|  |
| --- |
| **MEMORIA CIENTÍFICO-TÉCNICA**  |

**DATOS IDENTIFICATIVOS:**

**Investigador/a Principal** (nombre y apellidos):

**DNI:**

**Título del Proyecto** (castellano):

**Clasificación del proyecto.** Etiqueta el proyecto dentro las siguientes líneas que aparecen a continuación. Puedes elegir más de una etiqueta. *Alzheimer; Big Data; COVID; cáncer; género; gestión de datos; HIV; Insuficiencia cardíaca; Inteligencia Artificia; MRR; Sistemas de Información; RR; tecnologías habilitadoras; atención primaria; enfermería, epidemiología y Salud Pública; neurociencia, psiquiatría y salud mental; oncología; cardiovascular; respiratorio; enfermedades del aparato nefro-urinario; aparato digestivo, metabolismo y nutrición; hematología; microbiología y enfermedades infecciosas; oftalmología; traumatología y cirugía ortopédica; endocrinología; enfermedades raras; salud reproductiva; salud infantil; estudios genéticos; gestión I+D+i;gestión sanitaria; imagen y tecnologías aplicadas a la salud:*

**Resumen: objetivos y metodología del proyecto** (300 palabras):

1. **ANTECEDENTES Y ESTADO ACTUAL DEL TEMA**. Máximo 3 páginas

Finalidad del proyecto, antecedentes y estado actual de los conocimientos científico-técnicos, grupos nacionales o internacionales que trabajan en la línea específica del proyecto o en líneas afines. Bibliografía más relevante.

1. **HIPÓTESIS Y OBJETIVOS**. Máximo 1 página

Hipótesis y Objetivos.

1. **METODOLOGÍA.** Máximo 3 páginas.

Diseño, sujetos de estudio, variables, recogida variables, análisis de datos y limitaciones del estudio.

Se recomienda contactar con el Biobanco en caso de utilizar muestras biológicas.

1. **PLAN DE TRABAJO.** Máximo 3 páginas.

Etapas de desarrollo y distribución de las tareas de todo el equipo investigador, y las asignaciones previstas para el personal técnico que se solicita. Indicar además el lugar/centro de realización del proyecto. Incluir cronograma:

|  |  |
| --- | --- |
| **RESPONSABLE:** | **MESES** |
| **Objetivo** | **Actividades/Tareas** | **Participantes** | **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** |
| *Objetivo 1* | *Tarea 1 (p. ej.)* |  |  |  |  |  |  |  |       |       |       |       |       |       |
| *Tarea 2 (p. ej.)* |  |  |  |  |  |  |  |       |       |       |       |       |       |
| *Tarea …* |       |  |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |
| *Objetivo 2* |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

1. **EXPERIENCIA DEL EQUIPO INVESTIGADOR.** Máximo 1 página.
2. **INTERÉS Y RELEVANCIA DEL PROYECTO DE INVESTIGACIÓN.** Máximo 1 página.

Describir la traslacionalidad de los resultados de investigación. Detallar de qué manera contribuirá el proyecto a alcanzar otros impactos considerables (repercusiones de tipo social y medioambiental, impacto económico y científico)

1. **VIABILIDAD DEL PROYECTO.** Máximo 1 página.

Describir los medios disponibles para la realización del proyecto.

1. **JUSTIFICACIÓN DETALLADA DE LAS PARTIDAS PRESUPUESTARIAS SOLICITADAS.** Máximo 1 página.
2. **PRESUPUESTO.** Máximo 1 página.

|  |  |
| --- | --- |
| **Partida de RRHH** | **Cuantía (€)** |
|  |  |
| **Subtotal** |  |
| **Partida de Bienes y Servicios** |  |
|  |  |
| **Subtotal** |  |
| **Partida de Viajes y Dietas** |  |
|  |  |
| **Subtotal** |  |
| **TOTAL** |  |

1. **ASPECTOS ETICOS A TENER EN CUENTA.**

En el caso de que se considere necesario solicitar el consentimiento informado al paciente, será OBLIGATORIO rellenar el Anexo II (Hoja de Información al Paciente-HIP) y el Anexo III (Consentimiento Informado-CI).

En el caso de que NO se considere necesario solicitar el consentimiento informado al paciente, habrá que JUSTIFICAR cumplimentando los anexos IV.1 y IV.2, para que el Comité de Ética de Investigación valore la exención de este.

**ANEXO I. HOJA DE RECOGIDA DE DATOS.** Este anexo es obligatorio. No olvidar que no se debe incluir datos identificativos de los pacientes (SIP, número de historia clínica, fecha de nacimiento, etc.)

**ANEXO II. HOJA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE.** Este anexo es obligatorio. En caso de que se considere que no es necesario solicitar el consentimiento informado al paciente, habrá que justificarlo de manera detallada (para que el Comité de Ética de Investigación valore la exención de este) en el apartado número 11.

**ANEXO III. Consentimiento informado.** Este anexo es obligatorio. En caso de que se considere que no es necesario solicitar el consentimiento informado al paciente, deberá cumplimentar el anexo IV para pedir formalmente la exención del consentimiento informado.

**ANEXO IV. SOLICITUD DE EXENCIÓN DE CONSENTIMIENTO INFORMADO.** Cumplimentar Anexos IV.1 y IV.2

**ANEXO V. INFORME DEL BIOBANCO**. Este anexo es obligatorio en todos los casos en los que se vayan a solicitar las muestras al Biobanco o se vaya a realizar la recogida prospectiva con el apoyo de la estructura del Biobanco.

**ANEXO VI. Clasificación/Autorización AEMPS**

**ANEXO VII. ELABORAR UN ESQUEMA DEL PROYECTO.** Este anexo es voluntario. Máximo 1 página.

**ANEXO VIII. OTROS.**