Eco3DTimelineImporti_v2				
Attività	Categoria	Inizio	Fine	Importo (€)
PROTOTIPO 1	Prototipo	2025-01	2025-08	
PROTOTIPO - Post Soldi	Prototipo	2025-09	2026-06	100-200 k
Presentazione Brevetto	Brevetto	2025-09	2025-10	12 k
Approvazione Brevetto	Brevetto	2025-10	2026-05	
Estensione Brevetto all'estero - PCT	Brevetto	2026-06	2027-12	20 k
Riceviamo rapporto ricerca internazionale	Brevetto	2027-07	2027-08	
Estendere a singoli paesi il Brevetto	Brevetto	2027-08	2028-12	60-100 k
Documento Base Regolatorio	Reg MDR	2025-10	2025-11	20-30 k
DOC Necessari Per Valutazione Clinica	Reg MDR	2025-11	2025-12	
Valutazione Pre-Clinica	Reg MDR	2026-01	2026-03	30-50 k
Documentazione Tecnica e Sistema Qualità	Reg MDR	2026-03	2026-08	20-30 k
Aspettare Approvazione Studio dal CET	Reg MDR	2026-08	2026-10	
CER - Valutazione Clinica Documentata	Reg MDR	2026-10	2027-01	
Studio Clinico - Campus Biomedico Di Roma	Reg MDR	2027-01	2027-12	50-100 k
Certificazione CE - ON	Reg MDR	2028-01	2028-04	15-30 k
Registro dispositivo EUDAMED	Reg MDR	2028-04	2028-06	5-10 k
STUDI POST MARKET	Reg MDR	2029-01	2029-12	
Predicate FDA – 510k	Reg FDA	2025-10	2026-01	100 k
Linee Guida Per Al	Reg FDA	2026-01	2026-03	10-20 k
APPROVAZIONE con 510k	Reg FDA	2026-06	2026-12	5-6 k
Pre-Seed	ROUND	2025-09	2025-10	+200 k
Seed	ROUND	2026-06	2026-08	+1 M
Serie A	ROUND	2028-06	2028-09	+3-5 M