

**REPORTE
TRIMESTRAL**
01-2025 | 03-2025
Q1 - 2025



ÍNDICE

FIDEICOMISO FINANCIERO:

Hitos trimestrales	1
Uso de los fondos	1
• Inversión en startups	1
Inversiones realizadas	1
Diversificación de portfolio	2
• Gastos del fideicomiso	2

PORTFOLIO DEL FIDEICOMISO:

Startups invertidas activas

IMvalv	5
ViewMind	6
EOLO Pharma	7
Rad Bio	8
Phylumtech	9
Selectivity	10
Crinsurance	11
ARDAN Pharma	12
Ergo Bioscience	13
Stradot	14
Clover Life	15
EpiLiquid	16
Teramot.....	17
Pepton.....	18
Limay.....	19



INFORMACIÓN DEL FIDEICOMISO

01-2025 | 03-2025
(Q1 - 2025)



HITOS TRIMESTRALES:

Nuevas Inversiones

Se realizó una nueva inversión de seguimiento en Ardan, EOLO Pharma y RADBIO que contempla una inversión conjunta con UIH para continuar con los desarrollos. Adicionalmente Crinsurance completó una segunda ronda de financiamiento en la que también hemos invertido.

Desinversión

Se ejecutó la opción de salida de Bionirs, uno de las compañías del portfolio debido a la falta de financiamiento que permitiera sostener la visibilidad de la compañía.

Participación en eventos

El equipo de CITES ha participado de diferentes eventos internacionales como el VC LATAM Summit en USA, el Punta Tech en Uruguay, donde co-organizamos un evento de DeepTech junto a otros 5 fondos regionales, y el Hello Tomorrow en Francia. Este último nos permitió participar de uno de los eventos más importantes a nivel mundial de DeepTech que se desarrolló en París. Además, tuvimos la oportunidad de generar una agenda adicional con fondos de España y Europa en general.

Adicionalmente, parte del equipo participó del Foro Argentino de Inversiones de Mendoza.

USO DE LOS FONDOS:

A continuación, se adjunta un cuadro con la asignación de fondos que el fideicomiso proyecta realizar y los fondos desembolsados al cierre del trimestre:

	PROYECTADOS	COMPROMETIDOS	INTEGRADOS	INTEG/PROY
Inversión en Startups	10.000.000	7.469.000	6.086.892	60,87%
Inversión en Follow-on	6.213.718	5.854.535	5.354.535	86,17%
Gastos del Fideicomiso	7.546.282	5.257.598	5.257.598	69,67%
Fondos Disponibles	240.000	-	1.255.975	-
	24.000.000	18.581.133	17.955.000	

Parte de los fondos disponibles están previstos para realizar inversiones ya aprobadas por el comité de inversiones del Administrador pero que tienen condiciones contingentes por cumplirse, además de una vigésima inversión inicial en una nueva compañía aprobada y que se encuentra en proceso de instrumentación.

Inversión en startups

Inversiones realizadas:

Al cierre del trimestre el Fideicomiso cuenta con un portfolio de 15 startups, habiendo invertido en 19 desde su creación. Respecto a las inversiones suscriptas, aun no integradas, iMvalv, Pepton y Limay continúan trabajando para desarrollar los hitos tecnológicos que les permitan acceder al segundo tramo de capital.

INVERSIONES	INTEGRADAS		SUSCRIPTAS (NO INTEGRADAS)		ANR **	TOTAL
	FFCE CITES I	PACE *	FFCE CITES I	PACE *		
Imvalv	167.892	300.000	132.108	-	-	600.000
ViewMind	1.085.000	300.000	-	-	538.000	1.923.000
EOLO Pharma	1.150.000	300.000	-	-	593.520	2.043.520
Nectras	300.000	152.000	-	-	129.000	581.000
Phylumtech	445.000	-	-	-	225.000	670.000
RAD BIO	745.000	300.000	-	-	155.000	1.200.000
Selectivity	530.000	333.670	-	-	125.628	989.298
Crinsurance	1.091.535	300.000	-	-	-	1.391.535
GBOT Solutions	202.000	300.000	-	-	55.020	557.020

ARDAN Pharma	725.000	300.000	-	-	610.525	1.635.525
ERGO Bioscience	760.000	300.000	-	-	190.993	1.250.993
Bionirs	350.000	296.000	-	-	-	646.000
Stradot	815.000	300.000	-	-	1.008.500	2.123.500
Clover Life	430.000	300.000	-	-	-	730.000
Epiliquid	745.000	300.000	-	-	65.000	1.110.000
Neuroacoustics	750.000	-	-	-	-	750.000
Teramot	500.000	-	-	-	-	500.000
Pepton	350.000	-	250.000	-	-	600.000
Limay	300.000	-	250.000	-	-	550.000
TOTAL	11.441.427	4.081.670	632.108	-	3.696.186	19.851.391
% / TOTAL	57,64%	20,56%	3,18%	-	18,62%	

* Significa Programas de Apoyo al Capital Emprendedor (a devolver con condiciones en caso de éxito).

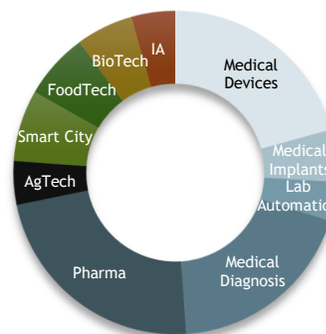
** Significa Aporte No Reembolsable.

Diversificación del portfolio

El equipo de gestión trabaja con el propósito de diversificar los verticales buscando disminuir el riesgo para sus inversores. A continuación, se clasifican los fondos invertidos por vertical:

Startups invertidas por vertical

	FONDOS		N° DE STARTUPS		
	\$	%	N°	%/PORT FOLIO	%/ TARGET
Medical Devices	2.371.535	20,73%	3	15,79%	12,50%
Medical Implants	597.892	5,23%	2	10,53%	8,33%
Lab Automation	445.000	3,89%	1	5,26%	4,17%
Medical Diagnostic	2.180.000	19,05%	3	15,79%	12,50%
Pharma	2.620.000	22,90%	3	15,79%	12,50%
AgTech	502.000	4,39%	2	10,53%	8,33%
Smart City	815.000	7,12%	1	5,26%	4,17%
FoodTech	760.000	6,64%	1	5,26%	4,17%
BioTech	650.000	5,68%	2	10,53%	8,33%
Artificial Intelligence	500.000	4,37%	1	5,26%	4,17%
TOTAL	11.441.427		19		



%/PORTFOLIO refiere al porcentaje de inversión por vertical tomando la cantidad de startups que tiene actualmente el portfolio, mientras que %/TARGET refiere al porcentaje de inversión por vertical tomando en cuenta la nueva cantidad de startups target del Fideicomiso (24). El gráfico de sectores muestra el porcentaje de fondos invertidos por sector.

Gastos del fideicomiso

A continuación, detallamos los gastos pagados al cierre del trimestre a los agentes intervinientes en el fideicomiso, que a la fecha vienen comportándose según lo esperado:

	PROYECTADOS	PAGADOS AL CIERRE DEL Q	% DE APLICACIÓN	PROYECTADOS A LA FECHA	% DE DESVIACIÓN
ASEDA (CITES)	4.425.618	3.124.894	70,61%	3.126.133	-0,04%
Fiduciario	533.016	312.516	58,63%	312.516	-
Asesor Legal	306.809	176.000	57,36%	176.000	-
Auditores	167.265	95.288	56,97%	89.917	5,97%
Calificadora de Riesgos	94.500	49.500	52,38%	49.500	-
Asesor Impositivo	77.513	18.976	24,48%	16.644	14,01%
Agente de Control y Revisión	59.278	12.425	24,96%	12.425	-
Otros Gastos*	336.000	471.312	140,47%	470.446	0,18%
Fondo Impositivo	1.546.283	996.686	58,74%	960.032	3,82%
TOTAL	7.546.282	5.257.598	69,67%	5.213.614	0,84%

* Corresponde a los gastos de comisiones pagados al momento de la salida a oferta pública. Los gastos aplicados pagados de más se compensan con los honorarios del ASEDA.



INFORMACIÓN DEL PORTFOLIO

01-2025 | 03-2025
(Q1 – 2025)





Microválvula MEMS intraocular inteligente
para la prevención de la ceguera en pacientes
con Glaucoma refractario.

Home.imvalv.com



FABIO GUARNIERI
CEO
PhD Bioingeniería

fabioaguarnieri

fabio@imvalv.com

FECHA DE
INVERSIÓN
11-09-2018

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
CIMEC - CONICET

PATENTES
2

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Medical Implants

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
Antonio Dávila

DIRECTOR
FIDEICOMISO
-

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
\$300.000

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$167.892
Pendiente: 132.108

ASESORES
Rodrigo Torres (MD)
Pablo Lódolo (MD, PI)

TECNOLOGÍA:

imValv desarrolla tratamientos para el glaucoma con una combinación de una válvula microelectromecánica inteligente, IoT y Big Data. iMValv mejora el tratamiento y el monitoreo del paciente, evitando el manejo invasivo y el tratamiento convencional.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

La ANMAT ya realizó la inspección del establecimiento para la fabricación de implantes para el ensayo clínico. Se actualizó la documentación para la aprobación final que se espera para el mes de abril.

AVANCES Y NOVEDADES:

Se iniciaron los estudios iniciales para la fabricación de implantes para el ensayo clínico. La fecha de fabricación será una vez aprobada la habilitación por ANMAT luego de la inspección y las correcciones de las observaciones realizadas durante la misma.



Brain health insight

www.viewmind.com

ViewMind



MARK EDWARDS
CEO

Mark Edwards

mark.edwards@viewmind.com

FECHA DE
INVERSIÓN
23-10-2018

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
Universidad Nacional
del Sur, CIC, CONICET y
Propia

PATENTES
26

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Medical Diagnosis

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
José Molinuevo

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolas Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
\$300.000 + otros
aportes no publicables

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$1.085.000

ASESORES
Mario Parra
Juan Granada
Leesa Souldre
Mohan Gyani
Walter Greenleaf
David Tupman

TECNOLOGÍA:

ViewMind es una ventana hacia el futuro. En una evaluación breve y no-invasiva que puede predecir el estado de salud cognitivo de una persona con hasta 10 años de anticipación, pudiendo actuar antes de que enfermedades neurocognitivas generen daños permanentes en el cerebro. Por medio de Inteligencia Artificial, un dispositivo de Realidad Virtual y Eye-tracking, ViewMind puede identificar signos tempranos de deterioro cognitivo causado por enfermedades neurodegenerativas como el Alzheimer, adelantándose hasta 10 años al inicio de síntomas, y medir el impacto de tratamientos específicos sobre la enfermedad.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

ViewMind ha logrado generar sus primeros ingresos en vender suscripciones a Centros de Longevidad en los EEUU.

AVANCES Y NOVEDADES:

La compañía ha creado dos versiones del producto: uno llamado Atlas para el mercado medico (incluyendo Big Pharma, que necesita aprobacion del FDA in EEUU) y uno llamado Neuroscan para el mercado clinico (no necesita aprobacion del FDA en EEUU).



Tratamiento farmacológico de
vanguardia para la obesidad.

Eolo-pharma.com

EOLO PHARMA



MARÍA PIA GARAT
Fundadora / CEO
Ing. En Biotecnología

pia-garat

pgarat@eolo-pharma.com

FECHA DE
INVERSIÓN
15-11-2018

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
**Institut Pasteur de
Montevideo y
UDELAR**

PATENTES
19

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Pharma

DIRECTORES
INDEPENDIENTES
Roland Haag

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolas Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
**\$300.000 + otros
aportes no
publicables**

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$1.150.000

ASESORES
**Eduardo Chini
Daniel Ganley
Neil Thomas
Ed Ohlava
Jeffrey Cleland**

TECNOLOGÍA:

EOLO Pharma tiene en desarrollo el compuesto MVD1 que posee propiedades farmacológicas contra la obesidad promoviendo la disipación del exceso de energía en forma de calor a través de un mecanismo de tejido graso "beiging". Eolo Pharma posee una librería de 60 fármacos antiinflamatorios no convencionales que abordan importantes funciones patogénicas en diferentes enfermedades relacionadas con la inflamación crónica.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

La compañía inició la planificación del fase 2 para su compuesto MVD-1 junto con el centro Bradford Hill ubicado en Santiago de Chile. Para ello, también ha comenzado con estudios complementarios en animales por período mayores a 30 días.

AVANCES Y NOVEDADES:

La compañía participó de la prestigiosa conferencia JP Morgan en San Francisco con el objetivo de profundizar el análisis del mercado de obesidad.



Nueva terapia para el tratamiento de enfermedades fibróticas como Escleroderma, Fibrosis hepática & NASH, y cáncer

 radbiopharm.com

 RADBIO



DANIEL FLORES
CEO

 Daniel Flores
 daniel.flores@radbiopharm.com

FECHA DE
INVERSIÓN
28-11-2018

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
CONICET

PATENTES
20

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Pharma

DIRECTORES
INDEPENDIENTES
-

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolás Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
\$300.000
\$155.000 (ANR)

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$745.000

ASESORES
Silvina Garcia Rubio
Isabel Fabregat

TECNOLOGÍA:

RADBIO descubrió una nueva isoforma soluble del receptor II de TGF- β y desarrolló una nueva proteína de fusión Fc. Este nuevo compuesto biológico se denominó Brecept y es una proteína tipo anticuerpo que actúa como receptor soluble señuelo que captura TGF- β 1, β 2 y β 3 con alta afinidad. Ha demostrado actividad antifibrótica en modelos animales de fibrosis hepática y escleroderma (fibrosis de piel y fibrosis pulmonar), así como actividad antitumoral en modelos de cáncer de mama y colorrectal.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

Se culminó el desarrollo del bioensayo para evaluar actividad de Brecept. Se realizó la prospección de CDMOs para el desarrollo del programa de CMC fuera de Chempartner y estamos en condiciones de comenzar con 2 de ellas.

AVANCES Y NOVEDADES:

Se firmó un preacuerdo con inversores estadounidenses que financiarán el desarrollo de Brecept desde su estadio actual hasta terminar el Fase I en humanos. En paralelo se logró la aprobación del Uruguay Innovation Hub (UIH) por medio de su programa de Matching Funds, el cual está en estadio de evaluación de documentación previo a la firma de los acuerdos correspondientes.



Lab as a Service para acelerar el descubrimiento de nuevos fármacos.

Phylumtech.com

PhylumTech



SERGIO SIMONETTA
Fundador / CEO
PhD en Biotecnología

sergio-simonetta

ssimonetta@phylumtech.com

FECHA DE
INVERSIÓN
19-12-2018

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
**Instituto Leloir y
CONICET**

PATENTES
1

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Lab Automation

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
-

DIRECTOR
FIDEICOMISO
-

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICA
\$225.000 (ANR)

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$445.000

ASESOR
Adrián Lasso

TECNOLOGÍA:

Phylumtech es una startup dedicada a ofrecer soluciones para el descubrimiento de nuevos fármacos. La compañía ha desarrollado tecnologías que permiten de manera muy sencilla probar el efecto de nuevos fármacos en pequeños animales, aumentando drásticamente la cantidad de ensayos de cualquier laboratorio de descubrimiento de nuevos fármacos. Dentro de su cartera de productos se encuentran el Wmicrotracker ONE, WMicrotracker ARENA, WMicrotracker Mini y WMicrotracker SMART orientados al área de búsqueda de antiparasitarios y fármacos humanos.

AVANCES Y NOVEDADES:

El producto SMARTx8 ha sido el que más ha crecido en ventas durante el 2024. Uno de los hechos importantes del último trimestre es la mejora de esta tecnología en base a la experiencia de los usuarios, a fin de poder competir con los productos similares existentes en el mercado americano. En este aspecto, se ha realizado la pre-venta a 2 laboratorios españoles de una versión del producto con mejoras en la resolución de la cámara. Por otra parte, se ha trabajado en conjunto con la Universidad de Córdoba (Facultad de Física y Computación) en los algoritmos de seguimiento de pequeños animales. Sumado a esto, la compañía ha realizado acciones dentro del sector agro y veterinario. Se han avanzado en técnicas de detección de garrapaticidas en conjunto con el Dr. Gonzalo Suarez Peirano (Fac. de Montevideo).

Además, se ha registrado en Argentina la marca Biodron (la cual ha sido concedida en las clases 7, 12 y 44) y avanzado en el proyecto de trampas de insectos (plagas) IOT con reconocimiento automatizado, que posee aplicaciones en el sector Agrícola.

La filial uruguaya Phylumtech SRL se ha dado de baja.



Dispositivo para democratizar el acceso de los tratamientos de fertilidad.



Jonathan Gubspun
CEO
PhD | Biomed. Eng

jonathan-gubspun
 jgubspun@selectivity.life

FECHA DE
INVERSIÓN
08-03-2019

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
Privada

PATENTES
1

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Medical Devices

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
Federico Grego

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Oren Gershtein

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
\$333.670

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN TOTAL
Integrada: **\$530.000**

ASESORES
Claudio Bisioli
Héctor Allende

TECNOLOGÍA:

Tecnología autocontenida que permite recuperar espermatozoides en cantidad y calidad suficiente de una muestra. Al médico le posibilita realizar la inseminación de baja complejidad en su propio consultorio o con un aplicador especial integrado, o bien al usuario final realizarla directamente en su casa. Permite llevar los tratamientos de fertilidad hasta los lugares más remotos, disminuyendo los tiempos de espera y costos asociados.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

Se comienza el año con un récord de ventas en el Q1, superando al mismo período del año anterior. Se culminó la investigación de mercado realizada para validar el uso y aplicación del kit IIU en el sector de los ginecólogos, llevada a cabo por una empresa privada.

La compañía ha entrevistado 75 profesionales, con muy buenos resultados, concluyendo que 8 de cada 10 ginecólogos están dispuestos a aplicar el kit en sus consultorios para brindar tratamientos de fertilidad.

La compañía trabaja en tomar valor de la investigación realizada para desbloquear este nuevo mercado y continúa trabajando con el embriólogo en el avance de un ensayo científico robusto. El plan de trabajo está pensado para 18 a 24 meses, con resultados parciales cada 6 meses.

Se trabaja en un plan de reasignación de fondos y decisiones de inversión tratando de mantener el runway de la Compañía lo más extenso posible.

AVANCES Y NOVEDADES:

Selectivity ha sido seleccionada como una de las ganadoras del programa de Legado; hecho por el cual se está trabajando con el equipo de Long Acting Contraception de Bayer para buscar puntos de sinergia y colaboración. Además, se desarrolló una alianza con un equipo de trabajo en Brasil, con el objetivo de buscar: fabricante legal y distribuidor para penetrar este mercado. Adicionalmente, con la alianza se busca inversión que potencie el desarrollo y crecimiento en este y otros mercados.



Criopreservación para medicina reproductiva sin recargas de nitrógeno, de manera segura y trazable respetando la decisión del paciente.

Crinsurancelife.com

CRINSURANCE



DEMIAN SLOBINSKY
Fundador / CEO
PhD Física

demian-slobinsky
 dslobinsky@crinsurancelife.com

FECHA DE
INVERSIÓN
09-05-2019

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
CONICET

PATENTES
3

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Medical Devices

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
-

DIRECTOR
FIDEICOMISO
-

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
\$300.000

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$1.091.535

ASESORES
Gustavo Martinez

TECNOLOGÍA:

Crinsurance proporciona una nueva solución totalmente automatizada que permite criopreservar muestras biológicas sin la necesidad de recargar nitrógeno periódicamente por el personal con un sistema patentable de acceso a muestras que disminuye casi a cero las posibilidades de perder o mezclar ovocitos y embriones.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

Finalización de diseño para EMC.

AVANCES Y NOVEDADES:

La compañía obtuvo una respuesta positiva de exención para el pre-market approval por parte de la FDA.

La compañía continuó confirmando inversores para la nueva ronda de financiamiento, cuyos fondos serán utilizados para completar la etapa regulatoria en base a un plan estratégico.

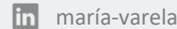
Adicionalmente, se comenzaron conversaciones con diferentes cadenas de clínicas para probar el producto y gestiones para los ensayos en laboratorios acreditados.



Nueva inmunoterapia para el tratamiento del cáncer.



MARÍA INES VARELA
Fundadora / CEO
Lic. En Bioquímica



FECHA DE
INVERSIÓN
06-12-2019

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
**Institut Pasteur de
Montevideo y UDELAR**

PATENTES
3

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Pharma

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
William Mann

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Oren Gershtein

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
**\$300.000 + otros
aportes no publicables**

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$395.000

ASESORES
**Silvina García Rubio
Mercedes Lassus
Yves Decadt
Laurent Jacquaroud
Colin Bier**

TECNOLOGÍA:

ARDAN desarrolla un fármaco innovador para el tratamiento del cáncer. El equipo identificó un nuevo blanco molecular que activa mecanismos inmunológicos causando la resistencia del paciente a terapias dirigidas y a inmunoterapias. Para revertir esto, cuentan con un portafolio de potenciales fármacos que inhiben esta molécula y logran una mejor respuesta anti-tumoral. La tecnología se acompaña de una serie de biomarcadores cuya validación clínica permitirá predecir la respuesta del paciente a fin de seleccionar el tratamiento más eficaz.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

El equipo continúa investigando sobre la eficacia antitumoral de las moléculas comprendidas en el portafolio de propiedad intelectual, con especial énfasis en los modelos tumorales de cáncer colorrectal y leucemia linfocítica crónica.

En este período se profundizó en el estudio del rango de dosis de eficacia antitumoral, tanto para el compuesto líder como para las moléculas que le siguen en el pipeline de desarrollo.

Además, la compañía está trabajando sobre una nueva estrategia de formulación preclínica más conveniente para los ensayos futuros requeridos en el dossier preclínico a ser presentado a las autoridades regulatorias.

AVANCES Y NOVEDADES:

La startup realizó el depósito de una solicitud de patentamiento en USA, que protege la tecnología en el campo de las neoplasias hematológicas. Además, recibió un subsidio de apoyo al patentamiento no reembolsable, por parte de la Agencia Nacional de Investigación e Innovación del Uruguay, con el cual se financiarán los gastos asociados a esta primera etapa del proceso de patentamiento.

En este período, también se obtuvo la resolución positiva de los examinadores de la oficina de patentamiento de Estados Unidos, por el cual se otorga la patente fortaleciendo así el portafolio de propiedad intelectual de Ardan Pharma.



Animal proteins without animals

ergofoods.com

Ergo Bioscience Inc



ALEJANDRO BARBARINI

CEO

PhD Química

alejandro-barbarini

abarbarini@ergofoods.com

FECHA DE
INVERSIÓN
20-04-2020

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
Privada

PATENTES
2

VERTICAL
TECNOLÓGICO
FoodTech

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
Nuno Silva

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolas Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
\$300.000 (FONDCE)
\$190.993 (ANR)

AREA DE IMPACTO
Alimentos

INVERSIÓN
\$760.000

ASESORES
Cesar Vega Morales
Markus Friedrich
María Stathi
Gabriel Raya Tonetti
Arturo Elizondo
Pascal Pitiot

TECNOLOGÍA:

Producción de ingredientes mediante cultivo de células vegetales en suspensión.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

Ergo completó al 90% el escalado de producción de beta-caseína junto con su análisis tecno-económico y manual de proceso.

Adicionalmente avanzó en un 90% en la elaboración del dossier técnico para la aprobación GRAS de la mioglobina en EE.UU.

Por último, la compañía completó al 100% la validación técnica de la funcionalidad de la beta-caseína en cremas batidas.

AVANCES Y NOVEDADES:

Las patentes de Mioglobina y Caseínas comenzaron fase de revisión en la agencia de US. Se espera otorgamiento durante el próximo año.

Ergo avanzó con flavor house multinacional en el proceso de aprobación interna para un proyecto de co-desarrollo de ingredientes activos.

Además, la compañía realizó la validación funcional completa de beta-caseína en aplicaciones de crema batida, marcando un hito en la estrategia de validación comercial.

Por último, se completó el escalado técnico de la producción de mioglobina, incluyendo análisis tecno-económico y documentación de proceso



Es una cuestión de espacio.

Robótica para una movilidad y logística con baja huella.



JOSÉ IRIARTE
CEO
MSc Eng

josé-iriarte

jose.iriarte@stradot.com

FECHA DE
INVERSIÓN
31-07-2020

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
Privada

PATENTES
2

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Smart City

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
Marc Ivaldi

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolas Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICA
**Fondos no
publicables**

AREA DE IMPACTO
Logística

INVERSIÓN
Integrada: \$815.000

ASESORES
**Jeremi Gancet
Ignacio Chechile
Amar Sehad
Laurent Balaine**

TECNOLOGÍA:

STRADOT ofrece una solución robótica que aumenta sustancialmente la capacidad de los estacionamientos, de cualquier tipo, incluyendo aquellos con dinámicas muy rápidas en hora pico (empresas, nodos de transporte, logística automotriz). La empresa desarrolla igualmente sistemas de percepción derivados de sus robots para aplicaciones de logística.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

STRADOT firmó dos contratos comerciales: uno para la venta única de dos robots y otro para el alquiler a largo plazo de tres robots durante cinco años. Ambos contratos incluyen servicios de mantenimiento y derechos de uso de la tecnología subyacente.

Para financiar la fabricación del robot, además de los anticipos recibidos de los clientes, la sociedad recibió preaprobación para una financiación de bancos franceses. Se espera que las transferencias de fondos se completen a mediados de abril.

Además, durante este trimestre, se recibieron capitales adicional de BPIfrance, correspondientes al Hito 2 del proyecto i-Démo. Se espera que el Gobierno francés conceda próximamente otros fondos en el marco del Crédito Fiscal a la Investigación (CIR – Crédit d'Impôt Recherche).

Para prepararnos para la intensa carga de trabajo que nos espera en la entrega de los sistemas robóticos, hemos reforzado nuestro equipo contratando nuevos ingenieros en ingeniería mecánica, de software y electrónica.

AVANCES Y NOVEDADES:

Fueron concretadas jornadas de puertas abiertas en el primer trimestre, a la que asistieron representantes de siete empresas con sedes en Alemania, Países Bajos, Arabia Saudita e Irlanda. Dos empresas más han mostrado interés y planean visitar la compañía durante el próximo trimestre.

STRADOT lleva adelante conversaciones avanzadas con cuatro empresas para concretar la venta o el alquiler a largo plazo de los sistemas robóticos, tres de ellas son empresas de logística con sede en Alemania; mientras que la otra es un importante fabricante de automóviles francés.

Además, el equipo de ventas, en conjunto con el socio comercial UNIROAD, visitó una importante fábrica de automóviles en el Reino Unido, que ha mostrado un gran interés en el sistema robótico.

Por otra parte, se lograron avances importantes en la protección de la propiedad intelectual con la presentación de múltiples patentes, tanto solicitudes completas como depósitos de e-Soleau. También se han presentado solicitudes de protección de marca y eslogan.



Nueva generación de prótesis valvular cardíaca mecánica.

cloverlife.org

CLOVERLIFE



DIEGO CHEJA
Fundador / CEO
MD

Diego-cheja
diego@cloverlife.org

FECHA DE INVERSIÓN
07-08-2020

PATENTES
6

INSTITUCIÓN PROP. INTELLECTUAL
Privada

VERTICAL TECNOLÓGICO
Medical Implants

DIRECTOR INDEPENDIENTE
Roey Shafrir

DIRECTOR FIDEICOMISO
Oren Gershtein

CO-FINANCIAMIENTO PÚBLICO
\$300.000

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN Integrada: \$430.000
Pendiente: -

ASESORES
Tejas Mazmudar

TECNOLOGÍA:

Clover es una startup que presenta un nuevo diseño de Prótesis Valvular Cardíaca que apunta a alcanzar los requisitos de la prótesis ideal. Esta válvula consiste en un diseño anatómico único de tres valvas con apertura central total, que cumple con los objetivos en la industria médica: reducir los costos, mejorar la calidad de vida de los pacientes, sin necesidad de anticoagulantes, y que no presente deterioro estructural en el tiempo.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

Las válvulas sometidas al estudio hidrodinámico, de desgaste y durabilidad con 50 millones de ciclos, fueron reenviadas al departamento de materiales y modelado de la Universidad Nacional de Misiones, donde se les realizó un examen macro y microscópico, que mostro que la funcionalidad y desgaste de las válvulas testeadas, no presentaban prácticamente diferencias con las que no habían sido sometidas a ninguna prueba. Estos resultados alientan a la compañía a ser optimistas respecto de las siguientes pruebas, referidas a someter a las válvulas a una evaluación de durabilidad de 400 millones de ciclos y a realizar las pruebas pre-clínicas en grandes animales en forma simultánea.

AVANCES Y NOVEDADES:

La compañía está buscando un nuevo fabricante con el objetivo de mejorar la terminación de las válvulas y entablando conversaciones con el Servicio de Cirugía Experimental de la Universidad de Minnesota para realizar el estudio pre-clínico durante el corriente año.

epiliquid

Screening para diagnóstico y seguimiento
de pacientes con cáncer.



Alejandro Ledesma
CEO



Im-alejandro-ledesma



Alejandro.ledesma@epiliquid.com

FECHA DE
INVERSIÓN
04-06-2021

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
CONICET

PATENTES
1

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Medical Diagnosis

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
Ariel Notcovich

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolás Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
\$300.000

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$745.000

ASESORES:

TECNOLOGÍA:

EpiLiquid es una startup desarrollada en el ámbito de la medicina personalizada de precisión, creada con el objetivo de aportar soluciones al screening, al diagnóstico y al seguimiento de pacientes con cáncer. Para esto desarrolla una tecnología que combina “biomarcadores epigenéticos”, herramientas de primer nivel para procesar ADN y algoritmos bioinformáticos de última generación.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

Se completó la primera etapa de la validación clínica en cáncer colorrectal, alcanzando los 500 pacientes incluidos e iniciando la carga estructurada de datos clínicos para su análisis correlacional. En paralelo, se amplió el Programa de Acceso Temprano (PAT) a nuevos centros de salud, validando con éxito los flujos operativos, clínicos y comerciales.

A nivel de plataforma, se avanzó en la mejora continua de los sistemas de trazabilidad y análisis de datos, reorganizando la base de muestras y finalizando un estudio comparativo con datos públicos (TCGA) que demostró una alta concordancia con los perfiles de metilación propios. Estas acciones responden a observaciones y requerimientos surgidos en conversaciones con potenciales inversores y socios estratégicos.

Finalmente, se formalizó el ingreso de un nuevo inversor, cuyo aporte se hizo efectivo a comienzos del año.

AVANCES Y NOVEDADES:

Durante el trimestre EpiLiquid fue seleccionada por Johnson & Johnson y Village Capital para participar en el programa Equity in Health Innovations LATAM, junto a otras startups referentes en salud de la región. También participamos en la JPM Week en San Francisco y fuimos la única startup argentina invitada a presentar en el VC Latam Summit en Miami, con apoyo de nuestro inversor institucional.

En este contexto, se definió extender la ronda SAFE actual con el objetivo de capitalizar oportunidades comerciales concretas y fortalecer alianzas estratégicas en marcha, como parte del camino hacia una próxima ronda prevista para principios de 2026.



BRUNO RUYÚ
CEO

Bruno Ruyú
 bruno@teramot.com

Teramot.com

Teramot

FECHA DE
INVERSIÓN
29-09-2023

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
Propia

PATENTE
1

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Inteligencia Artificial

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
Jon Castor

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolas Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
-

AREA DE IMPACTO
Finanzas

INVERSIÓN
Integrada: \$500.000

ASESORES:
Janice Mori
Miguel Paredes

TECNOLOGÍA:

La plataforma SaaS sin código de Teramot permite a las empresas acceder a toda su información interna de forma fiable y rápida sin necesidad de un equipo de datos. La ingeniería de datos autónoma y la analítica conversacional de Teramot establecen el nuevo estándar para la transformación digital impulsada por IA.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

La compañía inició pruebas de concepto pagas con 10 nuevos clientes. Además, se profundizó el vínculo comercial con Grupo Sancor Seguros, avanzando en nuevos bots para su empresa de medicina prepaga.

Se finalizó el proyecto con el Ministerio de Hacienda argentino, el cual está actualmente en fase de implementación a mayor escala.

Se avanzaron negociaciones para nuevos proyectos con compañías multinacionales líderes.

Teramot desarrolló la primera versión del producto “Científico de Datos Autónomo”, un agente capaz de generar predicciones de demanda, que está utilizándose en clientes de venta minorista de Argentina y que está disponible para otros clientes en el exterior. Se puso en fase productiva la funcionalidad de actualizaciones incrementales, generando así mayor eficiencia en tiempo y costos.

Se implementó la Infraestructura como código, que tiene como beneficios velocidad, escalabilidad, menor riesgo de errores, automatización del despliegue y trazabilidad de cambios, lo que permite lanzar y mantener sistemas más rápido, con mayor consistencia y menos intervención manual. Por último, se rediseñó la webapp, que mejora la experiencia del usuario, agiliza la navegación y fortalece la identidad visual del producto.

AVANCES Y NOVEDADES:

La compañía está terminando la documentación para el auditor de certificación ISO 27001, norma internacional para implementar, mantener y mejorar un Sistema de Gestión de Seguridad de la Información.



MARCOS MORGADA
CEO



Marcos Morgada



marcos.morgada@uovotek.com



FECHA DE
INVERSIÓN
02-01-2024

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
Propia

PATENTES
2

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Biotecnología

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
-

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolás Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
-

AREA DE IMPACTO
Agro / Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$350.000
Pendiente: \$250.000

ASESORES:
Fabian Fay
Enrique Ariotti
Alejandro Vila

TECNOLOGÍA:

Desarrollo de antibióticos proteicos para control de infecciones multi-resistentes.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

La compañía obtuvo la patente provisional, donde se cubre una familia de secuencias con actividad bactericida frente a cocos gram positivos y sus diferentes aplicaciones en los campos de la medicina humana, veterinaria, cosmética y seguridad alimenticia.

AVANCES Y NOVEDADES:

Pepton formalizó la incorporación de tres consejeros independientes de diferentes ámbitos vinculados a la tecnología desarrollada. Fabián Fay, director de laboratorios Cibic como experto en microbiología humana, Enrique Ariotti, ex dueño-fundador de Zoovet, quien aportará su expertise en salud veterinaria y el Dr. Alejandro Vila, investigador superior de CONICET, por su expertise en mecanismos y la evolución de la resistencia bacteriana a antimicrobianos.

Además, la compañía ha comenzado charlas con posibles empresas que quieran adoptar tempranamente la tecnología de PEPTON.



MARCELO KAUFFMAN
CEO
MD

Marcelo Kauffman
 mk@limay.bio

FECHA DE
INVERSIÓN
30-09-2024

INSTITUCIÓN PROP.
INTELLECTUAL
CONICET

PATENTES
1

VERTICAL
TECNOLÓGICO
Diagnóstico Médico

DIRECTOR
INDEPENDIENTE
Marcelo Criscuolo

DIRECTOR
FIDEICOMISO
Nicolás Tognalli

CO-FINANCIAMIENTO
PÚBLICO
-

AREA DE IMPACTO
Salud

INVERSIÓN
Integrada: \$300.000
Pendiente: \$250.000

ASESORES:
Ariel Notcovich
Carlos Becco

TECNOLOGÍA:

Limay crea soluciones de diagnóstico biotecnológico que ofrecen resultados precisos en cuestión de minutos y permiten tomar decisiones oportunas que salvan vidas allí donde son necesarias.

CUMPLIMIENTO DE HITOS Y PLAN DE TRABAJO:

Limay ha alcanzado el TRL 3 para Carba R y SAMR y además, se ha avanzado en el desarrollo de un tercer producto dirigido a la detección de virus respiratorios (incluidos reactivos y dispositivo), alcanzando el TRL 5, un paso significativo hacia la validación clínica. Esto incluye la capacidad de realizar pruebas para cinco virus diferentes.

Paralelamente, se ha alcanzado el TRL 6 en el desarrollo del dispositivo de diagnóstico SMART Heat v2, una plataforma integrada, inteligente y fácil de usar para pruebas moleculares rápidas. También se implementaron mejoras significativas, como capacidades de transmisión de datos por Bluetooth, funciones de usabilidad mejoradas y un diseño exterior perfeccionado para mejorar la experiencia del usuario en los dispositivos desarrollados.

También se han alcanzado hitos tecnológicos clave como la liofilización de los componentes CRISPR, lo que permite una mayor estabilidad y facilidad de uso en aplicaciones de campo. Esto prolonga drásticamente la vida útil y permite el despliegue en entornos con recursos limitados sin comprometer la precisión o la sensibilidad de la detección.

Además, se han completado las pruebas de estabilidad acelerada de SMART Dengue y se avanzó en las pruebas de estabilidad en tiempo real de este kit, confirmando la fiabilidad del producto en diversas condiciones ambientales y validando su potencial vida útil para aplicaciones comerciales.

El proyecto de análisis de señales de IA, mostró un desarrollo continuo a lo largo de 2025, estableciendo algoritmos fundamentales y capacidades de procesamiento. Este proyecto sienta las bases para futuras aplicaciones de procesamiento inteligente de señales. En particular, el desarrollo de dispositivos electrónicos ha sido especialmente exitoso a la hora de lograr la lectura e interpretación de resultados en tiempo real mediante Inteligencia Artificial, mejorando aún más la precisión y velocidad de los diagnósticos.

AVANCES Y NOVEDADES:

El Dr. Marcelo Criscuolo, referente nacional e internacional en la industria biotecnológica, completará el Directorio.

Limay se encuentra en el proceso final de producción del test de dengue, que se estima listo durante abril para iniciar la presentación ante ANMAT. La compañía ha mantenido reuniones con potenciales socios comerciales en Bolivia y Colombia interesados en el test de Dengue.