|  |  |
| --- | --- |
| Informe de Transferencia | |
|  | |
| Nombre del desarrollo (Código) | ${codigo} |
| Beneficiario / Usuario / Patrocinador | ${patrocinador} |
| Fecha de inicio | ${fechainicio} |
| Fecha de término | ${fechater} |
| Horas hombre |  |
| Costo |  |
| Resumen | PROTOCOLO PARA PROBAR UN NUEVO ${nombremd} PARA ${patologia} |
| Instituciones participantes | ${bloque}  ${institucion}  ${/bloque} |
| **Agregar Instituciones participantes** | |
| Personal participante | ${bloque2}  ${personal}  ${/bloque2} |
| **Agregar Personal participante** | |
| Tipo de participación | ${participacion} |
| Objetivo del desarrollo | PRUEBA DE UN NUEVO ${md} EN SERES HUMANOS |
| Impacto | CONTRIBUYE A LOGRAR EL REGISTRO Y LA APROBACIÓN DE VENTA DEL NUEVO PRODUCTO |
| Grado de innovación | PROTOCOLO DESARROLLADO PARA PROBAR UN PRODUCTO DE INNOVACIÓN A NIVEL MUNDIAL |
| Mecanismo de transferencia | LOS RESULTADOS SE ENTREGARON A LA EMPRESA FARMACÉUTICA PARA INTEGRAR EL DOSSIER REQUERIDO POR LAS AUTORIDADES DE SALUD CORRESPONDIENTES |
| Formación de recursos humanos | CERTIFICACIÓN DEL EQUIPO EN BUENAS PRÁCTICAS CLÍNICAS Y MANEJO DE MUESTRAS BIOLÓGICAS |
| Documento de respaldo | MODELO DE UTILIDAD |