**IDONEIDAD DEL INVESTIGADOR**

En relación al ensayo clínico:

**Título del estudio: XXXXXXX**

**Código: XXXXXX**

**EudraCT: XXXXXX**

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 se indicará, si existe, cualquier circunstancia que pudiera influir en la imparcialidad de los investigadores, por ejemplo intereses económicos y afiliaciones institucionales.

En a de de 20

Fdo:

D./Dª representante del promotor

CODIGO PROTOCOLO: XXXXXX

EudraCT: XXXXXXXX