

Handlingsplan forskning 2018-2020: resultatindikatorer og vurdering av måloppnåelse	Måloppnåelse
Hovedmål 1: Skape flere fremragende forskningsmiljøer, basert på kvalitet og faglig bredde	
1.1 Ressurser og prioritering	
Klinikkene har gjort aktive ressursprioriteringer i sin årlige budsjettprosess samt fortløpende vurderinger	
Samlet forskningsaktivitet er videreført på minst samme kvalitetsnivå, og med tilsvarende eller høyere volum som tidligere år (målt som tre års gj.snitt)	
Forskningsaktive enheter har søkt ekstern finansiering	
1.2 Presisjonsmedisin/personilpasset medisin	
God søknadsaktivitet fra OUS ved utlysninger med relevans for personilpasset medisin	
1.3 Forskningsinfrastruktur	
Etablert bedre løsninger for analyse av forskningsdata, i samarbeid med UiO	
Etablert sikker og funksjonell IKT-løsning for forskere i OUS, som erstatning for Forskernett.	
Konvertering av forskningsdata til sikrere løsninger er foretatt i henhold til plan	
Inngått avtale med UiO om utvidede IKT-tilganger for OUS-forskere med særskilte behov	
Etablert nivå 1-prosedyre for deling av forskningsdata/datahåndteringsplan	
Etablert løsninger for elektronisk forskningslogg/laboratoriejournal for forskning	
Etablert lokalt, dynamisk veikart for forskningsutstyr i samarbeid med UiO	
1.4 Tverrfaglighet og samarbeid	
Etablert nye fokuserte forskningsområder fra 2019	
Hovedmål 2: Styrke den kliniske forskningen, i aktivt samarbeid med brukerne	
2.1 Kliniske studier	
Økt antall pågående kliniske behandlingsstudier (sum forskerinitierte og industrifinansierte studier) gjennom perioden, i alle klinikker der dette er relevant	
2.2 Forskningens vilkår i planlegging av nye bygg	
Forskningsmiljøene medvirker aktivt i konsept- og prosjektfaser for byggeprosjekter	
2.3 Implementering av forskning i klinisk praksis	
Måles ikke spesifikt - følges opp på egnet måte i klinikkene	
Hovedmål 3: Forbedre forskningsorganiseringen og styrke samarbeidet med universitets- og høyskolesektoren	
3.1.a Videreutvikle forskningsgrupper i samarbeid med UiO og 3.1.b Forskningsetikk og opplæring	
Forskningsgruppestruktur er vurdert i hver klinikk	Ikke tilstrekkelig sjekket
Alle forskningsaktive har bestått eksamen i e-læringskurset PIFF	
Etablert kurs/opplæringsprogram i forskningsetikk	
Etablert nettside under Forskningsstøtte om behandling og oppfølging av redelighetssaker	
3.2 Livsvitenskapssatsingen	
Identifisert og gjennomført samarbeidstiltak i tett dialog med UiOs nye ledelse av livsvitenskapssatsingen	
Økt søknadsdeltakelse fra OUS i kommende utlysninger fra livsvitenskapssatsingen, UiO.	
3.3 Fra høyskole til universitet – samarbeid med OsloMet - storbyuniversitetet	
Identifisert og initiert tiltak for økt forskningssamarbeid på aktuelle fagområder	
3.4 Samarbeid med Institutt for helse og samfunn og Institutt for medisinske basalfag	
Identifisert områder der det er behov for bedre rutiner og mer systematisk samarbeid, i dialog med de to instituttene og aktuelle klinikker.	
Hovedmål 4: Styrke vårt internasjonale samarbeid	
4.1 Internasjonal finansiering	
Økning over tid i søknader fra OUS/UiO til EU/ERC	
Økte bevilgninger over tid til OUS/UiO fra EU/ERC	
Økte bevilgninger fra andre internasjonale finansieringskilder	
4.2 Internasjonalt samarbeid om kliniske studier	
Måles ikke spesifikt	
4.3 Samarbeid basert på internasjonale registre	
Avklaring foreligger om sikre IKT-løsninger for ERN-deltakelse	Avklart- går ikke p.t.
4.4 Modeller for korttids gjesteforskeropphold ved OUS	
Arrangert temamøte med erfaringsutveksling og praktiske råd	
Utviklet en felles OUS-standard/mal for korttidsopphold for gjesteforskere, herunder mal for gjesteforskeravtale.	
Hovedmål 5: Styrke forskning basert på bruk av forskningsbiobanker og medisinske kvalitetsregistre	
5.1 Registerløsninger	
Prioriterte registre er konvertert, og det arbeides etter en plan for konvertering av aktuelle registre	
Etablert tilfredsstillende registerløsninger, herunder tilgang til verktøy for registerbaserte randomiserte klinisk studier (R-RCT)	
5.2 Biobanker	
Institusjonell oversikt over biobankinfrastruktur og planer for lagringsfasiliteter foreligger og videreføres i et eget prosjekt.	
Etablert institusjonell logistikk for samtykke, prøvehåndtering og generelle forskningsbiobanker	