

CONVOCATORIA DE PROYECTOS DE INNOVACIÓN INN-VAL 2020

LISTADO PROVISIONAL DE ADMITIDOS Y EXCLUIDOS

Una vez revisada la documentación recibida, se abre un plazo de 10 días laborables para su subsanación.

LISTADO PROVISIONAL DE ADMITIDOS

- Cifrián Martínez, Jose Manuel
- Conde Portilla, Olga María

PROYECTOS A SUBSANAR

Investigador Principal	Corrección
Álvarez Domínguez, Carmen	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Ayesa Arriola, Rosa	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Cantarero Prieto, David	En caso de participación como investigadores colaboradores de personal de la Universidad de Cantabria que no pertenezca a grupos IDIVAL, se precisará la autorización del Vicerrector de Investigación de la Universidad de Cantabria; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.

Carrasco Marín, Eugenio	En caso de participación como investigadores colaboradores de personal de la Universidad de Cantabria que no pertenezca a grupos IDIVAL, se precisará la autorización del Vicerrector de Investigación de la Universidad de Cantabria; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Cayón De Las Cuevas, Joaquín	Falta CV de miembro (s) del equipo investigador; En caso de participación como investigadores colaboradores de personal de la Universidad de Cantabria que no pertenezca a grupos IDIVAL, se precisará la autorización del Vicerrector de Investigación de la Universidad de Cantabria.
Crespo Garcia, Javier	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
De Santiago Díaz, Ana Isabel	Falta CV de miembro (s) del equipo investigador; CV (s) no presentan el formato solicitado.
Durán Martínez, Ignacio	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Fernández Luna, Jose Luis	Falta CV de miembro (s) del equipo investigador; En caso de participación como investigadores colaboradores de personal de la Universidad de Cantabria que no pertenezca a grupos IDIVAL, se precisará la autorización del Vicerrector de Investigación de la Universidad de Cantabria; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Fernández Peña, Rosario	Falta CV de miembro (s) del equipo investigador.
García Hevia, Lorena	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del

	responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
García Saiz, María Del Mar	CV (s) no presentan el formato solicitado; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
García Unzueta, María Teresa	CV (s) no presentan el formato solicitado; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Holanda Peña, María Soledad	CV (s) no presentan el formato solicitado; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Irure Ventura, Juan	CV (s) no presentan el formato solicitado.
Juncal Ruiz, María	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
López Fanarraga, Monica	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
López Higuera, Jose Miguel	Falta CV de miembro (s) del equipo investigador; CV (s) no presentan el formato solicitado; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Moris Felgueroso, María	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se

	debe aportar en el momento de la solicitud.
Navas Méndez, Jesús	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Ocampo Sosa, Alain	El equipo investigador estará constituido por al menos tres personas; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Parra Blanco, Jose Antonio	CV (s) no presentan el formato solicitado; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Pascual Gómez, Julio	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Pérez Campo, Flor María	Falta CV de miembro (s) del equipo investigador; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Priede Díaz, Amador	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Ramos Saiz, David	Deberán tener por tener objeto proyectos de investigación que permitan avanzar en el conocimiento del virus SARS-CoV-2 y la enfermedad CoVid-19.
Rivera Herrero, Fernando	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del

	responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Sánchez Juan, Pascual	CV (s) no presentan el formato solicitado; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Sarabia Cobo, Carmen María	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Valiente Barroso, Rafael	En caso de participación como investigadores colaboradores de personal de la Universidad de Cantabria que no pertenezca a grupos IDIVAL, se precisará la autorización del Vicerrector de Investigación de la Universidad de Cantabria; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Viera Artilles, Jaime	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.
Villar Ramos, Ana Victoria	CV (s) no presentan el formato solicitado; Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro y del responsable de unidad o servicio principal que se debe aportar en el momento de la solicitud.

Aquellos aspectos no subsanados en el plazo indicado impedirán la valoración de los proyectos.

Galo Peralta

Director de Gestión