|  |  |
| --- | --- |
| **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: