

## INSTITUTO DE SALUD CARLOS III

### PROYECTOS DE DESARROLLO TECNOLÓGICO EN SALUD 2025

<b>Objetivo</b>	<p>El objeto de esta actuación es financiar proyectos de carácter aplicado para incrementar el grado de madurez de su desarrollo tecnológico en alguna de las siguientes modalidades: Proyectos de Pruebas de Concepto (PdC) (dos años): serán susceptibles de financiación aquellos proyectos enfocados a la validación de ideas, de calidad contrastada, que tengan por objetivo alcanzar un valor de 3 o 4 en términos de madurez tecnológica en relación a la escala TRL (del inglés Technology ), es decir, persigan el desarrollo y validación de dicha idea a nivel de laboratorio. Readiness Level</p> <p>Proyectos de Validación tecnológica de prototipos (VTP) (tres años): serán susceptibles de financiación aquellos proyectos, de calidad contrastada, que partiendo de una idea previamente validada persigan alcanzar un valor de 5 o 6 en términos de madurez tecnológica en relación a la escala TRL, es decir, persigan desarrollar y validar un prototipo en un entorno relevante.</p> <p>Podrán presentarse las siguientes modalidades de proyectos : Proyectos individuales: presentados por una entidad solicitante y a ejecutar por un equipo de investigación liderado por un investigador principal responsable. Tendrán especial consideración para su evaluación los proyectos dirigidos por personal investigador emergente (nacidos en 1980 o fecha posterior). Proyectos coordinados: constituidos por dos o más subproyectos, que deberán justificar adecuadamente en la memoria la necesidad de dicha coordinación para abordar los objetivos propuestos, así como los beneficios esperados de la misma. Cada subproyecto tendrá su equipo y un investigador principal. Uno de los investigadores principales actuará como coordinador y será el responsable del desarrollo del proyecto. Será obligatoria la participación en el proyecto de empresas u otras entidades públicas o privadas interesadas en el desarrollo y los resultados de los mismos, sin que dicha participación suponga ningún tipo de ayuda directa a las mismas con cargo a las subvenciones que pudieran ser concedidas en esta convocatoria.</p> <p>Será obligatoria la participación en el proyecto de empresas u otras entidades públicas o privadas interesadas en el desarrollo y los resultados de los mismos, sin que dicha participación suponga ningún tipo de ayuda directa a las mismas con cargo a las subvenciones que pudieran ser concedidas en esta convocatoria.</p>
<b>Web</b>	<a href="https://www.isciii.es/financiacion/aes/como-solicitar">https://www.isciii.es/financiacion/aes/como-solicitar</a>
<b>Plazo</b>	<b>11/02/2025 al 04/03/2025 a las 15:00h (horario peninsular)</b>
<b>CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES</b>	
<b>Tipo De ayuda</b>	<b>Proyectos</b>
<b>Duración</b>	2 o 3 años
<b>Dotación</b>	No se especifica
<b>Requisitos</b>	<p>Requisitos IP: Pertenecer a la plantilla de la entidad solicitante, de las citadas anteriormente, y tener formalizada con ella su vinculación funcional, estatutaria o laboral, como mínimo durante todo el periodo comprendido entre el plazo de presentación de solicitudes y la resolución definitiva de concesión. Si con posterioridad a la notificación de la resolución de concesión, el investigador principal pierde la vinculación, el centro beneficiario deberá proceder a solicitar un cambio de investigador principal o de centro No estar realizando un programa de FSE, ni un contrato de formación predoctoral ni un Contrato Río Hortega.</p> <p>Requisitos Investigadores: Los restantes miembros del equipo de investigación deben: Tener formalizada su vinculación funcional, estatutaria, laboral o de formación remunerada con cualquiera de las entidades que pueden ser solicitantes de esta actuación, como mínimo, durante todo el periodo comprendido entre el plazo para la presentación de solicitudes y el momento de la resolución de concesión. La expectativa de nombramiento o contratación por parte de la entidad beneficiaria con motivo de haber superado un procedimiento público de selección de personal en concurrencia</p>

	competitiva se considerará vinculación suficiente. En casos excepcionales, cuando su contribución se considere necesaria para la viabilidad del proyecto, los equipos de investigación podrán incorporar personal cuya vinculación contractual sea con entidades sin domicilio social en España (siendo entidades elegibles en la convocatoria, indicadas en el apartado anterior) y que podrán suponer hasta un máximo del 25% del equipo investigador.
<b>Incompatibilidades</b>	
<b>PRESENTACIÓN DE SOLICITUDES</b>	
<b>Documentación Requerida</b>	<p>Los formularios de solicitud únicamente requerirán la firma del representante legal de la entidad solicitante, quien recabará las firmas del resto de personas interesadas, responsabilizándose de su custodia y veracidad. Las solicitudes deberán ir acompañadas de la siguiente documentación: Forman parte integrante de la solicitud de la solicitud y no podrán ser mejorados a posteriori: Formulario de solicitud. Memoria del proyecto de investigación en castellano o en inglés empleando exclusivamente el modelo normalizado correspondiente a la LEIS 2025. Currículum Vitae Abreviado (CVA) en castellano o en inglés, generado de forma automática desde el editor CVN o desde cualquier institución certificada en la norma CVN de la FECYT que ofrezca el servicio CVA, de los investigadores principales. En los proyectos coordinados, se presentará una solicitud completa por cada uno de los subproyectos. Además, las solicitudes deberán ir acompañadas de (documentación subsanable): Currículum Vitae Abreviado (CVA) en castellano o inglés, generado de forma automática desde el editor curricular de la FECYT o desde cualquier institución certificada en la norma CVN de la FECYT que ofrezca el servicio CVA-ISCI, del resto de los miembros del equipo investigador. Documento de Interés Empresarial (DIE) en modelo normalizado, que acredite la colaboración y vinculación con empresas u otras entidades públicas o privadas interesadas en el desarrollo y los resultados de los mismos, si aplica.</p> <p>En los proyectos coordinados y multicéntricos con varios centros beneficiarios se deberá cumplimentar, además, el informe de coordinación en modelo normalizado.</p>
<b>Cómo se solicita?</b>	<p>La forma de presentación de la solicitud y restante documentación será exclusivamente mediante la <b>sede electrónica del ISCI</b>. Los formularios de solicitud únicamente requerirán la firma del representante legal de la entidad solicitante, quien recabará las firmas del resto de personas interesadas, responsabilizándose de su custodia y veracidad.</p>
<b>INFORMACIÓN ADICIONAL</b>	
<b>Observaciones</b>	<p><b>Criterios de Evaluación:</b></p> <p>A. Valoración del equipo de investigación: hasta 30 puntos.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Resultados previos obtenidos y grado de protección a nivel industrial e intelectual de los mismos en relación a la propuesta presentada. Hasta 15 puntos. No serán financiados proyectos con menos de 10 puntos en este apartado</li> <li>Currículum del investigador principal y del equipo de investigación en relación con la temática del proyecto (proyectos, publicaciones, patentes y contratos/convenios con terceros). Hasta 8 puntos.</li> <li>IP es personal investigador joven (con fecha de nacimiento en el año 1980 o posterior). Hasta 2 puntos</li> <li>Participación en programas internacionales de I+D+i. Hasta 5 puntos.</li> </ol> <p>B. Valoración del proyecto: hasta 70 puntos.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Calidad: Novedad, originalidad e innovación de la propuesta. Adecuación metodológica a los objetivos propuestos. Existencia de un plan de desarrollo adaptado al nivel de madurez tecnológica a alcanzar. Existencia de una estrategia para la protección industrial e intelectual de los resultados generados. Existencia de un análisis de mercado para su transferencia a la práctica clínica asistencial. Hasta 30 puntos.</li> <li>Viabilidad: 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; plan de gestión de riesgos. Hasta 15 puntos.</li> <li>Relevancia, aplicabilidad y capacidad de transferencia de resultados: Relevancia clínica de la propuesta. Impacto en salud (incremento en efectividad 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). Existencia de un programa de trabajo con la/s empresa/s que firmen el Documento de Interés Empresarial para su transferencia. Hasta 15 puntos.</li> <li>Adecuación a los objetivos y finalidad de la convocatoria: Complementariedad con otras actuaciones de I+D+i nacionales, internacionales o autonómicas. Capacidad para generar sinergias y fortalecer las capacidades científico-técnicas de los centros asistenciales del SNS y con el tejido empresarial. Hasta 10 puntos.</li> </ol>

Desde IRAD-FEOR, estamos a su disposición, pudiéndose poner contacto con nosotros a través del correo que indicamos a continuación: [imasd@seor.es](mailto:imasd@seor.es)