

Resolución convocatoria ACCI 2017

La Convocatoria de las **Acciones Cooperativas y Complementarias Intramurales 2017 (ACCI)** ha supuesto la recepción de un total de 30 solicitudes.

La evaluación de las ACCI se ha realizado en 2 fases sucesivas:

- Una **evaluación científica** realizada por parte de la ANEP. Los criterios aplicados en dicha evaluación han sido los siguientes:
 - *Calidad científica (novedad, adecuación en la formulación de los objetivos, planteamiento conceptual y metodológico)*
 - *Viabilidad (adecuación de la metodología, diseño de la investigación y plan de trabajo, de la distribución de las tareas, capacidad, relevancia internacional y adecuación del presupuesto)*
- Una **evaluación estratégica** realizada por la Dirección Científica de CIBERER, avalada por el Comité de Dirección.

Resolución:

Al estar alineados todos los proyectos con los criterios indicados, **se ha considerado oportuno la calificación dada por la ANEP sea exclusivamente la que determina la base numérica de la priorización y resolución de esta convocatoria.** Por tanto, la priorización y ordenación resultante es consecuente a la evaluación científica realizada por la ANEP.

El punto de corte para la concesión se establece en 89,50 puntos o superior, es decir, muy similar al de las convocatorias 2015 y 2016, que fue de 90. Esto tiene como resultado la concesión de 10 proyectos (Ver Anexo).

La partida presupuestaria asignada inicialmente a la convocatoria era de 500.000€. El total del presupuesto solicitado por los proyectos concedidos es de 587.048€. A partir de esta limitación se establece una ponderación de la reducción presupuestaria porcentual en función de la puntuación obtenida por parte de la ANEP. De forma que la dotación final para la convocatoria ACCI 2017 es de 504.300 €.

En Madrid, 15 de noviembre de 2017

Dirección Científica CIBERER

Puntos a tener en cuenta para los proyectos concedidos:

- ***El periodo de ejecución de las ACCI se iniciará a partir de enero de 2018, ejecución total preferible dentro del ejercicio 2018 y con final máximo a 31 de marzo de 2019.***
- *El Equipo de Gestión Científica se pondrá en contacto con los Investigadores Responsables de aquellos proyectos financiados para informar de todos los trámites a seguir en cuanto a la revisión de los planes de trabajo, reparto de presupuesto entre grupos, plazos de ejecución y gestión científico-administrativa de los proyectos, incluyendo informes de seguimiento y evaluación de resultados.*

ANEXO: RESOLUCIÓN CONVOCATORIA ACCI 2017				
Título	IP y Unidad Coordinadora	Unidades Participantes	PdI	Presupuesto concedido (€)
Diagnóstico genético universal de albinismo y generación de ratones avatar por edición genética mediante herramientas CRISPR para el estudio funcional de mutaciones específicas de albinismo detectadas en España	Lluis Montoliu (756)	704, 711	Patología Neurosensorial	54.300
Bases moleculares del síndrome de deficiencia GLUT1 (glut1ds) e investigación en terapias	Belén Pérez (746)	703, GCV5, 6, 7, 9	Medicina Metabólica Hereditaria	52.000
Desarrollo de una estrategia de letalidad sintética para el tratamiento de las neoplasias linfoblásticas t y de otros cánceres con la misma vulnerabilidad	José Fernández Piqueras (749)	706, 713	Cáncer Hereditario, Enfermedades Hematológicas y Dermatológicas	52.000
Caracterización fenotípica del modelo de ratón knockin para barttin	Raúl Estévez (750)	703, 730	Medicina Metabólica Hereditaria	53.000
Generación de modelos para el estudio y tratamiento de las encefalopatías epilépticas de inicio temprano causadas por alteraciones en canales de potasio activados por voltaje	Rosa Guerrero (744)	709	Patología Neurosensorial	27.000
Hearing loss due to mutations in an amino acid and thyroid hormone slc7 transporter: genetics, functional studies and cochlear thyroid status	Manuel Palacín (731)	730, 728, 761	Medicina Metabólica Hereditaria	58.000
Osteogénesis imperfecta: aproximación clínica, molecular y terapéutica	Víctor L Ruíz-Pérez (760)	753, 720, 714 + dos externos	Medicina Pediátrica	67.000
Análisis integrado de metabolómica y transcriptómica (rna seq) para identificar los mecanismos que median el efecto terapéutico de las células madre mesenquimales (mscs) en pacientes con epidermolisis bullosa distrófica recesiva	M ^a José Escámez Toledano (714)	726, 715 + externos	Cáncer Hereditario, Enfermedades Hematológicas y Dermatológicas	43.000
Investigación terapéutica en tumores escamosos de cabeza y cuello en pacientes con anemia de Fanconi	Jordi Minguillón (745)	710	Cáncer Hereditario, Enfermedades Hematológicas y Dermatológicas	49.000
Reparación de la mutación en el gen tnp03, causante de la distrofia muscular lgmd1f mediante CRSPR/cas9	Juan J. Vilchez (763)	701, 755	Medicina Mitocondrial y Neuromuscular	49.000