|  |  |
| --- | --- |
| **ANEXO III. RELACIÓN DEL EQUIPO INVESTIGADOR**  **CERTIFICADO DE IDONEIDAD DE CADA COLABORADOR**  **Promotor**:  **Titulo Ensayo:**  **Código de protocolo**:  **INVESTIGADOR PRINCIPAL y servicio al que pertenece** Dr./Dra.  del Servicio de  **Hace constar:**   * Que cuenta con los recursos materiales y humanos necesarios para la realización correcta y segura del ensayo. * Que el equipo investigador que se necesita para realizar el ENSAYO CLÍNICO es el propuesto y tras su evaluación se ha considerado idóneo.   El equipo está compuesto por: | **APPENDIX III. LIST OF RESEARCH TEAM**  **CERTIFICATION OF SUITABILITY OF EACH MEMBER OF STAFF**  **SPONSOR:**  **Title of Trial:**  **Protocol code:**  Dr.  from the  DepartmentPRINCIPAL INVESTIGATOR of the CLINICAL TRIAL indicated,  **It is hereby established:**   * That the material and human resources required for the correct and safe conduct of the trial, are available.      * That the research team required to conduct the CLINICAL TRIAL is as proposed and after evaluation has been deemed as suitable.   The research team is: |

Nombre y apellidos / Name and surname:

D.N.I. / D.N.I. :

Cateogría profesional / Professional category:

Centro/Organismo - Site/Body:

Servicio / Department:

Función a realizar / Role to carry out:

Email / Email:

Nombre y apellidos / Name and surname:

D.N.I. / D.N.I. :

Cateogría profesional / Professional category:

Centro/Organismo - Site/Body:

Servicio / Department:

Función a realizar / Role to carry out:

Email / Email:

En Alicante a

**POR EL/LA INVESTIGADOR/A PRINCIPAL**

Fdo: Dr./Dra.

Servicio de: