

PRESENTACIÓN DE CONVOCATORIAS ISCIII DE I+D+I EN SALUD

- UNIDADES DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA
- MISIONES CIENCIA-SANIDAD EN MEDICINA DE PRECISIÓN Y ENFERMEDADES RARAS/ELA

FECHA Y HORA: JUEVES 4 DE JULIO, DE 11:30 A 13:00.



MINISTERIO
DE CIENCIA, INNOVACIÓN
Y UNIVERSIDADES

Instituto
de Salud
Carlos III



Plan de
Recuperación,
Transformación
y Resiliencia



Financiado por
la Unión Europea
NextGenerationEU

PERTE
para la salud de
vanguardia



CONVOCATORIA UNIDADES DE INVESTIGACIÓN CLINICA UIC



CONVOCATORIA UIC : Objetivos

2 MODALIDADES: CREACIÓN O MEJORA DE UIC

Acceso equitativo de las personas a la investigación clínica, independientemente de su lugar de residencia, edad y género

Desarrollo cohesionado de un polo de atracción de la investigación clínica pública y privada.

CONVOCATORIA UIC: Finalidad

FOMENTAR EL DESARROLLO DE LA INVESTIGACIÓN Y LA INNOVACIÓN EN EL SECTOR SANITARIO

PERTE PARA LA SALUD DE VANGUARDIA

- Componente 17 :Reforma institucional y fortalecimiento de las capacidades del sistema nacional de ciencia, tecnología e innovación
- Inversión 6 : eje temático Salud=>diseño e implementación de un proyecto emblemático de Salud Personalizada de Precisión

PEICTI 2024-2027 :

- Subprograma Estatal de Fortalecimiento Institucional.
- Objetivo estratégico 6 : Impulsar el fortalecimiento institucional de unidades y centros de investigación

CONVOCATORIA UIC: Financiación

45.000.000 €

- MODALIDAD CREACION UIC: MAX. 4.500.000€/SOLICITUD
- MODALIDAD MEJORA UIC: MAX 1.500.000€/SOLICITUD

CONVOCATORIA UIC: Entidades beneficiarias

ENTIDADES/INSTITUCIONES SANITARIAS PÚBLICAS CON ACTIVIDAD CLÍNICO ASISTENCIAL

- Hospitales
- Centros de atención primaria
- Otros centros asistenciales con licencia de actividad sanitaria expedida por la autoridad competente

CONVOCATORIA UIC: Características de las propuestas

- 1 Investigador responsable
- Área mínima de influencia: **250.000 habitantes**
- Pueden incorporar varias CCAA : todas deben formar parte de la solicitud=>**compromiso**
- Puesta en marcha de todas las actividades **antes del 31 diciembre 2026**

1 ÚNICA SOLICITUD
POR ENTIDAD
SOLICITANTE

CONVOCATORIA UIC: Características de las propuestas

- **Plan de gobernanza** → incorporación de asociaciones de pacientes/entidades tercer sector
- **Plan de viabilidad y sostenibilidad** tras la finalización =>proyección de actuaciones hasta el 31 diciembre 2027
- Programas de **formación** en investigación clínica y en ética de la investigación
- Creación de una **oficina de control de calidad** de los datos
- **Áreas de imagen para el diagnóstico**, diferenciadas de las asistenciales

CONVOCATORIA UiC: Características de las propuestas

- Plan de **interoperabilidad con otras infraestructuras** de apoyo a la investigación del ISCIII
- **unidad de farmacia hospitalaria específicamente destinada a la investigación clínica**, o apoyo de una unidad de farmacia hospitalaria que disponga de actividades propias en investigación clínica, claramente diferenciadas de la actividad asistencial.
- Incorporación de la **perspectiva de género**
- Incorporación perspectiva de **internacionalización**

CONVOCATORIA UIC: Requisitos de los participantes

INVESTIGADOR RESPONSABLE:

- Vinculación con centro solicitante o de realización como min. hasta la RDC
- No estar realizando un programa de FSE
- No disfrutar de un contrato pre doctoral

CONVOCATORIA UIC: Incompatibilidades

SÓLO PARA LA MODALIDAD CREACION UIC:

La entidad solicitante no podrá ser beneficiaria de ningún proyecto concedido dentro de la **plataforma SCREN del ISCII** en el año **2020 o 2023**

CONVOCATORIA UIC: Gastos Subvencionables

- Equipos de imagen médica: accesorios, montaje y puesta en marcha
- Obra civil: excluido licencias y permisos
- Programas de software
- Gastos de personal: SÓLO para modalidad creación UiC
- NO: gastos de mantenimiento, fungibles, reparaciones ni gastos de seguros del equipamiento
- COSTES INDIRECTOS: 21%

Criterios de evaluación

CREACIÓN UIC

A	VALORACIÓN DE LA ENTIDAD SOLICITANTE	0-20
	Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación.	
A1	Capacidad del Centro para el desarrollo de las actividades propuestas: capacidad para resolver limitaciones de dispersión geográfica, aportación de RRHH y equipamiento, espacios disponibles, compromiso del equipo directivo y de la Comunidad Autónoma con el desarrollo del proyecto, volumen asistencial.	0-10
A2	Estrategia desplegada por la UIC para asegurar la realización de ensayos clínicos competitivos: apoyos institucionales, alianzas intercentro, apoyo de la Comunidad/es Autónomas, capacidad para vincularse a una futura red de UIC coordinada por el ISCIII.	0-5
A3	Trayectoria del centro en investigación clínica con fármacos y dispositivos médicos.	0-5
B	VALORACIÓN DE LA PROPUESTA	0-60
B1	VIABILIDAD Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación.	0-20
	Plan de actuación y cronograma propuesto para la puesta en marcha de la UIC.	0-12
	Mecanismos de diferenciación con los canales asistenciales y de coordinación con la actividad asistencial.	0-4
	Implementación de sistemas de telemedicina: cronograma de desarrollo o adquisición. Planificación de su interoperabilidad, diferenciada, con los sistemas de información propios de la actividad asistencial.	0-2
	Adecuación entre los RRHH aportados por la entidad solicitante y los requeridos en la solicitud.	0-2
B2	OPORTUNIDAD, RELEVANCIA E INTERES Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación.	0-20
	Dimensionamiento de la dispersión geográfica de la población a la que se pretende dar servicio. Análisis de las limitaciones actuales de acceso a la investigación clínica.	0-4
	Conexión con otras actividades y capacidades públicas y privadas disponibles en el entorno para aumentar el empleo científico de calidad, la retención del talento investigador y el retorno del mismo	0-4
	Tecnologías y servicios para incorporar dentro de la UIC y adecuación para las personas, usuarias y profesionales.	0-4
	Especial atención a poblaciones vulnerables (niños, ancianos, personas con discapacidad, personas en riesgo de exclusión social u otros colectivos).	0-3
	Incorporación de asociaciones de pacientes/entidades del tercer sector en la gobernanza prevista de la UIC.	0-3
	Plan de formación	0-2

B3	PLAN DE INTEROPERABILIDAD Mínimo 5 puntos para ser susceptible de financiación.	0-10
	Mecanismos para la integración de datos con actuaciones de apoyo a la investigación que pudiera desarrollar el ISCIII, programas orientados al uso secundario de la información clínica basados en soluciones de tipo "nube" y que se encuentren bajo la coordinación del ISCIII	0-6
	Cronograma de ejecución de la interoperabilidad	0-2
	Indicadores dinámicos y cuantitativos de cumplimiento	0-2
B4	INCORPORACION DE LA PERSPECTIVA DE GENERO Mínimo 2 puntos para ser susceptible de financiación.	0-5
B5	COMPLEMENTARIEDAD Con otras actuaciones disponibles en el centro, así como con otras actuaciones de I+D+i nacionales, internacionales y autonómicas	0-5
C	VALORACIÓN DEL INVESTIGADOR RESPONSABLE Y EL EQUIPO IMPLICADO	0-20
	Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación.	
C1	Experiencia en planificación, ejecución y liderazgo de ensayos clínicos. Experiencia en coordinación de programas de investigación clínica.	0-10
C2	Resultados relevantes: publicaciones, proyectos, guías de práctica clínica, patentes.	0-4
C3	Complementariedad y adecuación del equipo.	0-4
C4	Participación en estructuras estables de investigación (RETICS, Plataformas, CIBER, etc.) nacionales o internacionales.	0-2

Criterios de evaluación

MEJORA UIC

VALORACIÓN DE LA ENTIDAD SOLICITANTE		0- 30
Mínimo 20 puntos para ser susceptible de financiación.		
A1	Experiencia de la persona investigadora responsable en la gestión de recursos dedicados a la investigación clínica, y en dirección de unidades de este tipo.	0-4
A2	Capacidad del Centro para el desarrollo de las actividades propuestas, trayectoria en investigación clínica con fármacos y dispositivos médicos, capacidad para resolver limitaciones de dispersión geográfica, aportación de RRHH y equipamiento, espacios disponibles, compromiso del equipo directivo con el desarrollo del proyecto	0-20
A3	Nivel de apoyo de la C. Autónoma con el desarrollo del proyecto	0-2
A4	Volumen asistencial que se pretende agrupar en torno a la instalación	0-2
A5	Capacidad del proyecto para vincularse a una futura red de UIC coordinada por el ISCIII	0-2
VALORACIÓN DE LA PROPUESTA		0- 70
VIABILIDAD		
B1	Mínimo 20 puntos para ser susceptible de financiación.	0-25
	Plan de actuación y cronograma propuesto para la puesta en marcha de la UIC	0-15
	Mecanismos de diferenciación con los canales asistenciales y de coordinación con la actividad asistencial	0-5
	Implementación de sistemas de telemedicina: cronograma de desarrollo o adquisición. Planificación de su interoperabilidad, diferenciada, con los sistemas de información propios de la actividad asistencial	0-5
B2	OPORTUNIDAD, RELEVANCIA E INTERES	0-25
	Mínimo 20 puntos para ser susceptible de financiación.	
	Dimensionamiento de la dispersión geográfica de la población a la que se pretende dar servicio. Análisis de las limitaciones actuales de acceso a la investigación clínica. Relevancia de las necesidades de personas y sus familiares que se pretende resolver	0-10
	Conexión con otras actividades y capacidades públicas y privadas disponibles en el entorno para aumentar el empleo científico de calidad, la retención del talento investigador y el retorno del mismo	0-5
	Justificación de la necesidad de Tecnologías y servicios para incorporar dentro de la UIC y adecuación para las personas, usuarias y profesionales	0-5
	Especial atención a poblaciones vulnerables (niños, ancianos, personas con discapacidad, personas en riesgo de exclusión social u otros colectivos)	0-3
	Plan de formación	0-2

B3	PLAN DE INTEROPERABILIDAD	0-10
	Mínimo 5 puntos para ser susceptible de financiación.	
	Mecanismos que permitan la integración de datos con actuaciones de apoyo a la investigación que pudiera desarrollar el ISCIII, programas orientados al uso secundario de la información clínica basados en soluciones de tipo "nube" y que se encuentren bajo la coordinación del ISCIII	0-6
	Cronograma de ejecución de la interoperabilidad	0-2
	Indicadores dinámicos y cuantitativos de cumplimiento	0-2
B4	INCORPORACION DE LA PERSPECTIVA DE GENERO	0-5
	Mínimo 2 puntos para ser susceptible de financiación.	
B5	COMPLEMENTARIEDAD	0-5
	Con otras actuaciones disponibles en el centro, así como con otras actuaciones de I+D+i nacionales, internacionales y autonómicas	

Memoria de solicitud: Apartados

- Historial científico del investigador responsable
- Historial científico y adecuación a la propuesta del equipo implicado (modalidad nueva creación)
- Entidad solicitante
- Viabilidad
- Oportunidad, relevancia e interés
- Plan de interoperabilidad
- Perspectiva de género
- Internacionalización
- Presupuesto y medios disponibles

HISTORIAL CIENTIFICO

CREACION UiC

PARA INVESTIGADOR RESPONSABLE Y EQUIPO:

- Experiencia en planificación, ejecución y liderazgo de ensayos clínicos.
- Participación en estructuras de investigación (RETICS, Plataformas, CIBER)
- Resultados relevantes para la presente convocatoria: publicaciones, proyectos, guías de práctica clínica y patentes.
- Adecuación del equipo a la propuesta

MEJORA UiC

SOLO PARA INVESTIGADOR RESPONSABLE

Experiencia en la gestión de recursos dedicados a la investigación clínica y en la dirección de UiC

ENTIDAD SOLICITANTE

- Compromiso del equipo directivo y su CA con el desarrollo del proyecto.
- Aportación de RRHH, espacios y equipamientos.
- Capacidad para resolver problemas de dispersión geográfica de las potenciales personas usuarias de la instalación.
- Área poblacional sobre la que se planteará la influencia de la UiC.
- Capacidad del proyecto para vincularse a una futura red de UiC coordinada por el ISCIII.
- Trayectoria del centro en investigación clínica con fármacos y dispositivos médicos

VIABILIDAD

- Plan de actuación y cronograma para la puesta en marcha de la UiC.
- Plan de viabilidad y sostenibilidad de la actividad propuesta con proyección, al menos, hasta 31 de diciembre de 2027.
- Análisis de riesgos y plan de contingencia.
- Población potencial sobre la que se desplegaría la influencia de la UiC y método de estimación.
- Mecanismos previstos de diferenciación con los canales asistenciales y de coordinación con la actividad asistencial

OPORTUNIDAD, RELEVANCIA E INTERES

- Limitaciones de acceso y necesidades de personas enfermas y sus familias que se pretenden resolver.
- Incorporación de una especial atención a poblaciones vulnerables: niños, ancianos, personas con discapacidad, personas en riesgo de exclusión social.
- Plan de gobernanza → incorporación de asociaciones de pacientes/entidades del tercer sector .
- Plan de formación en investigación clínica y en ética de la investigación.
- Oficina de control de calidad de los datos

PLAN DE INTEROPERABILIDAD DE LA PROPUESTA

- Mecanismos para la integración de datos con actuaciones de apoyo a la investigación que pudiera desarrollar el ISCIII.
- Mecanismos para la integración de datos con programas orientados al uso secundario de la información clínica, que se deben de ofrecer basados en soluciones de tipo “nube”, y que se encuentren bajo la coordinación del ISCIII.
- Inclusión de indicadores dinámicos y cuantitativos que permitan el seguimiento de los hitos y del cronograma propuesto.

PERSPECTIVA DE GENERO Y DE INTERNACIONALIZACION

- Incorporación de la perspectiva de género dentro de la organización y actividad de la UiC
- Actuaciones de seguimiento previstas sobre su cumplimiento en los procesos y en la comunicación de resultados
- Complementariedad de esta actuación con otras actuaciones del centro y con otras actuaciones de I+D+I a nivel autonómico, nacional e internacional.

PRESUPUESTO SOLICITADO Y MEDIOS DISPONIBLES

- Descripción de los diferentes recursos disponibles: espacios físicos, dotación de personal, equipamiento existente.
- Justificación de los diferentes recursos solicitados
- Partida de personal solo para la modalidad de CREACION de una UiC

CONVOCATORIAS MISIONES CONJUNTAS MINISTERIO SANIDAD Y MINISTERIO DE CIENCIA, INNOVACION Y UNIVERSIDADES



CONVOCATORIAS MISIONES CONJUNTAS: Objetivos

PMP

Financiar proyectos de calidad contrastada para la implementación, en el SNS, de actuaciones clínico-asistenciales que, bajo el concepto global de Medicina Personalizada de Precisión, permitan mejorar la prevención, diagnóstico, tratamiento y calidad de vida de las personas

ER/ELA

Financiar proyectos de calidad contrastada dirigidos a la validación efectiva, dentro del SNS, de herramientas y circuitos dirigidas a mejorar la precisión y personalización en la prevención, diagnóstico, tratamiento y rehabilitación de personas afectadas por enfermedades raras y neuromusculares, con especial énfasis en ELA

Objetivo

Fomentar el desarrollo de la investigación y la innovación en el sector sanitario

PERTE PARA LA SALUD DE VANGUARDIA

- Componente 17 :Reforma institucional y fortalecimiento de las capacidades del sistema nacional de ciencia, tecnología e innovación
- Inversión 6 : eje temático Salud
- Línea estratégica 1: actuaciones orientadas a la implementación equitativa de la MPP en el SNS

PEICTI 2024-2027

- Subprograma Estatal de Fortalecimiento Institucional.
- Objetivo estratégico 5 : Impulsar la transferencia de conocimiento hacia y entre las empresas, el sector público y la sociedad mediante actuaciones dirigidas a promover el conocimiento científico

Financiación

PMP

25.000.000€

5.000.000 €/solicitud

ER/ELA

20.000.000€

4.000.000 €/solicitud

Entidades beneficiarias

- IIS acreditados
- Entidades e instituciones sanitarias públicas con actividad clínico asistencial
- Entidades e instituciones sanitarias públicas sin licencia de actividad sanitaria, pero con actividad de I+D+I demostrable en el área de la salud Pública
- Entidades e instituciones sanitarias privadas con licencia de actividad sanitaria, vinculadas o concertadas con el SNS
- Los OPI definidos en el artículo 47 de la LCTI
- Las universidades públicas y privadas con capacidad y actividad demostrada en I+D
- Otros centros públicos de I+D con personalidad jurídica propia y distintos de los OPI vinculados o dependientes de la AGE o de otras AAPP
- Entidades públicas y privadas sin ánimo de lucro que realicen/gestionen actividades de I+D+
- Consorcios públicos y públicos estatales con actividad de I+D+I en Biomedicina
- Otras unidades de la Administración sanitaria

Líneas de investigación PMP

- a) **Validación de biomarcadores** útiles para la valoración de la exposición y la detección precoz de enfermedades relevantes por su frecuencia y su impacto social, con especial orientación a su **traslación a la cohorte del pilar IMPACT de Medicina Predictiva**.
- b) Integración de la **exposición ambiental en la cohorte IMPaCT** y efectos en salud.
- c) **Armonización e integración de la información procedente de la historia clínica de atención primaria y hospitalaria** útil en el seguimiento en estudios de cohortes de población general, con especial orientación a su **traslación a la cohorte del pilar IMPaCT de Medicina Predictiva**.
- d) Estrategias de **captura y procesamiento de información clínica, genómica e información no convencional que exijan altas capacidades de computación** y permitan su integración en los estudios de medicina de precisión
- e) **Variabilidad genómica de la cohorte IMPaCT** y su relación con variables geográficas, demográficas y étnicas.

Líneas de investigación ER/ELA

- a) **Medicina Genómica de enfermedades raras**, identificación de variantes y herramientas para la **prevención y el diagnóstico precoz** de estas enfermedades, incluyendo también los **tumores de baja frecuencia**.
- b) Mejora de la **prevención, diagnóstico precoz y tratamiento de la esclerosis lateral amiotrófica (ELA) y otras enfermedades neuromusculares**, mediante el establecimiento de circuitos coordinados asistenciales y de investigación.
- c) Investigación en **estrategias de continuidad asistencial desde el hospital a la atención primaria para la atención de pacientes con enfermedades raras y sus familias**, con especial énfasis en la prevención.
- d) Investigación en **atención a la cronicidad y discapacidad de los pacientes con enfermedades raras, ELA y otras enfermedades neuromusculares**

Líneas de investigación

Cada entidad podrá presentar **1**
única solicitud en cada una de
las convocatorias.

Cada solicitud deberá
enmarcarse en **1** **única línea de**
investigación

Advertido error: Cada entidad solicitante
solo podrá presentar una solicitud por cada
línea de investigación

Se financiará, al menos, 1
solicitud por línea de
investigación

Características de las propuestas

- Liderazgo → **INVESTIGADOR/A PRINCIPAL + INVESTIGADOR/A PRINCIPAL CORRESPONSABLE**
- Cada uno de los grupos de investigación liderado por un **JEFE DE GRUPO**
- Periodo ejecución hasta el **31 de diciembre de 2026**. NO PRORROGABLE
- Requiere incluir un **PLAN de VIABILIDAD y SOSTENIBILIDAD**
- Incorporación de la **perspectiva de género en toda la propuesta**

COMUNES

- Coordinación y contribución al pilar MEDICINA PREDICTIVA de IMPaCT
- Participación ≥ **10 CC.AA.**
- Cada C.A. tendrá, al menos, 1 grupo
- Financiación máxima: **5.000.000€/propuesta**

PMP

- Coordinación y contribución al pilar MEDICINA GENÓMICA de IMPaCT
- Participación ≥ **8 CC.AA.**
- Cada C.A. tendrá, al menos, 1 grupo
- Financiación máxima: **4.000.000€/propuesta**

ER/ELA

Requisitos de los participantes

INVESTIGADOR/A PRINCIPAL

- Vinculación con centro solicitante, o de realización, como min. hasta la RDC
- No estar realizando un programa de FSE
- No disfrutar de un contrato pre doctoral
- Tener actividad asistencial, actividad de salud pública o ser investigador del SNS

INVESTIGADOR/A PRINCIPAL CORRESPONSABLE

- Vinculación con cualquiera de las posibles entidades beneficiarias, como min., hasta la RDC
- No estar realizando un programa de FSE
- No disfrutar de un contrato pre doctoral

JEFES DE GRUPO

Vinculación con cualquiera de las posibles entidades beneficiarias, como min., hasta la RDC

Incompatibilidades

IP /IP CORRESPONSABLE

- Ser IP de un proyecto de la convocatoria PMP 2022

IP/JEFES DE GRUPO/IP CORRESPONSABLE

- Sólo pueden participar en 1 solicitud: es incompatible aparecer en más de 1 solicitud de cualquiera de las 2 convocatorias de MISIONES CONJUNTAS

Gastos Subvencionables

Gastos de personal:

- Tablas salariales del ISCIII (Max. Imputable a la financiación concedida)
- Ajeno al personal vinculado con las entidades participantes

Gastos de ejecución:

- Material fungible, inventariable, costes de utilización de servicios externos
- Asistencia a reuniones científicas
- Gastos de publicación y difusión de resultados

Gastos de viajes:

- Necesarios para la realización del proyecto y/o la difusión de los resultados
- Sólo para personas de los equipos de investigación y/o personal con cargo al mismo

NO SUBVENCIONABLE:

- Consumibles de informática y reprografía
- Material de oficina
- Cuotas a sociedades científicas
- Suscripciones a publicaciones
- Gastos asociados a cualquier tipo de actividad asistencial

Criterios de evaluación

PMP

A	VALORACIÓN DEL GRUPO DE INVESTIGACIÓN	0- 30
A1	Se valorará: historial científico del investigador principal y de los equipos de investigación en relación con la temática del proyecto, colaboraciones con grupos nacionales e internacionales, resultados previos obtenidos en el ámbito de la propuesta.	0-30
B	VALORACIÓN DEL PROYECTO	0- 70
B1	CALIDAD Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación. Adecuación metodológica a los objetivos propuestos. Diseño (tamaño muestral, variables a considerar, plan de análisis, etc.)	0-20
B2	VIABILIDAD Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación. Participación de las Consejerías de Salud o de aquellos departamentos con las competencias correspondientes a la prestación sanitaria, adecuación en la composición del equipo a la propuesta; plan de trabajo, distribución de tareas y cronograma; infraestructuras disponibles y capacidad de gestión; adecuación del presupuesto solicitado a los objetivos del proyecto.	0-15
B3	COMPLEMENTARIEDAD Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación. Complementariedad de la propuesta con otras actuaciones de I+D+i nacionales, e internacionales, con especial atención a la aportación del proyecto al pilar de Medicina Predictiva de la infraestructura IMPaCT.	0-15
B4	RELEVANCIA, APLICABILIDAD Y ADECUACIÓN A LOS OBJETIVOS DE LA CONVOCATORIA Relevancia de salud pública y/o clínica de la propuesta. Impacto en salud (incremento en efectividad preventiva, diagnóstica o terapéutica, aumento de la calidad de las nuevas prestaciones). Impacto económico (optimización en la utilización de recursos, mayor eficiencia). Impacto social (consideración de las prioridades sociales, plan de difusión de resultados a la sociedad).	0-20

ER/ELA

A	VALORACIÓN DEL GRUPO DE INVESTIGACIÓN	0- 30
A1	Se valorará: historial científico del investigador principal y de los equipos de investigación en relación con la temática del proyecto, colaboraciones con grupos nacionales e internacionales, resultados previos obtenidos en el ámbito de la propuesta.	0-30
B	VALORACIÓN DEL PROYECTO	0- 70
B1	CALIDAD Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación. Adecuación metodológica a los objetivos propuestos. Diseño estadístico (tamaño muestral, variables a considerar, plan de análisis, análisis intermedio, determinación de límites, análisis de factibilidad, etc.)	0-20
B2	VIABILIDAD Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación. Participación de las Consejerías de Salud o de aquellos departamentos con las competencias correspondientes a la prestación sanitaria, adecuación en la composición del equipo a la propuesta; plan de trabajo, distribución de tareas y cronograma; infraestructuras disponibles y capacidad de gestión; adecuación del presupuesto solicitado a los objetivos del proyecto.	0-15
B3	COMPLEMENTARIEDAD Mínimo 10 puntos para ser susceptible de financiación. Complementariedad de la propuesta con otras actuaciones de I+D+i nacionales, e internacionales o autonómicas, con especial atención a la aportación del proyecto al pilar de Medicina Genómica de la infraestructura IMPaCT.	0-15
B4	RELEVANCIA, APLICABILIDAD Y ADECUACIÓN A LOS OBJETIVOS DE LA CONVOCATORIA Relevancia clínica y/o de salud pública de la propuesta. Impacto en salud (incremento en efectividad preventiva, diagnóstica o terapéutica, aumento de la calidad de las nuevas prestaciones). Impacto económico (optimización en la utilización de recursos, mayor eficiencia). Impacto social (consideración de las prioridades sociales, plan de difusión de resultados a la sociedad).	0-20

Memoria de solicitud: Apartados

- **Historial científico del IP y de los JEFES DE GRUPO:** Incluir la composición de los grupos y el número de CC.AA. (diapositiva 32)
- Antecedentes, objetivos , metodología, incorporación perspectiva de género
- **Plan de trabajo:** actividades de coordinación , riesgos de ejecución, **participación de las Consejerías de Salud**
- **Complementariedad** con otras actuaciones de I+D+I y contribución a los **pilares de IMPaCT** (medicina predictiva/medicina genómica)
- Relevancia, aplicabilidad, propuesta para el PGD
- **Plan de viabilidad y sostenibilidad** tras la finalización de la actuación
- Presupuesto y medios disponibles

Plazos

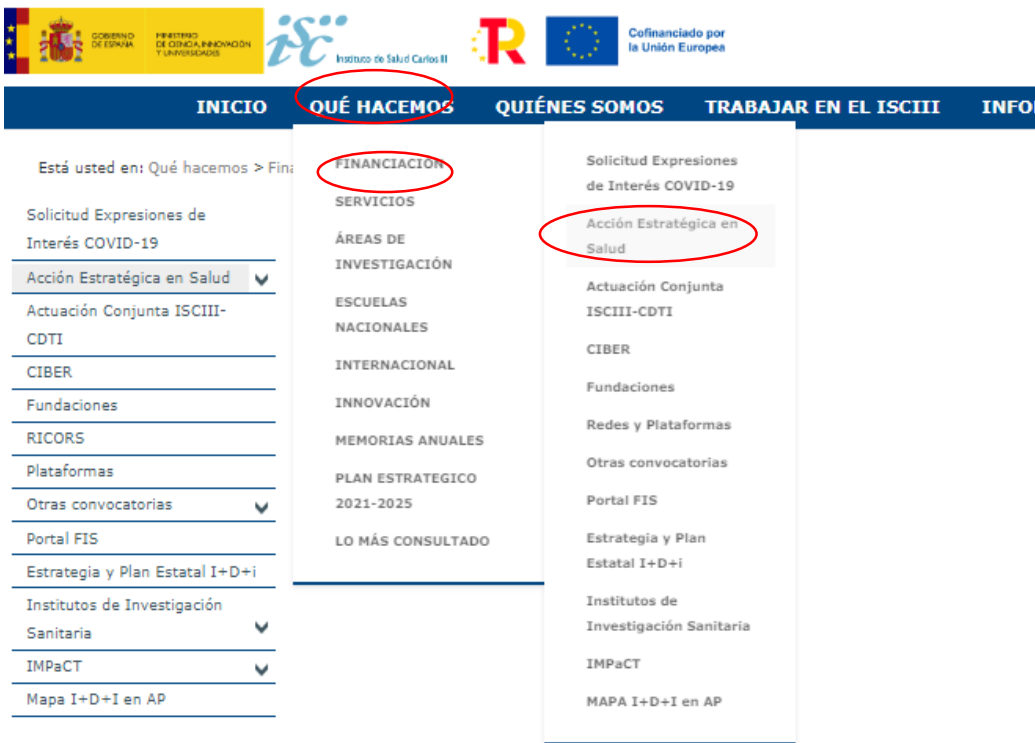
**CONVOCATORIA PARA EL DESARROLLO DE
UNIDADES DE INVESTIGACION CLINICA (Uic)**

16 de julio al 12 de
septiembre (15:00)

**CONVOCATORIAS MISIONES CONJUNTAS
MINISTERIO SANIDAD Y MINISTERIO DE
CIENCIA, INNOVACION Y UNIVERSIDADES**

18 de julio al 5 de
septiembre (15:00)

Presentación de las propuestas en SAYS



GOBIERNO DE ESPAÑA MINISTERIO DE CIENCIA, INNOVACIÓN Y UNIVERSIDADES Instituto de Salud Carlos III Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia Cofinanciado por la Unión Europea

INICIO **QUÉ HACEMOS** QUIÉNES SOMOS TRABAJAR EN EL ISCIII INFO

Está usted en: Qué hacemos > Financiación

- Solicitud Expresiones de Interés COVID-19
- Acción Estratégica en Salud**
- Actuación Conjunta ISCIII-CDTI
- CIBER
- Fundaciones
- RICORS
- Plataformas
- Otras convocatorias
- Portal FIS
- Estrategia y Plan Estatal I+D+i
- Institutos de Investigación Sanitaria
- IMPACT
- Mapa I+D+I en AP

FINANCIACIÓN

- SERVICIOS
- ÁREAS DE INVESTIGACIÓN
- ESCUELAS NACIONALES
- INTERNACIONAL
- INNOVACIÓN
- MEMORIAS ANUALES
- PLAN ESTRATEGICO 2021-2025
- LO MÁS CONSULTADO

- Solicitud Expresiones de Interés COVID-19
- Acción Estratégica en Salud**
- Actuación Conjunta ISCIII-CDTI
- CIBER
- Fundaciones
- Redes y Plataformas
- Otras convocatorias
- Portal FIS
- Estrategia y Plan Estatal I+D+i
- Institutos de Investigación Sanitaria
- IMPACT
- MAPA I+D+I en AP



GOBIERNO DE ESPAÑA MINISTERIO DE CIENCIA, INNOVACIÓN Y UNIVERSIDADES Instituto de Salud Carlos III Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia Cofinanciado por la Unión Europea

INICIO QUÉ HACEMOS QUIÉNES SOMOS TRABAJAR EN EL ISCIII

Está usted en: Qué hacemos > Financiación y Acreditación > Acción Estratégica en Salud

- Solicitud Expresiones de Interés COVID-19
- Acción Estratégica en Salud**
- Actuación Conjunta ISCIII-CDTI
- CIBER
- Fundaciones
- RICORS
- Plataformas
- Otras convocatorias
- Portal FIS
- Estrategia y Plan Estatal I+D+i
- Institutos de Investigación Sanitaria
- IMPACT
- Mapa I+D+I en AP

- Solicitudes**
- Seguimiento
- Evaluación



Presentación de las propuestas en SAYS



SAYS: Presentación de Solicitudes

Inicio

Acceso con Certificado

La solicitud y el resto de la documentación se presentarán al registro electrónico del ISCIII, generándose un expediente electrónico. El uso de esta opción requiere disponer de firma electrónica avanzada.

Acceso sin Certificado

La solicitud y la documentación normalizada se enviarán a través de la aplicación. Una vez enviados telemáticamente, deberá imprimir y firmar los documentos y el resto de la documentación para registrarlos en cualquiera de las formas previstas en el artículo 16.4 de la Ley 39/2015.

Consulte periódicamente dentro de su solicitud los mensajes enviados para obtener información sobre aspectos relacionados con la solicitud (altas, modificaciones y envío). Este servicio de información carece de efectos jurídicos.

Convocatoria

Acceso con Certificado Acceso sin Certificado Acceso con Clave



Perfiles

Selección de Perfil
Seleccione el rol de usuario con el que va a trabajar.

El perfil determina que funcionalidades están disponibles y a qué información tiene acceso.

Perfil: Solicitante (SOLICIT)

Aceptar



Usuarios

Solicitudes [PMP / PMP24 - MISIONES PMP] Cambiar

Filtrar Por

Nueva Solicitud Guía

Usuarios

Solicitudes [UICM / UICM24 - UNIDADES DE INVESTIGACION CLINICA - MEJORA] Cambiar

Filtrar Por

Nueva Solicitud Ver Guía



Presentación de las propuestas en SAYS : Datos Generales

ISABEL

Datos Generales | Equipo | Documentos | Presupuesto | Personal con Cargo | Mensajes | Publicaciones CVN

Solicitante (SOLICIT)

IR A LA SECCIÓN

- » Información General
- » Centro
- » Datos de Candidato/Investigador
- » Datos Contacto para Gestionar la Ayuda

?

?

?

Información General

Título

Título Inglés

Resumen Abstract

Resumen Abstract Inglés

Palabras Clave

Palabras Clave Inglés

Centro

Código Centro Solicitante

Código Centro de Realización

Representantes Legales asociados al Centro (Centro Solicitante)

No hay representantes asociados a este Centro, o los que hay, no están activos.

Datos de Candidato/Investigador

Doc. Identificativo Documento

D.N.I.

Borrar IP Alta Modificar Adscripción al IIS

Nombre Apellidos Candidato/Investigador

Especialidad

Servicio

Vinculación Centro Solicitante Tipo Contrato Fecha fin de contrato Investigador

Seleccione Seleccione

Datos Contacto para Gestionar la Ayuda

Teléfono Móvil E-mail

Confirmar E-mail

Situación Laboral Tareas Asistenciales

Seleccione Seleccione

Líneas de investigación prioritarias

Comisión de Evaluación

Seleccione

Guardar Guardar y Salir Ver borrador Generar Solicitud Salir

UIC:
Investigador/a responsable

MISIONES:
Investigador/a principal

Presentación de las propuestas en SAYS : Datos del candidato/investigador

Datos Generales

Id. Investigador: 51175 | ORCID: <https://orcid.org/register> | Activo:

Nacionalidad: España | Tipo de Documento: D.N.I. | Documento: 50323427W | Nombre: CARMEN

Apellido 1: DOADRIO | Apellido 2: ABAD | Fecha Nacimiento: 01/01/1982 | Sexo: Mujer

Titulación: FARMACIA | Grado Académico: Máster universitario / Maestría | Evaluador: Seleccione

Palabras Clave:

Área temática de investigación: Seleccione | Especialidad:

Datos de contacto del Investigador

Dirección:

Población: | Provincia: Seleccione

Código Postal: | Teléfono: 890717273 | Móvil:

E-mail: BDFD2B0A@prueba.es | Confirmar E-mail: BDFD2B0A@prueba.es

Dirección Electrónica de Notificaciones:

Datos Centro de Trabajo del Investigador

Código Centro: 880 | Nombre Centro: INSTITUTO DE SALUD CARLOS III, O.A., M.P.

Servicio: | Teléfono:

Dirección:

Datos CV

Fecha CV: 01/07/2024 | | | CV: CV51175.pdf | Tipo: CVA-ISCIII

Ficha Investigador

PUBLICACIONES

Valorable	Publicaciones	Autoevaluación
<input type="checkbox"/>	<input type="text"/>	Posición: Corresponding A.: <input checked="" type="checkbox"/> Otros: <input type="text"/> Tipo de Publicación: Artículo Justificación: <input type="text"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="text"/>	Posición: Corresponding A.: <input type="checkbox"/> Otros: <input type="text"/> Tipo de Publicación: Artículo Justificación: <input type="text"/>

CV Investigador responsable/ IP

OBLIGATORIO Y NO SUBSANABLE

ELEGIR PUBLICACIONES

Presentación de las propuestas en SAYS: Equipo

Solicitud [UICC / UICC24 - UNIDADES DE INVESTIGACION CLINICA - CREACION]

Tramitador: ISABEL Login: ariza Expediente: UICC24/00001

Datos Generales **Equipo** Documentos Presupuesto Personal con Cargo Mensajes Publicaciones

Publicaciones CVN Consentimiento

NUEVO MIEMBRO DEL EQUIPO

Datos Personales

Tipo Documento Identificativo Documento
D.N.I.

Nombre Apellido 1

Apellido 2

Descripción del tipo de colaboración

Puesto

Código Centro Centro

Tipo Participación **Sin seleccionar** Vinculación con el centro Tipo Contrato

EQUIPO SOLO PARA LA MODALIDAD DE CREACION

Solicitud [PMP / PMP24 - MISIONES PMP]

Tramitador: ISABEL Login: ariza Expediente: PMP24/00003

Datos Generales **Equipo** Documentos Presupuesto Personal con Cargo Mensajes Publicaciones CVN

NUEVO MIEMBRO DEL EQUIPO

Datos Personales

Tipo Documento Identificativo Documento
D.N.I.

Nombre Apellido 1

Apellido 2

Descripción del tipo de colaboración

Puesto

Código Centro Centro

Tipo Participación **Sin seleccionar** Vinculación con el centro Tipo Contrato

CV DEL INVESTIGADOR PRINCIPAL CORRESPONSABLE

Presentación de las propuestas en SAYS : Documentos

DOCUMENTOS Y PLANTILLAS DISPONIBLES

Plantilla	Nombre	Fecha Adjuntado	Ver	Adjuntar
Plantilla	UIC24 COMPROMISO COMUNIDADES RECURSOS HUMANOS			Adjuntar
Plantilla	UIC24 COMPROMISO COMUNIDADES OTROS RECURSOS			Adjuntar
Plantilla	UIC24 DECLARACION RESPONSABLE (DNSH)			Adjuntar
Plantilla	UIC24 CVA-ISCIII			
Plantilla	UIC24 MEMORIA	17/06/2024	Ver	Adjuntar

DOCUMENTOS CONVOCATORIA

	Nombre Doc	Adjunta	Máximo	Obligatorio
  	PMP24 - COMPROMISO CENTRO NO PUBLICO	Sí	10000	No
  	PMP24 - CV_ISCIII ELEMENTOS MINIMOS	No	0	No
  	PMP24 - COMPROMISO DEPOSITO DE DATOS	Sí	10000	No
  	PMP24 - DNSH	Sí	10000	No
  	PMP24 - MEMORIA	Sí	10000	Sí

DOC.OBLIGATORIOS Uic:

- CV Investigador responsable
- Memoria
- DNSH
- Compromiso CA aportar RRHH
- Compromiso CA aportar otros recursos

DOC.OBLIGATORIOS MISIONES:

- CV IP/IP corresponsable
- Memoria
- DNSH
- Compromiso centro no facturación
- Compromiso centro depósito de datos

Presentación de las propuestas en SAYS : Presupuesto

Solicitud [PMP / PMP24 - MISIONES PMP]

Tramitador: ISABEL Login: ariza Expediente: PMP24/00003 [Volver](#)

Datos Generales Equipo Documentos **Presupuesto** Personal con Cargo Mensajes Publicaciones CVN

IMPORTE POR ANUALIDAD Y PARTIDA

	Solicitado
ANUALIDAD 1	
PERSONAL	0,00
BIENES/SRV	0,00
VIAJES	0,00
SUBTOTAL ANUALIDAD 1	0,00
COSTES INDIRECTOS	0,00
TOTAL COSTES ANUAL	0,00
SUBTOTAL	0,00
COSTES INDIRECTOS	0,00
TOTAL COSTES	0,00

[Guardar](#) [Salir](#)

- Incluir el presupuesto completo de la propuesta
- La aplicación calcula el 21% de costes indirectos
- Máximo/propuesta (CI incluidos)
 - UIC CREACION: 4.500.000€
 - UIC MEJORA: 1.500.000€
 - PMP: 5.000.000€
 - ENFERMEDADES RARAS: 4.000.000€

NO PERSONAL CON CARGO EN UIC MEJORA

Presentación de las propuestas en SAYS : Personal con cargo

Tramitador: ISABEL Login: ariza Expediente: PMP24/00003

Datos Generales Equipo Documentos Presupuesto Personal con Cargo Mensajes Publicaciones CVN

PERSONAL CON CARGO

Personal con Cargo	Solicitado
Doctor	0
Master	0
Grado	0
Técnico Superior	0
Licenciado/BD	0



! Todos aquellos que seleccionen la opción Licenciado/BD serán cambiados de oficio a Master

Guardar

Cancelar

NIVELES MECES	EQUIVALENCIAS	CUANTÍA ANUAL MÁXIMA IMPUTABLE (salario bruto y costes de contratación)
1 TECNICO SUPERIOR	Técnico Superior de Formación Profesional	26.000 €
2 GRADO	Diplomados; Ingenieros técnicos; Arquitectos técnicos; Graduados	31.000 €
3 MASTER	Licenciados; Ingenieros; Arquitectos; Graduados con Grado \geq 300 ECTS adscritos al Nivel 3 (Máster); Graduados con Máster (\geq 300 ECTS); Diplomados, Ingeniero técnicos y Arquitectos con Máster Nivel 3.	38.000 €
4 DOCTOR	Doctores	45.000 €

- Incluir número personal solicitado según tipo
- El tipo: Licenciado será cambiado a Máster
- El importe máximo imputable del personal con cargo será el de las tablas salariales del ISCIII (NO RETRIBUCION SALARIAL)

Presentación de las propuestas en SAYS : Consentimiento

Datos Generales Equipo Documentos Presupuesto Personal con Cargo Mensajes Publicaciones

Publicaciones CVN **Consentimiento**

Desde aquí puede administrar los consentimientos de su aplicación.

MIEMBROS DEL EQUIPO ASOCIADO A LA SOLICITUD

	Investigador	Tipo	Consentimiento	Fichero
	FICTICIO_FICTICIO, INVESTIGADOR	Investigador Principal		

La pestaña consentimiento no se habilitará hasta que no se genere la solicitud

IP ENTRA CON CERTIFICADO DIGITAL

CONSENTIMIENTOS ASIGNADOS

	Id. Exp.	Investigador	Centro Solicitante	ID investigador	Fichero
	CD23CIII/00009	B768611 3B4E7E9, 9EA225FE	INSTITUTO DE SALUD CARLOS III, O.A., M.P.	55211	
	CD23CIII/00018	B768611 3B4E7E9, 9EA225FE	INSTITUTO DE SALUD CARLOS III, O.A., M.P.	55211	
	CD23CIII/00019	B768611 3B4E7E9, 9EA225FE	INSTITUTO DE SALUD CARLOS III, O.A., M.P.	55211	

La solicitud ha sufrido cambios y debe ser generada de nuevo.

Datos Generales Equipo Documentos Presupuesto Personal con Cargo Mensajes Publicaciones CVN

Consentimiento

CONSENTIMIENTO

Consentimiento del investigador

Nombre
INVESTIGADOR FICTICIO_FICTICIO

Tipo
Investigador Principal

Expreso mi consentimiento al ISCIII para obtener, de forma electrónica, los datos que obren en poder de la Administración Pública y que sean necesarios para la resolución de este procedimiento, de acuerdo con el artículo 28.2 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, de Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas. Los datos serán los reflejados a continuación:

- Consulta de Datos de Identidad (DGP)
- Títulos Universitarios por Documentación (Educación)
- Títulos Universitarios por datos de filiación (Educación)
- Consulta de Vida Laboral Últimos 12 Meses (TGSS)
- Histórico de Prestaciones Públicas de Incapacidad Temporal en un Período (INSS)
- Prestaciones Públicas del RPSP e Incapacidad Temporal, Maternidad y Paternidad (INSS)
- Consulta de datos de discapacidad (CCAA).

Presto mi consentimiento
 No presto mi consentimiento y quedo obligado a aportar los datos/documentos relativos a este procedimiento.

Seleccione el fichero que desea adjuntar

Guardar Cancelar Descargar Plantilla

DESCARGAR PLANTILLA, FIRMAR FUERA DE APLICACIÓN Y ADJUNTAR FIRMADO



Correo de contacto:
proyectos-aes@isciii.es

MUCHAS GRACIAS