

Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página 1 de 13

Nodo:						
Centro Adherido:						
Investigador/a principal:						
Responsable UAI:	E-mail:					
Título del proyecto:	Acrónimo:					
PROYECTO						
1. Categoría del proyecto						
Escoger la/s opción/es que mejor se adecuen	al provecto					
Dispositivo médico	Salud digital					
	_					
Diagnóstico in vitro	Diagnóstico imagen					
Inteligencia artificial	Neurotecnología					
Impresión 3D	Simulación médica					
Bioprinting y biomodelos	Biología molecular					
Tratamientos (drug development, terapia						
2. Abstract						
Definir la necesidad y breve descripción del p	provecto (250 nalabras)					
Zemm is necessary steve descripcion del p	7 System (200 parasitus)					







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página 2 de 13

# 3. Descripción de la tecnología Breve descripción de la solución y base científico-técnica del proyecto. (250 palabras) 4. Desarrollo de producto ¿En qué nivel de madurez tecnológica se encuentra? ¿Se ha realizado un estudio de libertad para operar? Sí No





Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página 3 de 13

escripc	ión del										
escripc	ión del										
escripc	ión del j										
escripc	ión del										
escripc	ión del										
escripc	ión del										
escripc ——	ión del					_		_			
		producto	o o serv	icio y va	alidació	n. Resul	tados re	levantes	s. (350 p	alabras)	l







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página 4 de 13

### 5

5.	Plan de Trabajo						
	Describe brevemente los objetivos de desarrollo, transferencia y valorización del proyecto y como se van a llevar a cabo. Se puede adjuntar cronograma de trabajo como documento adjunto. (500 palabras)						







Análisis de mercado, acuerdos comparables y modelo de negocio. (350 palabras)

Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página **5** de **13** 

### 6. Plan de negocio:

:Se han identifica	do los socios cl	lave?		







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página 6 de 13

Análisis de competidores y propuesta de valor. (250 palabras)
¿Cómo se va a incorporar el producto en la práctica clínica habitual? (80 palabras)







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página 7 de 13

	60 palabras)	
Políticas RRI del proyecto. (2	۲۵ malahyaa)	
Politicas KKI dei proyecto. (2		







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página 8 de 13

### **EQUIPO**

1.	Componentes del equipo.
	Breve descripción con título, experiencia y qué aporta y qué función desarrollan los miembros principales del equipo. (500 palabras)
2.	¿Se dispone de un candidato a CEO?
	Sí No







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

**Versión:** 01 Página **9** de **13** 

3.	¿Qué capacidad y compromiso tiene la institución para dar soporte al proyecto?  Describir cómo se relacionan los investigadores y la unidad de apoyo a la innovación y qué capacidad tiene el Nodo en cuanto a servicios y experiencia. En caso de que el proyecto provenga de un Centro Adherido, describir también la interrelación Nodo-Centro. (250 palabras)  NOTA: Adjuntar Carta de compromiso de gerencia.	







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

**Versión:** 01 Página **10** de **13** 

### PROTECCIÓN Y REGULATORIA

1.	Estrategia de protección de la propiedad intelectual ¿Se ha realizado un estudio de patentabilidad?
	Sí No
	NOTA: El estudio de patentabilidad se puede adjuntar como archivo suplementario en el formulario web. Si no es adjuntado puede ser requerido para la evaluación del Comité de Innovación.
	Describe brevemente la estrategia de protección que se va a llevar a cabo. (150 palabras)
2.	Plan de regulatoria e instrucciones de uso
	Documentos regulatorios:
	NOTA: Pueden ser requeridos si se consideran necesarios para la evaluación del Comité de Innovación.







Si se ha trabajado, describir el plan de regulatoria con los próximos hitos, qué certificaciones se

Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

**Versión:** 01 Página **11** de **13** 

van a necesitar, como se van a conseguir, etc. (250 palabras) ¿Se dispone del detalle de las instrucciones de uso para el usuario final? Sí No NOTA: Pueden ser requeridas si se consideran necesarias para la evaluación del Comité de Innovación. 3. Plan de manufactura ¿Se han identificado los materiales/ soluciones / excipientes necesarios para la fabricación? Sí No En desarrollo ¿Se dispone de un diseño o prototipo de producto final? Sí No En desarrollo ¿Se dispone de un plan de manufactura detallado? NOTA: Puede ser requerido si se considera necesario para la evaluación del Comité de Innovación.







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

**Versión:** 01 Página **12** de **13** 

4.	Análisis	de riesgos	y plan	de conting	encia.
----	----------	------------	--------	------------	--------

Describe cuales son los riesgos más importantes a los que se enfrenta el proyecto y como se var a afrontar. Qué soluciones se implementarían si algo falla. (250 palabras)					







Código: ITM\_CD\_R\_001\_v01 Fecha elaboración: 08/04/2022 Próxima revisión: 08/04/2023

Versión: 01 Página 13 de 13

### **CARTERA DE SERVICIOS**

_	_	icios consideras q máximo de 3.	ue ITEMAS-ISCIII podría apor	tar más?
			•	producto res y establecimiento del primer
,	3. Creaci	ón de la spin-off Acompañamiento Ejercer de CEO Int	y apoyo en la creación de la spir erino	n-off
		Establecimiento de Financiación a nive (CPI) Financiación a nive		esos de Compra Pública Innovadora
	5. Acomp	Seguimiento de los	yecto pre y post-comercializació s marcos contractuales de las lic vidades de acceso a mercado (n	encias
1	Datos Perso de abril de 2 y a la libre ci personales y	nales y de conformidad 016, relativo a la protec rculación de estos dato	con el Reglamento (UE) 2016/679 del ción de las personas físicas en lo que re s ( <b>RGPD</b> ) y con la Ley Orgánica 3/2018,	imiento de la normativa de Protección de Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 especta al tratamiento de datos personales de 5 de diciembre, de protección de datos e describe en el <b>Reglamento de Régimen</b>
	Firma inve	estigador/a principa	al:	Firma responsable UAI del Nodo:

