**IDONEIDAD DEL INVESTIGADOR**

En relación al ensayo clínico:

**TÍTULO DEL ESTUDIO:**

**CÓDIGO DEL PROMOTOR**:

**CÓDIGO DE PROTOCOLO:**

**EUDRACT:**

**PROMOTOR:**

**INVESTIGADOR COORDINADOR:**

Se presenta la lista de los centros previstos para la realización del ensayo clínico, el nombre y el cargo de los investigadores principales, así como el número de sujetos de ensayo previsto en cada centro.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Investigador principal  | Centro de realización del estudio  | Número sujetos previsto  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

Se adjunta, además, el currículum vitae actualizado que acredita su formación en los principios de buena práctica clínica, su experiencia profesional en ensayos clínicos y atención a pacientes. En este documento, o en un anexo específico al mismo (declaración de conflictos de interés) se indicará, si existe, cualquier circunstancia que pudiera influir en la imparcialidad de los investigadores, por ejemplo, intereses económicos y afiliaciones institucionales.

\**Todos los investigadores han sido informados de que en el caso de que existiera un* *conflicto de intereses deberán de incluirlo en su currículum vitae o adjuntar un documento específico* *detallando dicha información.*

En valencia a \_\_\_\_\_de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de 201\_\_

Fdo.: REPRESENTANTE DEL PROMOTOR

CODIGO PROTOCOLO: xxxxxxxxxxxxxxxx

EudraCT: xxxxxxxxxxxxxxxxxxx