



**LISTADO DE VERIFICACIÓN DE REQUISITOS DOCUMENTALES.
SOLICITUDES DE INFORME DE LA CNRHA PARA AUTORIZACIÓN PROYECTOS DE
INVESTIGACION**

Datos identificación de solicitud: _____

1.	Solicitud de la Autoridad Sanitaria Autonómica de informe preceptivo	<input type="checkbox"/>
2.	Solicitud de autorización para la para la realización de un proyecto de investigación	<input type="checkbox"/>
	▪ Título proyecto de investigación	<input type="checkbox"/>
	▪ Nombre completo del investigador principal	<input type="checkbox"/>
	▪ Centro o servicio de RHA donde se llevará a cabo	<input type="checkbox"/>
3.	Copia de la autorización de funcionamiento del centro/servicio de RHA, donde figure la oferta asistencial	<input type="checkbox"/>
4.	Dictamen favorable del Comité ético de investigación clínica.	<input type="checkbox"/>
5.	Certificado de compromiso del investigador principal.	<input type="checkbox"/>
6.	Certificado de autorización de la dirección del centro o servicio de RHA donde se llevará a cabo el proyecto.	<input type="checkbox"/>
7.	Protocolo del proyecto de investigación: (número de pacientes o donantes reclutados o, en su caso, el número de gametos o embriones necesarios)	<input type="checkbox"/>
8.	Hoja de información a participantes.	<input type="checkbox"/>
9.	Modelo de formulario de consentimiento informado.	<input type="checkbox"/>
10.	Modelo de contrato entre donantes y el centro (en caso de que la investigación se realice con donantes de gametos).	<input type="checkbox"/>
11.	CV investigador principal e identificación del equipo investigador & diferente del equipo que realiza las técnicas de RHA)	<input type="checkbox"/>
12.	Memoria económica (ningún gasto de la investigación será sufragado por parte de los participantes del estudio)	<input type="checkbox"/>

*Aportar documentos informativos a los que se aluda.