

**IDONEIDAD DEL INVESTIGADOR**

En relación al ensayo clínico:

**Título del estudio**:

**Código promotor**:

**EudraCT**:

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.

No existe conflicto de intereses para este estudio.

Barcelona, de de 202

Firmado:

D./Dª representante del promotor