

HOJA DE VERIFICACIÓN PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN CONVOCATORIAS 2018



Esta hoja **debe** entregarse:

1. Junto con la solicitud para la evaluación por parte de las distintas Comisiones.
2. Junto la solicitud definitiva y de toda su toda su documentación anexa, para presentar ante el ISCIII.

PREPARACIÓN DE LA PROPUESTA

	SI	N/A
¿Has leído las bases de la convocatoria?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Eres consciente de que el Impreso de Solicitud, la Memoria y el CVA forman parte de la "Solicitud" y por tanto deben entregarse dentro de plazo y son documentos "NO SUBSANABLES"?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Has comprobado que cumples los requisitos para poder participar como INVESTIGADOR PRINCIPAL o como COLABORADOR de un proyecto? <small>Artículo 90 AES 2018</small>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Has comprobado que cumples con los requerimientos de compatibilidad que establece el Artículo 91 de la AES 2018?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1. Voy a solicitar un Proyecto de Investigación en Salud como IP, ¿conozco que debo participar con dedicación única al proyecto que solicito, es decir, no participo como IP ni como COL en ninguna de las actuaciones recogidas en el Art. 91 b) y c) de la AES 2018?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. Voy a solicitar un Proyecto de Investigación en Salud como COLABORADOR, ¿he comprobado que no participo en ningún otro proyecto con dedicación única o que estoy participando en un máximo de dos (3 incluyendo este proyecto) con dedicación compartida?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. ¿Conozco que para solicitar un Proyecto de Investigación en Salud no existen incompatibilidades con proyectos que hayan obtenido financiación en 7PM, Programa Europeo de I+D+i, H2020, Acciones Complementarias, Planes Regionales de I+D+i de las CCAA y con proyectos asociados a los contratos Miguel Servet 2015, 2016 y 2017 de la AES?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. En la modalidad Proyecto de Desarrollo Tecnológico en Salud, ¿conozco que ni el IP ni los COL podrán figurar en los equipos de proyectos financiados en PDTs en AES 2017?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. Declaro ser conocedor de que el incumplimiento del régimen de incompatibilidades determinará mi exclusión de todas las solicitudes en las que figure	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Si solicitas un Proyecto de Desarrollo Tecnológico en Salud, ¿eres consciente de que el número máximo de solicitudes que puede presentar el IISGM es de dos?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Has preparado la documentación para presentarla a la Comisión de Investigación?:	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1. ¿Formulario de solicitud en modelo normalizado AES 2018??	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. ¿Borrador completo de la Memoria Científica en castellano y en formato normalizado AES 2018?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. ¿Composición del equipo Investigador (CVA de FECYT)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. ¿Documentación que acredite la colaboración y vinculación con empresas u otras entidades públicas o privadas interesadas en el desarrollo y los resultados de los mismos?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>



HOJA DE VERIFICACIÓN PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN CONVOCATORIAS 2018



Obligatorio en los Proyectos de desarrollo tecnológico en salud.		
5. Si se trata de un proyecto coordinado o multicéntrico con varios centros beneficiarios, ¿adjuntas el informe de coordinación en modelo normalizado?		
6. ¿Borrador completo del presupuesto? Recuerda que con la entrada en vigor de la nueva ley de contratos, debe solicitarse concurso público para los gastos que superen los 15.000€ por año y proveedor		
7. ¿Has tenido en cuenta la contratación del personal al que se solicita colaboración en el proyecto?		
8. ¿Has solicitado intensificación durante el segundo y tercer año? Recuerda que es incompatible con la solicitud de financiación para otro tipo de personal		
9. ¿Sabes que en la modalidad Proyecto de Desarrollo Tecnológico en Salud no se financian gastos para personal?		
10. ¿Incluye tu presupuesto los costes de utilización de SAIs?:		

Especifica:

SAI	SI	N/A	SAI	SI	N/A
Unidad de Metodología/Bioestadística			Animalario		
Unidad Central de Apoyo a la Investigación Clínica y Ensayos Clínicos (UCAICEC)			Laboratorio de Imagen de pequeño animal de experimentación		
Unidad de Apoyo a la Innovación (UAI) Estimación Coste Protección (Patente): 5000€			Unidad de Citometría de Flujo/Sorter		
Unidad de Imagen Cardíaca			Microscopia Confocal		
Unidad de Terapia Celular			Unidad de Cultivos Celulares		
Laboratorio de Cardiología traslacional			Unidad de Proteómica		
Biobanco			Unidad de Genómica		
Banco de Tumores			Unidad de Bioinformática		
Quirófano Experimental					

*NO OLVIDES reflejar en la memoria el detalle de las actividades de los SAIs, las cuantías estimadas de estas actividades y que "los gastos se justificarán mediante autofactura atendiendo a tarifas aprobadas por los Órganos de Gobierno y publicadas en la página WEB del IISGM"

	SI	N/A
En el caso de que en tu proyecto se recojan datos de salud de pacientes o sus muestras, ¿has preparado la documentación para obtener el Dictamen PROVISIONAL del CEIC/CEIm?		
a. ¿Memoria?		
b. ¿Consentimiento Informado del paciente?		

	SI	N/A
¿Incluye tu presupuesto los posibles costes asociados a:		
a. ¿Has comprobado si tu estudio requiere aprobación de la AEMPS en el documento denominado "Guía de requisitos para la realización de un estudio de investigación"? http://www.iisgm.com/wp-content/uploads/2013/08/GU%C3%8DA_Requisitos-Realizaci%C3%B3n-Estudio-de-Investigaci%C3%B3n.pdf		

	<h2 style="margin: 0;">HOJA DE VERIFICACIÓN PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN CONVOCATORIAS 2018</h2>	
---	--	---

b. ¿Gastos de Gestión de Contrato (por centro participante)?		
c. ¿Aprobaciones de Autoridades (AEMPS, CCAA)?		
d. ¿Gastos de Farmacia (por centro participante)?		
e. ¿Gastos de seguro?		
f. ¿Gastos de fabricación y/o acondicionamiento y/o envío de medicación/Producto Sanitario?		
g. ¿Gastos CRO (gestión aprobaciones, monitorización, farmacovigilancia, base de datos, etc)		
h. ¿Gasto de envío de muestras?		
i. ¿Gastos de pruebas extraordinarias (TAC, RMN, Ecocardiograma, PET, Gammagrafia, etc)?		

SI N/A

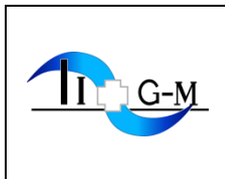
¿Se utilizarán animales en tu proyecto de investigación?		
¿El proyecto ha sido evaluado por el CEEA previamente?		
¿Cuándo?	Fecha	
¿Conoces los requisitos que exige la normativa y los trámites para la autorización de proyectos?		

SI N/A

¿Incluye tu presupuesto los posibles costes asociados a:		
- ¿Gastos por compra y alojamiento de los animales?		
- ¿Utilización de instalaciones y/o equipos de la UMCE: sesión quirúrgica, uso del ecógrafo, etc.?		
- ¿Colaboración del personal de la UMCE en el Proyecto?		

SI N/A

¿Has presentado esta documentación en la Fundación antes de las 12:00h del 1 de marzo para PIs 5 de abril para PDTs, para que puedan ser evaluada por las distintas Comisiones?		
--	--	--



HOJA DE VERIFICACIÓN PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN CONVOCATORIAS 2018



**PREVIO A LA PRESENTACIÓN EN LA FIBHGM PARA FIRMA DEL REPRESENTANTE LEGAL,
COMPROBAR:**

	SI	N/A
¿Has recogido el Dictamen de la Comisión de Investigación?		
¿Has recogido el Dictamen PROVISIONAL del CEIC/CEIm?		
¿Has recogido el Dictamen PROVISIONAL del CEEA?		
¿Has “terminado” la memoria del proyecto en el modelo normalizado AES 2018, y la has incorporado a la aplicación?		
¿Tienes preparados los CVA (formato FECYT) de todos los miembros del equipo investigador, incluido el tuyo? Ten en cuenta que si el CVA generado excede del límite de 4 páginas se tendrá que seleccionar la información más relevante para adaptarlo al tamaño correcto. Los CVA que se generen con la etiqueta “NO VÁLIDO” no serán susceptibles de ser evaluados.		
¿Has incluido el DIE (Documento de Interés Empresarial)? Recuerda que es obligatorio si presentas un proyecto en la modalidad PDS		
En el caso de que presentes como IP un proyecto coordinado, ¿Has incluido el documento de coordinación?		
¿Has realizado la solicitud telemática, has incorporado todos los documentos y has generado la Solicitud “Definitiva”?		
¿Has elegido entidad solicitante a la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Gregorio Marañón?		
¿Has elegido como centro de realización el Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón?		
¿Has elegido como centro de vinculación del IP el Hospital Gregorio Marañón si eres investigador contratado por la Fundación, o la Universidad (UCM/ UC3M) si eres profesor titular o asociado?		
¿Has elegido a Thierry Bardinnet como representante legal del centro en la solicitud?		
¿Has impreso el formulario de la solicitud?		
¿Lo has firmado?		
¿Te has asegurado de que hayan firmado todos los miembros del grupo de investigación?		
¿Has presentado esta documentación en la Fundación antes de las 12:00h del: 7 de marzo para PIs 11 de abril para PDS para que pueda ser presentada en el ISCIII con la firma electrónica del Representante Legal?		