

**Departamento de Salud de Elda**

Comité de Ética de la Investigación con medicamentos (CEIm)  
Hospital General Universitario de Elda  
Carretera Elda – Sax s/n, 03600 Elda - Alicante  
966 98 9019 – 966 97 5024 correo: ceim\_helda@gva.es  
<https://elda.san.gva.es/home>



**IDONEIDAD DEL EQUIPO INVESTIGADOR Y DE LAS INSTALACIONES LOCALES**

D/a:

NIF:

en nombre y representación de la empresa promotora:

con CIF nº: \_\_\_\_\_ , **con poder bastante para ello,**

**Y en relación al ensayo clínico / estudio observacional siguiente:**

Código de protocolo:

versión:

fecha:

Nº EudraCT (si procede):

Titulado:

**Cuyo Investigador Principal será:**

Cargo:

Servicio:

Centro:

**DECLARA:**

1. Que el **Investigador principal** designado para este estudio, reúne la capacidad investigadora y profesional necesaria para llevar a cabo el mismo.
2. Que, de acuerdo a la información recibida por dicho investigador principal, los investigadores colaboradores en el centro reúnen las condiciones de idoneidad para realizarlo.
3. Que, de acuerdo a la información recibida por el investigador principal, y a la mía sobre la metodología del protocolo del estudio y a las necesidades personales y materiales para desarrollarlo, dicho centro y en concreto dicho Servicio/Unidad cuenta con los medios suficientes de **instalaciones y equipamiento**, propios y/o de los Servicios colaboradores, para realizarlo.

Y para que conste, firmo la presente, en \_\_\_\_\_ , a \_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_

(firma y sello de la empresa)