****

Memoria para la solicitud de ayudas

 “Jordi Soler” a la contratación de investigadores del CIBERCV

**La presente memoria deberá entregarse en formato \*.pdf antes del 11 de mayo de 2018 a las 17h mediante correo electrónico a la dirección formacion@cibercv.es**

**La presente memoria debe ir acompañada del Currículo Normalizados Abreviado (CNA)** generado de forma automática desde el editor CVN (http://cvn.fecyt.es/editor) o desde cualquier institución certificada en la norma Currículum Vitae Normalizado (en adelante CVN) de la FECYT que ofrezca el servicio CVA, del jefe de grupo y cada uno de los miembros del equipo investigador.



# 1. Datos de la solicitud

## a) Información general de la solicitud

|  |
| --- |
| Título del proyecto: |
| Las personas abajo firmantes, entregando el presente documento confirman presentación de la candidatura para las ayudas Jordi Soler-Soler del CIBERCV, así como la veracidad de toda la información transmitida.Por otra parte, en caso de **NO** estar entre los seleccionados para la ayuda Jordi Soler-Soler: 100% financiada * Confirmo el compromiso de los grupos de investigación para participar en la convocatoria de ayudas co-financiadas del programa 1 y línea 1 Cicatrización y remodelado. En cuyo caso, la cofinanciación la realizarán los grupos:
	+ IP del grupo 1, cuyo investigador/a principal es ………………………………….. cofinanciará el ……………% del contrato
	+ IP del grupo 2, cuyo investigador/a principal es ………………………………….. cofinanciará el ……………% del contrato
	+ IP del grupo 3, cuyo investigador/a principal es ………………………………….. cofinanciará el ……………% del contrato
 |
| Nombre y firma de/la candiato/a | Nombre y firma de/la investigador/a principal del grupo 1. |
| Nombre y firma de/la investigador/a principal del grupo 2. | Nombre y firma de/la investigador/a principal del grupo 3. |

 De acuerdo con lo dispuesto en la Ley Orgánica 15/1999 de Protección de Datos, el afectado acepta que sus datos personales incluidos en el presente formulario de solicitud, así como los solicitados para optar a las becas o ayudas, además de los que puedan ser facilitados en el futuro, sean recogidos y tratados por el Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Respiratorias (en adelante CIBERCV). La recogida y tratamiento de los datos personales tiene como finalidad la gestión y desarrollo de personal en los procesos de asignación de becas o ayudas por parte de CIBERCV.

El afectado podrá ejercitar los derechos reconocidos en la Ley y, en particular, los de acceso, rectificación, cancelación y oposición, dirigiéndose por correo electrónico en la dirección anteriormente indicada, identificándose convenientemente.

Si pasados 30 días desde el envío de esta notificación no nos manifiesta su oposición, se considerará que otorga a CIBERCV el consentimiento para proceder al tratamiento de sus datos con la finalidad indicada anteriormente. Para manifestar su oposición utilice el mismo procedimiento que el ofrecido para ejercitar los derechos de rectificación, cancelación y oposición.

# 1. Datos de la persona solicitante:

## a) Información general de la persona solicitante

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre |  |
| Apellidos |  |
| DNI |  |
| Fecha de nacimiento |  |
| Dirección |  |
| Email |  |
| Teléfono |  |

# 2. Datos de LOS GRUPOS A LOS QUE SE INCORPORA

## a) Información DEL GRUPO 1 (coordinador)

|  |  |
| --- | --- |
| Código CIBER del Grupo | CB16/ |
| Jefe/a de grupo |  |
| Programa/Línea en la que se enmarcan las tareas a realizar en este grupo | **Program 1. Cardiac Damage and Associated Consequences*** Line 1.1. Myocardial Healing and Remodelling
* Line 1.2 Genetic Myocardial Damage
* Line 1.3 Heart Failure

**Program 2. Arterial Disease, Myocardial Ischemia and Structural Damage*** Line 2.1. Myocardial Ischemia and Reperfusion
* Line 2.2. Aortic Valve Diseases
* Line 2.3 Valvular and Congenital Heart Disease

**Program 3. Cardiovascular Epidemiology and Risk Factors*** Line 3.1. Epidemiology, Cohorts, Risk Factors, and Risk Functions
* Line 3.2. Population Studies and genetic/epigenetic basis of complex cardiovascular traits

**Program 4. Molecular and Imaging Biomarkers; Precision Cardiovascular Medicine*** Line 4.1. Evaluation of Known Biomarkers
* Line 4.2. Identification of novel biomarkers
 |
| Las tareas en este grupo serán: | * Investigación clínica
* Investigación no-clínica (básica, epidemiológica, tecnológica)
 |

## B) Información DEL GRUPO 2

|  |  |
| --- | --- |
| Código CIBER del Grupo  | CB16/ |
| Jefe/a de grupo |  |
| Programa/Línea en la que se enmarcan las tareas a realizar en este grupo | **Program 1. Cardiac Damage and Associated Consequences*** Line 1.1. Myocardial Healing and Remodelling
* Line 1.2 Genetic Myocardial Damage
* Line 1.3 Heart Failure

**Program 2. Arterial Disease, Myocardial Ischemia and Structural Damage*** Line 2.1. Myocardial Ischemia and Reperfusion
* Line 2.2. Aortic Valve Diseases
* Line 2.3 Valvular and Congenital Heart Disease

**Program 3. Cardiovascular Epidemiology and Risk Factors*** Line 3.1. Epidemiology, Cohorts, Risk Factors, and Risk Functions
* Line 3.2. Population Studies and genetic/epigenetic basis of complex cardiovascular traits

**Program 4. Molecular and Imaging Biomarkers; Precision Cardiovascular Medicine*** Line 4.1. Evaluation of Known Biomarkers
* Line 4.2. Identification of novel biomarkers
 |
| Las tareas en este grupo serán: | * Investigación clínica
* Investigación no-clínica (básica, epidemiológica, tecnológica)
 |

## C) Información DEL GRUPO 3

|  |  |
| --- | --- |
| Código CIBER del Grupo  | CB16/ |
| Jefe/a de grupo |  |
| Programa/Línea en la que se enmarcan las tareas a realizar en este grupo | **Program 1. Cardiac Damage and Associated Consequences*** Line 1.1. Myocardial Healing and Remodelling
* Line 1.2 Genetic Myocardial Damage
* Line 1.3 Heart Failure

**Program 2. Arterial Disease, Myocardial Ischemia and Structural Damage*** Line 2.1. Myocardial Ischemia and Reperfusion
* Line 2.2. Aortic Valve Diseases
* Line 2.3 Valvular and Congenital Heart Disease

**Program 3. Cardiovascular Epidemiology and Risk Factors*** Line 3.1. Epidemiology, Cohorts, Risk Factors, and Risk Functions
* Line 3.2. Population Studies and genetic/epigenetic basis of complex cardiovascular traits

**Program 4. Molecular and Imaging Biomarkers; Precision Cardiovascular Medicine*** Line 4.1. Evaluation of Known Biomarkers
* Line 4.2. Identification of novel biomarkers
 |
| Las tareas en este grupo serán: | * Investigación clínica
* Investigación no-clínica (básica, epidemiológica, tecnológica)
 |

# 3. Datos del proyecto científico en el que participará el solicitante:

##  a) Proyecto de investigación

|  |
| --- |
| Título del proyecto: |
| **RESUMEN (Objetivos y metodología de la Acción)** (Máximo. 250 palabras)Esta información será pública y accesible desde la web del CIBERCV por lo que evitar cualquier información susceptible de ser confidencial o afectar a la propiedad intelectual |
| Programa y paquete(s) de trabajo de la CIBERCV en los que se integra: |
| **Program 1. Cardiac Damage and Associated Consequences*** Line 1.1. Myocardial Healing and Remodelling
* Line 1.2 Genetic Myocardial Damage
* Line 1.3 Heart Failure

**Program 2. Arterial Disease, Myocardial Ischemia and Structural Damage*** Line 2.1. Myocardial Ischemia and Reperfusion
* Line 2.2. Aortic Valve Diseases
* Line 2.3 Valvular and Congenital Heart Disease

**Program 3. Cardiovascular Epidemiology and Risk Factors*** Line 3.1. Epidemiology, Cohorts, Risk Factors, and Risk Functions
* Line 3.2. Population Studies and genetic/epigenetic basis of complex cardiovascular traits

**Program 4. Molecular and Imaging Biomarkers; Precision Cardiovascular Medicine*** Line 4.1. Evaluation of Known Biomarkers

Line 4.2. Identification of novel biomarkers |

|  |
| --- |
| **B. MEMORIA DE LA SOLICITUD: ANTECEDENTES Y ESTADO ACTUAL DEL TEMA** (Finalidad de la acción, 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. (Referencias en siguiente apartado) (Máximo 3 páginas) |

## **C. REFERENCIAS.(MÁXIMO 1 PAGINA**

## **D. HIPÓTESIS (Máximo 200 palabras)**

## **E. OBJETIVOS (Máximo 200 palabras)**

## **e. MEMORIA DE LA SOLICITUD: METODOLOGÍA**

## **(Diseño, sujetos de estudio, variables, recogida y análisis de datos y limitaciones del estudio)**

## **(Máximo 3 páginas)**

## **f. MEMORIA DE LA SOLICITUD: PLAN DE TRABAJO Y ESTRUCTURA ORGANIZATIVA CONTRIBUCIÓN DE CADA UNO DE LOS GRUPOS (asignar tareas o paquetes de trabajo responsabilidad de cada grupo participante, puede insertarse de modo adicional un gráfico de dependencias para los diferentes paquetes de trabajo):**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Tareas** | **Grupo/s** | **Responsable** | **Periodo** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| ***Debe incluirse un esquema general relacional de dependencia entre tareas (e.g.Diagrama de Gantt) y/o una figura resumen que permite entender el proyecto.***  |

## **F. APLICABILIDAD DE LA PROPUESTA E IMPACTO ESPERADO (Máx 500 palabras)**