**COMPROMÍS DE L’INVESTIGADOR PRINCIPAL**

Dr./Dra.: **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** del Servei de **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** del Centre **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**,

Fa constar:

* Que coneix i accepta participar com a investigador principal de l’estudi titulat:

**“ ………..”**

* Que es compromet que cada subjecte sigui tractat i controlat seguint allò establert en el protocol autoritzat pel Comitè d'Ètica de la Investigació amb medicaments.
* Que respectarà les normes ètiques i legals aplicables a aquest tipus d’estudi, i seguirà les normes de bona pràctica clínica en la seva realització.
* Que es compromet a mantenir una estricta confidencialitat de les dades de caràcter personal procedents de la font.
* Que compta amb els recursos materials i humans necessaris per dur a terme l'estudi, sense que això interfereixi en la realització d'altres estudis ni en altres tasques que tingui assignades habitualment.
* Que els col·laboradors que necessita per fer l'estudi són idonis i tenen formació en aspectes científics, ètics i legals.
* Que es compromet a informar els serveis i/o centres implicats sobre la realització i càrrega de treball addicional necessària per a la realització d'aquest estudi.
* Que declararà els possibles conflictes d'interès al Comitè.
* Que es compromet a divulgar els resultats obtinguts de l’estudi, i a presentar-los al Comitè en finalitzar l’estudi.

Barcelona, ​​a de de 202

Signat:

Dr./Dra:

Investigador Principal (del centre)

**COMPROMISO DEL INVESTIGADOR PRINCIPAL**

Dr./Dra.: **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** del Servicio de **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** del Centro **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**,

Hace constar:

* Que conoce y acepta participar como investigador principal del estudio titulado:

**“ ………..”**

* Que se compromete a que cada sujeto sea tratado y controlado siguiendo lo establecido en el protocolo autorizado por el Comité de Ética de Investigación con medicamentos.
* Que respetará las normas éticas y legales aplicables a este tipo de estudio, y seguirá las normas de buena práctica clínica en su realización.
* Que se compromete a mantener una estricta confidencialidad de los datos de carácter personal procedentes de la fuente.
* Que cuenta con los recursos materiales y humanos necesarios para llevar a cabo el estudio, sin que esto interfiera en la realización de otro tipo de estudios ni en otras tareas que tenga habitualmente asignadas.
* Que los colaboradores que necesita para realizar el estudio propuesto son idóneos y tienen formación en aspectos científicos, éticos y legales.
* Que se compromete a informar a los Servicios y/o Centros implicados sobre la realización y carga de trabajo adicional necesaria para la realización de este estudio.
* Que declarará los posibles conflictos de interés al Comité.
* Que se compromete a divulgar los resultados obtenidos del estudio, y a presentarlos al Comité al finalizar el estudio.

Barcelona, a de de 202

Firmado:

Dr./Dra:

Investigador Principal (del centro)