

附件 1

“基于大数据驱动的糖尿病诊疗路径优化研究”项目 2026 年度课题申报指南

糖尿病是全球及我国面临的重大公共卫生挑战，心血管事件已成为糖尿病患者致残和死亡的主要原因。为贯彻落实《健康中国行动——糖尿病防治行动实施方案（2024—2030 年）》等相关文件要求，推动糖尿病等重大慢性疾病的规范化诊疗水平提升，完善糖尿病诊疗临床路径，我中心发起临床科研专项“基于大数据驱动的糖尿病诊疗路径优化研究”项目。现将本项目 2026 年度课题申报指南予以公布，请按指南要求组织课题申报工作。

一、申报说明

（一）本项目是一项多中心真实世界研究，拟竞争性遴选约 100 家课题承担单位共同开展研究，研究周期为 3 年。

（二）本项目由“北京医院”作为技术牵头单位，负责研究任务的统筹、协调和指导，组织各参与单位共同完成研究任务。

（三）各申报单位可独立进行申报，也可协同其他协作单位联合申报，协作单位由课题承担单位负责管理，并严格遵守本项目课题管理各项规定。

（四）各申报单位填报的任务指标应不低于本指南规定的考核

指标。

二、研究内容

基于我国 2 型糖尿病患者人群队列，评估在现行指南推荐路径下，应用具有心血管保护作用的 SGLT2 抑制剂对患者心血管风险的综合影响，系统分析我国糖尿病合并心血管风险患者治疗路径的安全性及有效性，指导临床合理用药，推动糖尿病患者规范化管理。

三、预期目标及考核指标

（一）预期目标/总任务考核指标

- 1.建立我国 2 型糖尿病合并心血管风险因素的患者人群队列。
- 2.根据真实世界研究数据，进一步了解我国 2 型糖尿病患者人群情况，评估我国 2 型糖尿病合并心血管风险因素患者应用 SGLT2 抑制剂对心血管风险的综合影响。

（二）各课题承担单位考核指标

- 1.建立我国 2 型糖尿病合并心血管风险因素的患者人群队列（入组人数 ≥ 100 人，随访时间 ≥ 1 年，随访率 $\geq 80\%$ ）。
- 2.按计划完成本单位研究内容，分析本地区 2 型糖尿病患者人群情况及 SGLT2 抑制剂在真实世界中的临床获益，提交研究数据并形成研究报告。

四、研究经费

本项目研究经费由我中心统一管理。每个课题承担单位支持经费一般为 19 万元（根据任务完成情况调整），课题经费按照项

目执行计划分阶段拨付，课题立项后拨付 50%，结题验收通过后拨付 50%。

五、申报要求

（一）申报单位资格要求

1. 应为中国大陆境内注册的地市级（含）以上三级医院，具有独立法人资格，注册时间为 2024 年 12 月 31 日前。

2. 应当取得法律法规要求的执业资质。

3. 应具备开展课题研究的临床基础和相应技术能力，具备相应运行管理规范等。

4. 无在惩戒执行期内的科研严重失信行为记录和相关社会领域信用“黑名单”记录。

5. 技术牵头单位应充分发挥统筹协调作用，组织各课题单位按进度完成研究任务；各课题单位应能够与技术牵头单位积极配合，协助技术牵头单位共同完成任务目标。

（二）课题负责人资格要求

1. 应为在上述单位正式任职的医务及科研工作者，在本项目研究领域有一定科研基础。

2. 应具有高级职称或博士学位，年龄原则上不超过 60 周岁（1966 年 1 月 1 日后出生）。

3. 每年用于项目的工作时间不得少于 6 个月。

4. 应为该课题主体研究思路的提出者和实际主持研究的科研人员，具备坚实专业理论知识和实践能力，了解本专业进展及

热点问题，可针对本单位实际情况对技术路线进行科学调整，并能够按时完成科研任务。

5. 无在惩戒执行期内的科研严重失信行为记录和相关社会领域信用“黑名单”记录。

（三）限项要求

1. 课题负责人承担我中心临床科研专项课题不超过 2 项。

2. 课题单位作为课题承担单位或协作单位申报本项目限 1 项。

3. 每个课题承担单位的协作单位原则上不超过 2 家。

请各申报单位科教部门做好申报工作的核查和统筹，课题申报过程中，涉及超项的课题将全部退回。

（四）法规与伦理要求

1. 涉及人类遗传资源采集、保藏、利用、对外提供等活动，须遵照《中华人民共和国生物安全法》《中华人民共和国人类遗传资源管理条例》等相关规定执行。

2. 涉及病原微生物的活动，须严格遵守《中华人民共和国生物安全法》和《病原微生物实验室生物安全管理条例》等有关规定执行。

3. 涉及人的生命科学和医学研究的活动，必须遵守《涉及人的生物医学研究伦理审查办法》《涉及人的生命科学和医学研究伦理审查办法》《人胚胎干细胞研究伦理指导原则》等国家相关规定和伦理规范。在项目正式实施前，须按照规定通过伦理审查并签署知情同意书。

4. 涉及实验动物和动物实验的活动，须遵守国家实验动物管理的法律法规、技术标准及有关规定，使用合格实验动物，在合格设施内进行动物实验，保证实验过程合法，实验结果真实、有效，并通过实验动物福利和伦理审查。

5. 涉及人工智能的活动，须遵守中共中央办公厅、国务院办公厅印发的《关于加强科技伦理治理的意见》等国家相关规定的伦理要求和国家新一代人工智能治理专业委员会发布的《新一代人工智能伦理规范》等伦理规范。

6. 涉及科技伦理的项目立项后，课题承担单位和主要参与者应加强科技伦理知识的学习和培训，严格执行国家有关法律法规和科技伦理要求，尊重国际公认的伦理准则。若在执行期间更改研究方案的，项目承担单位应重新向项目管理专业机构提交更改研究方案后的科技伦理审查意见。

六、申报时间

自指南发布之日起，截止至 2026 年 1 月 25 日 24 时，逾期未提交者不再受理。

七、申报流程

请课题负责人仔细阅读申报指南，按要求填写《课题申请书》，经申报单位审核盖章并扫描后，将申请书扫描件（PDF 格式）发送至中心邮箱。邮件名称以“课题名称+课题负责人姓名”命名，申请书扫描件以“课题申报单位名称+课题负责人姓名”命名。

我中心将对申报材料进行形式审查，并通过邮箱反馈审核意

见，如申报书有修改意见，则需按照审核意见修改后再次提交。
形式审查完成后我中心组织立项评审工作，择优遴选课题承担单位。

八、咨询方式

联系电话：秦老师，010-88387277

电子邮箱：chinahn@dcfst.org.cn

地址：北京市西城区车公庄大街9号五栋大楼B3座5层，
临床科研专项组，100044