**CONVOCATORIA 2023 DE CONCESIÓN DE AYUDAS PARA PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN E INNOVACIÓN MARIA JORDÀ**

**MEMORIA CIENTÍFICO-TÉCNICA**

**TÍTULO DEL PROYECTO:**

**ACRÓNIMO:**

|  |
| --- |
| **Investigador/a Principal**  |
| Nombre y Apellidos:      Grupo/Servicio (1):      Grupo/Servicio (2):      Grupo/Servicio (3):      Investigador emergente (nacido después de 1978): [ ]  SÍ Año nacimiento[ ] :       |

**RESUMEN (máximo 500 palabras):**

**Importante: El resumen será público, por lo que no se deben incluir datos sensibles o confidenciales.**

|  |
| --- |
| **Exponer y explicar el proyecto en una extensión máxima de DIEZ páginas (letra Calibri 11, interlineado sencillo),** pudiendo incluir los gráficos e imágenes necesarias**.** En el caso de cumplimentar el apartado 12), la extensión máxima permitida será de DOCE páginas.Las instrucciones y aclaraciones entre paréntesis pueden ser eliminadas para contar con más espacio disponible. La bibliografía se anexará quedando excluida de la extensión de 10 páginas (o 12, en el caso de cumplimentar el apartado 12) y esta extensión se contabilizará desde el apartado 1) Objetivos al 10) Perspectiva de género.Tanto el formato como la extensión indicada deberá respetarse, solamente se valorarán aquellos apartados incluidos en la extensión máxima permitida.Este documento no es subsanable. |

**1)** **Objetivos del proyecto de Investigación a desarrollar** *(detallar adecuación de la metodología y diseño experimental)*

**2)** **Justificación del interés de la propuesta** (*justificación del* ***problema a resolver o necesidad clínica*** *que satisface el proyecto con referencias)*.

**3)** **Adecuación del Investigador/a principal y equipo** (*experiencia del IP y equipo en relación a la temática del proyecto. Resultados previos obtenidos y grado de protección, participación en programas internacionales de I+D+i*)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| *APELLIDOS Y NOMBRE* | *ÁREA/GRUPO* | *CARGO* |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

**4)** **Plan de trabajo, cronograma, riesgos, plan de gestión de riesgos, plan de gestión de datos y entregables** *(descripción detallada de las tareas para las cuales se solicita financiación; han de ser realistas, ajustándose al tiempo estipulado e indicándose con detalle la persona responsable de cada una de ellas*)**.**

**5) Presupuesto solicitado** *(se deberán justificar las distintas partidas presupuestarias en relación al proyecto)*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **CONCEPTO** | **IMPORTE SOLICITADO** | **JUSTIFICACIÓN Y OBSERVACIONES** |
| Personal |  |  |
| Subcontrataciones y asistencia técnica |  |  |
| Cargos internos |  |  |
| Material fungible |  |  |
| Viajes y dietas |  |  |
| Publicaciones |  |  |
| **TOTAL** |  |  |

**6)** **Impacto clínico y social de la propuesta.** (*necesidad clínica y potencial de traslación de los resultados a la práctica asistencial y atención primaria, impacto en diagnóstico o terapia. Plan de difusión de los resultados a la sociedad)*

**7) Capacidad de transferencia.** *(potencial de los resultados de ser transferidos al tejido industrial/empresarial, impacto económico en el Sistema nacional de salud, Idoneidad de los resultados para su protección y estrategia de IPR. Estrategia de valorización y explotación de los resultados).*

**8)** **Capacidad de** **colaboración** *(indicar si el proyecto se ejecuta en colaboración entre dos o más grupos de investigación o servicios clínicos, detallando y justificando el reparto de tareas, si procede).*

**9)** **Indicar en qué medida se incorpora el equilibrio de género en el equipo investigador y la perspectiva de género en el Proyecto** *(consultar el anexo 1 de la convocatoria).*

**10) Bibliografía** (*indicar las referencias bibliográficas utilizadas para justificar la necesidad del proyecto*).

**11) Aspectos éticos del proyecto**:

1. Indique si el proyecto ha de ser evaluado por el Comité Ético de:

Sí [ ]

No [ ]

1. Si el proyecto **ya ha sido evaluado** por el Comité Ético de alguna de las instituciones, por favor indicar:

 Referencia IIS La Fe: \_\_\_\_\_\_\_\_

Con el fin de facilitar la posterior gestión del CEIM, es necesario indicar si la presente propuesta tiene los mismos objetivos, metodología y características científicas, clínicas y técnicas que el proyecto arriba referenciado, por lo que, bajo la responsabilidad de los Investigadores Principales del proyecto, no es necesaria su nueva evaluación por parte del Comité de Ética.

[ ]  SÍ

c) Si el proyecto **no ha sido evaluado** por ningún Comité Ético, por favor indicar sus características:

c.1) Reclutamiento prospectivo de pacientes: [ ]  SÍ [ ]  NO

c.2) Recogida retrospectiva de datos de historias clínicas / muestras: [ ]  SÍ [ ]  NO

c.3) Investigación con animales: [ ]  SÍ [ ]  NO

c.4) Cesión/solicitud de muestras de biobanco: [ ]  SÍ [ ]  NO

c.5) Investigación con productos sanitarios: [ ]  SÍ [ ]  NO

c.6) Investigación con medicamentos: [ ]  SÍ [ ]  NO

c.7) El proyecto involucra la participación de menores: [ ]  SÍ [ ]  NO

NOTA: Si el proyecto contempla el **reclutamiento de pacientes**, la **recogida de datos de HC/muestras**, la investigación con **productos sanitarios** o con **medicamentos**, este será evaluado por el Comité de Ética de la Investigación con Medicamentos (**CEIm La Fe**).

Si el proyecto contempla investigación con **animales**, el proyecto será evaluado por el Comité de Ética Animal de la Fe (**CEEA**).

En caso de cesión/solicitud de **muestras al Biobanco**, el proyecto será evaluado por el Comité de Ética Externo de Biobancos y Colecciones de Investigación de la Fe (**CEBCI**).

***12)***En el caso de que el **proyecto requiera la aprobación del CEIC**/CEIm, cumplimentar los siguientes apartados.

1. **Diseño del estudio:** (Elementos clave del diseño del estudio que permitan entender el fundamento de este)
2. **Contexto:** (descripción del marco, los lugares y las fechas relevantes, incluyendo fechas de reclutamiento, exposición, seguimiento y recogida de datos)
3. **Participantes** (proporcionando siempre criterios de elegibilidad, método de selección de los participantes y métodos de seguimiento)
* Criterios de inclusión
* Criterios de exclusión
* Edad de la población
1. **Variables** (definir todas las variables, de respuesta, exposiciones, predictoras, confusoras y modificadoras de efecto y si procede proporcionar los criterios diagnósticos)
2. **Sesgos derivados de variables**
3. **Otros Sesgos** (considerar las posibles fuentes de sesgo y si es posible estimarlo)
4. **Fuentes de datos/medidas** (para cada variable indicar fuente de datos y detalles de los métodos de medida. En el caso de más de un grupo especificar la comparabilidad de los procesos de medida)
5. **Tamaño muestral** (explicar además cómo se determinó)
6. **Métodos estadísticos** (en el protocolo de investigación los investigadores deben determinar por anticipado al menos los análisis para los objetivos primarios del estudio)
7. **Hipótesis de trabajo.**
8. **Objetivos concretos de la investigación propuesta**
9. **Antecedentes y estado actual del tema.**