

## CONVOCATORIA DE PROGRAMAS DE DINAMIZACIÓN DE LA INVESTIGACIÓN 2021

### PROGRAMA NEXT-VAL

#### Resolución Provisional de Admitidos y Excluidos

Una vez cerrado el plazo de solicitudes y comprobado el cumplimiento de los requisitos de la Convocatoria, el listado de admitidos y excluidos es el siguiente. Se abre un plazo de 10 días laborables para su subsanación a través de la plataforma de Ayudas IDIVAL:

Solicitante	Admitido-excluido / motivo de exclusión
Acebal Álvarez, Carmen	CV (s) no presentan el formato solicitado.
Alfonso Fernández, Ana	CV (s) no presentan el formato solicitado.
Alonso Molero, Jessica	Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto; 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.
Azueta Etxebarria, Ainara	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro.
Blanco Rodríguez, Gerardo	CV (s) no presentan el formato solicitado; Faltan CV (s); Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto.
Cabezas González, Joaquín	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.
Carrillo Rivas, Mariana	CV (s) no presentan el formato solicitado; Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto.

Contreras García, Manuela	CV (s) no presentan el formato solicitado; Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto; 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; Los investigadores colaboradores no podrán participar en más de dos proyectos activos de programas NEXT-VAL de diferentes anualidades; El equipo investigador estará constituido por al menos tres personas.
Cortés Fernández, Jose Antonio	Admitido.
Díaz González, Álvaro	Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto; 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.
Drake Pérez, Marta	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro.
Echeverri Cifuentes, Juan Andrés	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.
López García, Daniel	CV (s) no presentan el formato solicitado.
García Valle, Eva	CV (s) no presentan el formato solicitado; Faltan CV (s); 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.
Gardeazabal González, Itziar	Faltan CV (s).
Gómez Mediavilla, Borja	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro; Los investigadores colaboradores no podrán participar en más de dos proyectos activos de programas NEXT-VAL de diferentes anualidades; El equipo investigador estará constituido por al menos tres personas; En caso de existir un apoyo para el desarrollo del proyecto por parte de un grupo IDIVAL, deberá reflejarse expresamente en el proyecto este hecho, con un documento incluido en la memoria avalado por el Responsable de Grupo IDIVAL o

	Investigador miembro del Grupo con un mínimo de 2 proyectos competitivos aprobados en el Plan Nacional de I+D.
González Rico, Claudia	Los investigadores principales no deberán tener más de cuarenta y cinco años y no haber nunca accedido a financiación como investigador principal en un proyecto obtenido a través de una convocatoria de ayudas competitivas nacional o internacional; Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto; 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.
Herrero Blanco, Ernesto	CV (s) no presentan el formato solicitado; Faltan CV (s); Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro.
Herrero Montes, Manuel	Los investigadores colaboradores no podrán participar en más de dos proyectos activos de programas NEXT-VAL de diferentes anualidades; Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto.
Iturbe Fernández, David	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro.
Juncal Ruiz, María	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro.
Lechosa Muñiz, Carolina	CV (s) no presentan el formato solicitado; Aquellos que se desarrollen en el entorno de la Universidad de Cantabria deberán contar con la autorización escrita del Director de Departamento.
Martínez Amador, Néstor Aníbal	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro.
Palazuelos Calderón, Camilo	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.
Parás Bravo, Paula	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;

	Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto.
Sánchez Ruiz, Lidia	Admitida.
Santos Laso, Álvaro	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 que se desarrollen en el entorno de la Universidad de Cantabria deberán contar con la autorización escrita del Director de Departamento.
Tamayo Revuelta, Esther	Se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto; 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 que se desarrollen en el entorno de la Universidad de Cantabria deberán contar con la autorización escrita del Director de Departamento.
Terán Navarro, Héctor	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.
Toriello Suárez, María	Admitida.
Velásquez Rodríguez, Carlos José	Los estudios que se desarrollen en entornos clínicos deberán contar con una autorización escrita de la dirección del centro.
Expósito García, Víctor	Admitido.
Yáñez San Segundo, Lucrecia	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 que se desarrollen en el entorno de la Universidad de Cantabria deberán contar con la autorización escrita del Director de Departamento; Para el desarrollo del proyecto, fuera del equipo investigador local, se podrán incluir personas colaboradoras con vinculación laboral con otras instituciones del ámbito público o privado, nacional o

	internacional, de las que igualmente habrá que aportar su currículum y autorización del responsable de la institución para participar en el proyecto.
--	---

**Galo Peralta**

**Director de Gestión**