projektu potvrzuje za celé projektové konsorcium odevzdání společného projektového návrhu prostřednictvím elektronického systému (viz výše). Zároveň je hlavním kontaktem pro administrativní záležitosti řešené se sekretariátem výzvy.

Pokud je v projektu více českých uchazečů (tzv. spoluuchazečů), musí si zvolit hlavního uchazeče za českou část projektu. V případě, že je v projektu jen jeden český uchazeč, automaticky vystupuje v roli českého hlavního uchazeče, v konsorciálním projektu jako český partner. Českým partnerem se rozumí hlavní uchazeč, se kterým bude uzavřena smlouva/rozhodnutí o poskytnutí účelové podpory. Pokud se do konsorciálního projektu zapojí i další subjekty z ČR (tzv. spoluuchazeči), mohou v návrhu projektu (v *pre-proposal* ani *full proposal*) být uvedeni jako další čeští partneři, pokud je to v souladu s podmínkami výzvy. Ve fázi návrhu projektu v mezinárodní přihlášce je **preferováno uvádět pouze jednoho českého partnera – tedy hlavního českého uchazeče⁵**.

Pokud konsorcium poskytovatelů doporučí projekt k podpoře, hlavní uchazeč obdrží podporu od MZ ČR za všechny české uchazeče (tedy včetně tzv. spoluuchazečů) v projektu, tzn. bude s ním uzavřena smlouva/rozhodnutí o poskytnutí účelové podpory.

Český uchazeč musí prokázat svou způsobilost ve stejném termínu jako je termín pro podávání projektů na nadnárodní úrovni.

K prokázání způsobilosti český uchazeč zasílá povinné přílohy, a to prostřednictvím datové zprávy ze své datové schránky do datové schránky AZV ČR („f7eike4“), ve formátu PDF **nepodepsané**, jelikož podpis statutárního zástupce právnické osoby je presumován samostatným odesláním z datové schránky.

AZV ČR považuje za žádost o podporu podání návrhu projektu do společné nadnárodní výzvy.

6.2. PROKÁZÁNÍ ZPŮSOBILOSTI ČESKÉHO UCHAZEČE – POVINNÉ PŘÍLOHY

Všechny aktuální verze povinných příloh jsou zveřejněné na české webové stránce výzvy [zde](#).

Dle zákona musí každý český uchazeč doložit povinné přílohy, které slouží k prokázání jeho způsobilosti pro získání

⁵ V případě, že to pravidla výzvy umožňují, je možné v mezinárodní přihlášce uvést více než jednoho českého partnera. Na národní úrovni však bude vždy vystupovat jeden hlavní uchazeč, zatímco ostatní čeští partneři budou v roli spoluuchazečů, s nimiž hlavní uchazeč uzavře dohodu o spolupráci.

finanční podpory.

Pro 1. fázi, tj. předkládání předběžných návrhů projektů (tzv. *pre-proposals*), musí český uchazeč doložit níže uvedené dokumenty nejpozději do data pro předkládání předběžných návrhů projektů, tj. do **27. ledna 2026 (16:00 CET)**, do datové schránky AZV ČR („f7eike4“):

1. Čestné prohlášení za uchazeče, příp. spoluuchazeče (ČP PO/FO)⁶

- musí vždy každý uchazeč, příp. spoluuchazeč odeslat ze své datové schránky (každý uchazeč, příp. spoluuchazeč sám za sebe) do datové schránky AZV ČR, ve formátu PDF;
- **nemusí být elektronicky podepsáno, jelikož podpis statutárního orgánu právnické osoby nahrazuje odeslání z příslušné datové schránky.**

2. Čestné prohlášení pro výzkumné organizace⁷

- zasílá pouze uchazeč, příp. spoluuchazeč, který naplňuje definici výzkumné organizace. V případě, že uchazeč, příp. spoluuchazeč nesplňuje definici výzkumné organizace, toto čestné prohlášení se nezasílá;
- **nemusí být elektronicky podepsáno, jelikož podpis statutárního orgánu právnické osoby nahrazuje odeslání z příslušné datové schránky.**

3. Čestné prohlášení o složení konsorcia

- musí hlavní uchazeč odeslat ze své datové schránky do datové schránky AZV ČR, a to pouze pokud je v projektovém konsorciu český podnik. V opačném případě nezasílat;
- **nemusí být elektronicky podepsáno, jelikož podpis statutárního orgánu právnické osoby nahrazuje odeslání z příslušné datové schránky.**

4. AZV ČR Application Form⁸

- musí hlavní uchazeč odeslat ze své datové schránky do datové schránky AZV ČR vyplněný i za další české spoluúčastníky v projektu, **tj. české spoluuchazeče, kteří již tento formulář samostatně nezasílají.**
- Total costs a Requested costs, které jsou uvedené v pre-proposal/full proposal a mezinárodním systému pro podávání projektů, musí vždy odpovídat částkám celkových nákladů a požadované podpory, uvedeným v povinné příloze AZV ČR Application Form. **V případě, že částky nebudou odpovídat, může to vést k vyřazení projektu z národní formální kontroly způsobilosti.**
- **V případě spolufinancování z jiných zdrojů bude k Application Form současně doloženo také čestné prohlášení uchazeče, příp. spoluuchazeče nebo potvrzení předpokládaného sponzora o dofinancování.**
- Application Form musí být zaslán ve dvou verzích:
 - ve formátu .xlsx (upravitelný formát Excel);
 - a zároveň ve formátu PDF (pro zajištění neměnné podoby dokumentu).

Všechny přílohy musí být přehledné, čitelné a v uvedených formátech. Dokumenty zaslané v jiných formátech nebo nečitelné verze nebudou považovány za řádně doručené.

Pro 2. fázi, tj. předkládání úplných návrhů projektů (tzv. *full proposals*), musí český uchazeč doložit níže uvedené dokumenty nejpozději do data pro předkládání úplných návrhů projektů, tj. do **17. června 2026 (16:00 CEST)**, do

⁶ Čestné prohlášení za uchazeče, příp. spoluuchazeče je možné zaslat pouze jedno za celou organizaci/instituci/univerzitu pro všechny výzvy, které budou v příslušném roce zveřejněny na webových stránkách MZ / AZV ČR, a do nichž se daný subjekt zapojuje.

⁷ Čestné prohlášení za uchazeče, příp. spoluuchazeče je možné zaslat pouze jedno za celou organizaci/instituci/univerzitu pro všechny výzvy, které budou v příslušném roce zveřejněny na webových stránkách MZ / AZV ČR.

⁸ Application Form musí být zaslán za uchazeče, příp. spoluuchazeče zvlášť ze své datové schránky do datové schránky AZV ČR. Hlavní uchazeč/navrhovatel může zaslat tento formulář současně s Čestným prohlášením za PO/FO a za výzkumnou organizaci, pokud je relevantní.

datové schránky AZV ČR („f7eike4“):

1. Čestné prohlášení k odborné způsobilosti

- Každý uchazeč zašle toto čestné prohlášení za celý projekt (tzn. i za spoluuchazeče) a deklaruje tím, že je či není třeba doložení odborné způsobilosti, které vyplývá z povahy daného projektu. Bližší informace o odborné způsobilosti jsou dostupné v aktuální verzi [Metodiky pro Evropská partnerství v oblasti zdraví](#).
- Vzor čestného prohlášení bude dostupný na [webových stránkách AZV ČR](#). Dokumenty k odborné způsobilosti bude nutné doložit pro příp. uzavření smlouvy/rozhodnutí o poskytnutí účelové podpory.
- Čestné prohlášení musí být zasláno výhradně prostřednictvím datové schránky hlavního českého uchazeče/navrhovatele i za spoluuchazeče:
 - do datové schránky AZV ČR, ve formátu PDF;
 - **nemusí být elektronicky podepsáno, jelikož podpis statutárního orgánu právnické osoby nahrazuje odeslání z příslušné datové schránky.**

2. Aktualizovaná rozpočtová tabulka (AZV ČR Application Form)

- V případě konsorciálních projektů, kde kromě hlavního českého uchazeče vystupují i další čeští spoluuchazeči, je nutné vyplnit Application Form nejen za hlavního uchazeče, ale také za všechny spoluuchazeče. Tento formulář musí obsahovat kompletní informace a rozpočet za všechny spoluuchazeče, kteří jej samostatně nezasílají. Tzn. Application Form je třeba odeslat výhradně z datové schránky hlavního uchazeče/navrhovatele a musí být doplněn o veškeré relevantní údaje týkající se spoluuchazečů.
- V případě navýšení rozpočtu oproti 1. kolu výzvy, je potřeba informovat národního poskytovatele, jakož i sekretariát výzvy (viz také kap. 7.1.).
- Application Form musí být zaslán ve dvou verzích:
 - **ve formátu .xlsx (upravitelný formát Excel);**
 - **a zároveň ve formátu PDF (pro zajištění neměnné podoby dokumentu).**

Všechny přílohy musí být přehledné, čitelné a v uvedených formátech. Dokumenty zaslané v jiných formátech nebo nečitelné verze nebudou považovány za řádně doručené.

Pozn.: Pokud došlo ke změně jakýchkoli údajů uvedených v některém z čestných prohlášení, je nutné takové čestné prohlášení aktualizovat a opětovně doložit při účasti ve 2. kole výzvy či jiné výzvě.

V případě, že projekty českých účastníků budou doporučeny k financování na základě výsledků mezinárodního hodnocení a po schválení zástupců financujících orgánů zemí účastnících se IICS 2026, může MZ ČR / AZV ČR vyzvat úspěšné české účastníky k předložení dalších podkladů pro vydání smlouvy / rozhodnutí o poskytnutí účelové podpory podle pravidel stanovených MZ ČR / AZV ČR.

Pro obě fáze (pre- a full proposals) uchazeč do pole „VĚC“ uvede:

„ERA4Health IICS 2026 – prokázání způsobilosti“ (platí jak pro zaslání Čestného(ých) prohlášení, tak Application Form).

Pokud je v projektu hlavní uchazeč a příp. další spoluuchazeči, Čestné(á) prohlášení (vyjma odborné způsobilosti) musí zaslat každý uchazeč (spoluuchazeč(i)) zvlášť, přičemž max. podpora na projekt nesmí za českého uchazeče, příp. spoluuchazeče v konsorciálním projektu přesáhnout částku 250 000 eur. V Application Form bude specifikován hlavní český uchazeč a další čeští účastníci budou v tomto formuláři vystupovat jako spoluuchazeči. Povinné přílohy musí být zaslány do stanoveného termínu.

6.3. KONTROLA ZPŮSOBILOSTI ČESKÉHO UCHAZEČE A KONTROLA SOULADU S PROGRAMEM

Po skončení lhůty pro podávání návrhů projektů má AZV ČR přístup k návrhům projektů v mezinárodním systému, na jejichž základě a na základě dalších povinných příloh (nadmárodních/ národních) kontroluje způsobilost.

Kontrolu provádí AZV ČR ve dvou krocích:

- kontrola způsobilosti uchazeče;
- kontrola souladu projektu s podmínkami Podprogramu 3, ze kterého budou české projekty financovány.

Kontrola způsobilosti uchazeče

AZV ČR kontroluje:

- dodržení stanovených národních podmínek;
- dodání všech povinných příloh z datové schránky uchazeče (příp. spoluuchazeče) do datové schránky AZV ČR ve stanoveném formátu.

Kontrola souladu projektu s podmínkami Podprogramu 3

AZV ČR posoudí, zda je český uchazeč v návrhu projektu způsobilý k podpoře dle vydefinovaných podmínek vycházejících z Programu.

AZV ČR posuzuje:

- splnění definice aplikovaného výzkumu;
- splnění maximální intenzity podpory;
- relevanci výsledků projektu vůči Podprogramu 3;
- relevanci návrhu projektu (resp. činností realizovaných českým partnerem) ve vztahu k cílům a prioritním oblastem Podprogramu 3.

7. Hodnocení a výběr projektů

7.1. HODNOCENÍ PROJEKTŮ NA NADNÁRODNÍ ÚROVNI

Po podání projektu do mezinárodního systému následuje dvoustupňový proces hodnocení.

První stupeň hodnocení – zkrácené návrhy projektů (pre-proposals)

- Sekretariát výzvy kontroluje splnění nadnárodních podmínek stanovených ve výzvě.
- AZV ČR kontroluje způsobilost českých uchazečů a návrhů projektů pro získání finanční podpory podle národních podmínek. Ostatní poskytovatelé kontrolují způsobilost svých národních uchazečů.
- Zkrácené návrhy projektů, které splňují stanovené podmínky, hodnotí mezinárodní odborní hodnotitelé na základě hodnotících kritérií: „*Excellence*“, „*Impact*“ a „*Quality and efficiency of the implementation*“.
- Ohodnocené návrhy projektů posuzuje mezinárodní hodnotící panel a vyhotovuje pořadníky projektů (tzv. *ranking listy*).

Na základě výsledků kontroly způsobilosti sekretariátem výzvy, kontroly způsobilosti jednotlivými poskytovateli, pořadníku projektů a dostupných finančních prostředků jednotlivých poskytovatelů rozhodne konsorcium poskytovatelů ve výzvě o postoupení či nepostoupení projektů do druhého stupně hodnocení. **Sekretariát výzvy emailem vyrozumí o rozhodnutí koordinátory výzkumných projektů, kteří jsou povinni informovat ostatní partnery v projektu.** Výsledky prvního kola výzvy nejsou veřejně dostupné. Úspěšná projektová konsorcia vypracují úplné návrhy projektů a podají je do druhého stupně hodnocení.

Změny mezi prvním a druhým stupněm hodnocení

- Obsahové změny mezi fázemi pre-proposal a full proposal musí uchazeč deklarovat v úplném projektovém návrhu.
- V případě, že český uchazeč požaduje změnu v rozpočtu mezi fázemi pre-proposal a full proposal, musí vždy kontaktovat AZV ČR s odůvodněním a odeslat upravenou povinnou přílohu AZV ČR Application Form datovou schránkou. Pokud tyto změny způsobí nárůst požadované podpory, má koordinátor projektu povinnost informovat sekretariát výzvy s národním kontaktním bodem v kopii.
- Při změnách ve složení konsorcia se uchazeči musí řídit nadnárodními pravidly stanovenými v oficiálních dokumentech výzvy.
- Kromě výše uvedeného, proces posuzování úplného návrhu bude doplněn o tzv. „rebuttal stage“ a společný pohovor s koordinujícím výzkumníkem (coordinating investigator) a zástupcem zadavatele (representative of the sponsor). V rámci této fáze bude mít koordinátor projektu možnost přechíst si hodnocení, připomínkovat a odpovědět na otázky hodnotitelů. Zároveň má možnost upozornit na případné chyby nebo nedorozumění v posudcích.

Widening proces⁹

Prostřednictvím tzv. widening procesu je umožněno výzkumným týmům z podreprezentovaných zemí/ EU-13 (mezi které patří ČR), přidat se k úspěšnému konsorciu, které postoupilo do 2. kola výzvy. Podmínkou je, že výzkumný tým musí prokázat přidanou hodnotu pro projekt, ke kterému přistupuje a koordinátor takového projektu s přistoupením bude souhlasit formou vydání tzv. *Letter of Intent* či jiného obdobného dokumentu. V neposlední řadě příslušná financující organizace musí potvrdit disponibilní rozpočtové prostředky pro tento účel a souhlasit s procesem přistoupení k úspěšnému projektu po 1. kole výzvy.

MZ ČR / AZV ČR je na seznamu zemí, které se účastní tzv. *Wideningu procesu*, avšak pouze v případě, že ČR bude mít disponibilní finanční prostředky pro tento účel, tzn. nebudou využity alokované rozpočtové prostředky pro výzvu. V každém případě je nutností kontaktovat národního zástupce AZV ČR, který po diskuzi na národní úrovni musí s přistoupením udělit souhlas, a to před tím, než bude návrh projektu podán do 2. kola.

V případě, že se český uchazeč v rámci 2. kola zapojí do tzv. *Widening procesu*, je zapotřebí předložit následující dokumenty:

- *Čestné prohlášení PO/FO, příp. pro výzkumné organizace* – pouze v případě neúčasti v 1. kole výzvy či jiné výzvě EP v daném roce.
- *Čestné prohlášení o složení konsorcia* – pouze pokud bude relevantní.
- *Čestné prohlášení k odborné způsobilosti*.
- *Letter of Intent* – podepsaný koordinátorem výzkumného projektu, který potvrdí, že souhlasí s přistoupením a uvádí přidanou hodnotu do projektu;
- *Pracovní balíček* – prokazující celkové zapojení do projektu, jakož i jeho přidanou hodnotu.
- *Rozpočet* – tj. vyplněný aktualizovaný Application Form. Celková výše rozpočtu odpovídá maximální výši podpoře na jeden projekt, tzn. **250 000 eurům**.

Druhý stupeň hodnocení – úplné návrhy projektů (full proposals)

Sekretariát výzvy opět kontroluje splnění nadnárodních podmínek stanovených ve výzvě.

AZV ČR opět kontroluje způsobilost uchazečů a návrhů projektů, zejména zpracování připomínek vznesených při první kontrole způsobilosti. Ve druhém kole uchazeči musí AZV ČR předložit **čestné prohlášení** vztahující se k **odborné způsobilosti**, stejně tak jako aktualizovanou rozpočtovou tabulku v AZV ČR Application Form. Výčet dokumentů k odborné způsobilosti je dostupný v aktuální verzi [Metodiky pro Evropská partnerství v oblasti zdraví](#).

Úplné návrhy projektů hodnotí mezinárodní odborní hodnotitelé na základě hodnotících kritérií „*Excellence*“, „*Impact*“, „*Quality and efficiency of the implementation*“, „*Competence of the research team and quality of research environment*“, „*Methods and Design of the clinical trial*“.

7.2. VÝBĚR PROJEKTŮ K PODPOŘE

Konsorcium poskytovatelů v nadnárodní výzvě rozhoduje o doporučení projektů k podpoře na základě:

- výsledků kontroly způsobilosti provedené sekretariátem výzvy,
- výsledků kontroly způsobilosti provedené jednotlivými poskytovateli,
- poradníku projektů sestaveného dle výsledků mezinárodního hodnocení,
- dostupných finančních prostředků jednotlivých poskytovatelů.

⁹ Konečné rozhodnutí o účasti MZ / AZV v procesu Widening bude učiněno až po vyhodnocení výsledků 1. kola výzvy.

Koordinátoři úspěšných projektů obdrží od sekretariátu výzvy vyrozumění o doporučení projektů k podpoře (Decision Letter). V tomto vyrozumění budou jednotliví uchazeči vyzváni, aby kontaktovali svého národního poskytovatele a společně dokončili proces nutný pro poskytnutí podpory. V případě úspěchu českých uchazečů uzavře MZ ČR prostřednictvím AZV ČR s hlavním uchazečem smlouvu či rozhodnutí o poskytnutí podpory.

7.3. STÍŽNOST

Na základě pravidel Evropského rámcového programu se na proces či výsledky hodnocení může každý uchazeč odvolat u sekretariátu výzvy.

S ohledem na možnost uchazeče odvolat se k sekretariátu výzvy a s ohledem na hodnocení návrhů projektů na mezinárodní úrovni, nelze podat stížnost proti postupu poskytovatele v rámci průběhu hodnocení.

8. Poskytnutí podpory

MZ ČR uzavírá smlouvu vždy s hlavním uchazečem (příjemcem), příp. mu vydá rozhodnutí o poskytnutí podpory. Jestliže se na řešení projektu bude podílet jeden nebo více dalších účastníků (spolupříjemců), doporučuje se, aby příjemce nejpozději do 30 kalendářních dnů od nabytí účinnosti smlouvy o poskytnutí podpory uzavřel s každým takovým dalším účastníkem smlouvu o účasti na řešení projektu, která bude v souladu s podmínkami uvedenými ve smlouvě o poskytnutí podpory, a aby takovou smlouvu spolu se všemi přílohami doručil v této lhůtě poskytovateli; tato smlouva bude uzavřena na celou dobu, kdy se další účastník podílí na řešení.

Uchazeč, který v projektu za českou stranu figuruje sám, nemusí mít uzavřenou smlouvu o účasti na řešení projektu, vždy však musí mít uzavřenou konsorciální smlouvu se zahraničními partnery (viz kap. 8.1).

MZ ČR poskytne hlavnímu uchazeči podporu v českých korunách. Konkrétní výše podpory bude uvedena v rozhodnutí o poskytnutí podpory projektům vybraným na mezinárodní úrovni a následně také ve smlouvě / rozhodnutí o poskytnutí podpory. Pro přepočet nákladů z EUR na CZK použije MZ ČR / AZV ČR směnný kurz České národní banky platný ke dni termínu pro příjem úplných návrhů projektů (full proposals).

Po uzavření smlouvy o poskytnutí podpory se z hlavního uchazeče stává hlavní příjemce.

Účelovou podporu poskytne MZ ČR na projekty mezinárodní spolupráce ve výzkumu, vývoji a inovacích, kde výběr projektů proběhl na mezinárodní úrovni.

Podporu MZ ČR poskytuje jednorázově na příslušný rok řešení projektu, a to na účet hlavního příjemce ve výši uvedené v závazných parametrech řešení projektu. Podporu MZ ČR vyplácí:

- do 60 kalendářních dnů ode dne nabytí účinnosti smlouvy, resp. ode dne vydání rozhodnutí o navýšení rozpočtu. Pokud se na řešení projektu podílí další účastník, lze zahájit poskytování účelové podpory v prvním roce řešení až poté, kdy je uzavřena a poskytovateli předložena jejich vzájemná smlouva.
- Ve druhém a dalším roce řešení projektu, nedojde-li v důsledku rozpočtového provizoria podle zákona o rozpočtových pravidlech k regulaci čerpání rozpočtu, bude zahájeno poskytování účelové podpory do 60 kalendářních dnů od schválení příslušné dílčí zprávy o řešení projektu ze strany poskytovatele, pokud jsou splněny podmínky stanovené smlouvou nebo rozhodnutím.
- Všem subjektům s povinností zřízení účtu vedeného Českou národní bankou, na bankovní účet zřízený u České národní banky.

Možný začátek řešení projektu je vymezen mezinárodními podmínkami.

Na poskytnutí podpory není právní nárok. Výše podpory může být ovlivněna aktuálním stavem státního rozpočtu.

8.1. DALŠÍ POVINNOSTI PŘED UZAVŘENÍM SMLOUVY

Hlavní uchazeč je povinen uzavřít konsorciální smlouvu se zahraničními partnery (tzv. *Consortium Agreement*; CA) v anglickém jazyce. V této smlouvě musí být jasně vymezen způsob spolupráce na řešení projektu, a to zejména s ošetřením problematiky ochrany práv duševního vlastnictví. Konsorciální smlouva musí být podepsána statutárními zástupci, kteří mají příslušná oprávnění jednat za jednotlivé partnery na české i zahraniční straně. Uzavření smlouvy se zahraničními partnery nebrání českému uchazeči v uzavření smlouvy o poskytnutí podpory s MZ ČR. Jedním z dalších

požadavků MZ ČR/AZV ČR bude zaslání uzavřené a podepsané CA.

Projektové konsorcium je důrazně vyzýváno k tomu, aby tuto CA podepsalo před oficiálním datem zahájení projektu, v každém případě musí být CA podepsána nejpozději do 6 měsíců po zahájení řešení projektu.

8.2. UZAVŘENÍ SMLOUVY O POSKYTNUTÍ PODPORY

Lhůta pro uzavření smlouvy o poskytnutí podpory je zákonem stanovena na max. 60 dnů od vyhlášení výsledků výzvy (tzn. 60 dnů od přijetí mezinárodního rozhodnutí o výsledcích výzvy). Termín zahájení řešení českého partnera se odvíjí od dohodnutého termínu zahájení řešení celého projektového konsorcia. Tento termín musí být jednoznačně stanoven a uveden jak ve smlouvě s poskytovatelem, tak v konsorciální dohodě (CA) mezi partnery. Zahájení řešení projektu musí být v souladu s podmínkami nadnárodní výzvy. Standardní doba trvání projektu je nejvýše 4 roky / 48 měsíců. **Všechny projekty financované v rámci Programu na podporu aplikovaného výzkumu v oblasti zdraví na období 2024–2030 však musí být dokončeny nejpozději do 31. prosince 2030, protože samotný program končí na konci tohoto roku.**

8.3. DUPLICITA A VYMEZENÍ SE VŮČI PROJEKTŮM S OBDOBNOU PODSTATOU

Uchazeč musí neprodleně z nadnárodní výzvy odstoupit, jestliže:

- uzavře smlouvu o poskytnutí podpory na duplicitní projekt (obsah či jeho část) v jiné veřejné soutěži/veřejné zakázce v ČR či v zahraničí nebo;
- zahájí realizaci duplicitního projektu (obsahu či jeho části) v jiné veřejné soutěži/veřejné zakázce v ČR či v zahraničí na základě jiného právního titulu.

MZ ČR / AZV ČR podporuje pouze návrhy projektů, jejichž obsah či jeho část v minulosti nebyly, ani v současné době nejsou řešeny v rámci jiného projektu.

8.4. PRÁVA VYHRAZENA PRO MZ ČR / AZV ČR

MZ ČR, jakožto poskytovatel, si v souladu s § 24 zákona vyhrazuje právo:

- zrušit participaci ve vyhlášené nadnárodní výzvě;
- omezit počet projektů určených k podpoře.

Rozhodnutí o zrušení participace ve vyhlášené nadnárodní výzvě nebo o omezení počtu podporovaných návrhů projektů bude vycházet zejména z celkového objemu účelově určených prostředků přidělených poskytovateli na podporu aplikovaného výzkumu, experimentálního vývoje a inovací ze státního rozpočtu ČR pro dané období.

V souladu s § 32 zákona MZ ČR coby poskytovatel zveřejní údaje určující projekt prostřednictvím IS VaVal. Poskytovatel si po podpisu smlouvy/rozhodnutí o poskytnutí podpory vyhrazuje právo zveřejnit údaje zveřejňované prostřednictvím informačního systému výzkumu, experimentálního vývoje a inovací (IS VaVal).

Po vyhlášení výsledků nadnárodní výzvy MZ ČR / AZV ČR zveřejní u podporovaných projektů následující informace: akronym projektu, jméno projektu a počet českých účastníků, informace důvěrného charakteru MZ ČR / AZV ČR nezveřejní.

9. Realizace projektu a reporting

9.1. POVINNOSTI ÚSPĚŠNÉHO UCHAZEČE

Povinná publicita

Příjemci či spolupříjemci jsou povinni informovat o tom, že projekt a jeho jednotlivé výstupy a výsledky jsou spolufinancovány z prostředků EU a MZ/AZV – a to jedním ze dvou níže uvedených způsobů:

- Slovním vyjádřením (dedikací) a současně logolinkem v českém nebo anglickém jazyce a v souladu s grafickým manuálem EU a MZ/AZV.
- V případě publikačních výstupů pouze slovním vyjádřením (nemusí být použit logolink).

Více informací o povinné publicitě naleznete také pod tímto [odkazem](#).

Pravidla pro publicitu ze daného Evropského partnerství jsou popsána v dokumentu „[Call text](#)“.

Reportovací povinnosti

Při realizaci projektu MZ ČR / AZV ČR kontroluje průběh řešení několika způsoby. Příjemce podpory musí jedenkrát ročně odevzdávat průběžnou zprávu o řešení projektu (dílčí), přičemž se řídí pravidly AZV ČR pro reportování projektu (blíže popsáno v aktuální verzi [Metodiky pro Evropská partnerství v oblasti zdraví](#)).

MZ ČR / AZV ČR může průběh projektu kontrolovat také prostřednictvím veřejnosprávní kontroly, monitorovací návštěvy nebo průběžného oponentního řízení. Po ukončení realizace probíhá závěrečné oponentní řízení.

Celé projektové konsorcium je povinné reportovat o průběhu a výsledcích projektu také na nadnárodní úrovni:

- Reporting MZ ČR / AZV ČR vždy jedenkrát ročně na začátku kalendářního roku za předchozí rok, kdy byla vyplacena podpora + závěrečná zpráva + zpráva o implementaci.
- Reporting konsorciu výzvy:
 - Průběžná zpráva o náboru (Progress report), šest měsíců po zahájení projektu;
 - Roční vědecká průběžná zpráva (Annual scientific progress report);
 - Závěrečná zpráva (Final scientific report), do dvou měsíců po skončení projektu.

10. Další informace

POVINNÉ PŘÍLOHY:

(ke stažení na webových stránkách: [Výzva 2026 – AZV ČR \(azvcr.cz\)](https://azvcr.cz))

1. Fáze (pre-proposals)

- Čestné prohlášení PO / FO
- Čestné prohlášení pro výzkumné organizace (pokud je relevantní)
- Čestné prohlášení o složení konsorcia (pouze v případě, že je zapojen také český podnik)
- Application Form

2. Fáze (full proposals)

- Čestné prohlášení k odborné způsobilosti
- Aktualizovaný Application Form

Související dokumenty:

- [Nařízení komise](#)
- [Metodika: Evropská partnerství v oblasti zdraví](#)
- [Podprogram 3: Evropská partnerství v oblasti zdraví – s účinností od 22.5.2024](#)
- Oficiální dokumenty EP ERA4Health ke stažení [ZDE](#)

Webové stránky:

- [Evropské partnerství ERA for Health research \(EP ERA4Health\)](#)
- [Výzva 2026 – AZV ČR \(azvcr.cz\)](https://azvcr.cz)

Hledání partnerů

- K vyhledávání také může uchazeč využít [Part Finder](#)

11. Seznam zúčastněných zemí a jejich alokace (k datu vyhlášení výzvy)

Země	Financující organizace	Akronym	Příspěvek do výzvy
Austria	Austrian Science Fund	FWF	1 400 000€
Belgium	Belgian Health Care Knowledge Centre	KCE	2 000 000€
Czech Republic	Czech Republic Ministry of Health	MZ CR (AZV CR)*	500 000€
France	French Ministry of Health	FR MOH	2 000 000€
Germany	Federal Ministry of Research, Technology and Space (BMFTR)/DLR Project Management Agency (DLR)	BMFTR/DLR	3 000 000€
Italy	Italian Ministry of Health	IT MOH	2 000 000 €
Italy	Regional Foundation for Biomedical Research (Lombardy Region)	FRRB	1 500 000€
Latvia	Latvian Council of Science	LCS	800 000€
Lithuania	Research Council of Lithuania	LMT	1 000 000€
Norway	The Research Council of Norway	RCN	1 200 000€
Norway	South Eastern Norway regional Health Authority	HSØRHF	
Poland	The National Centre for Research and Development	NCBR	2 840 000€
Romania	Executive Agency for Higher Education, Research, Development and Innovation Funding	UEFISCDI	1 000 000€
Slovakia	Slovak Centre of Scientific and Technical Information	CVTI SR	600 000€
Spain	Regional Ministry of Health and Consumer Affairs of Andalusia	CSCJA	250 000€
Spain	Institute of Health Carlos III	ISCIII	2 400 000€
Spain	Department of Health of Catalunya	DS-CAT	700 000 €
Sweden	Swedish Research Council	SRC	1 500 000 €
Türkiye	Health Institutes of Türkiye	TÜSEB	600 000€ (TBC)
UK	Department of Health and Social Care	DHSC-NIHR	4 000 000 £ (approx. 4 400 000 €)
Global organisation	Breakthrough T1D	BT1D	2 500 000€

**Pro upřesnění: v této výzvě vystupuje MZ ČR jako poskytovatel finančních prostředků, zatímco AZV ČR vystupuje jako servisní agentura, která výzvu spravuje na národní úrovni.*

Ne všechny členské země EU (a ne všechny přidružené země EU) participují v rámci této výzvy. Pro aktuální seznam navštivte webovou stránku výzvy [ZDE](#).

Partneři budou financováni příslušnými národními/regionálními finančními organizacemi. Způsobilé náklady a pravidla financování se u jednotlivých financujících organizací liší. Podrobné informace jsou dostupné [Annex II: Guidelines for Applicants](#).

Kontaktní osoby

Ing. Ráchel Hengalová
Email: rachel.hengalova@azvcr.cz
Tel.: + 420 778 880 697

Mgr. Monika Kocmanová
Email: monika.kocmanova@azvcr.cz
Tel: +420 778 973 186

Dotazy k nadnárodní výzvě můžete podávat také prostřednictvím emailové adresy: partnerstvi@azvcr.cz.