**IDONEIDAD DE LAS INSTALACIONES**

En relación al ensayo clínico:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Código estudio** |  | **EudraCT /EU CT Number** |  |
| **Promotor** |  | | |
| **Título** |  | | |

|  |  |
| --- | --- |
| **Centro** | **Hospital Universitari Germans Trias i Pujol** |
| **Servicio al que pertenece el investigador principal** |  |
| **Núm. pacientes previstos en el centro** |  |

Se hace constar que teniendo en cuenta la naturaleza y la utilización del medicamento en investigación, este centro cuenta con los recursos humanos, equipamiento e instalaciones necesarios para llevar a cabo este estudio.

Así mismo, se reconoce la colaboración de los siguientes servicios que han sido informados sobre su implicación en el estudio y han expresado su conformidad al respecto.

**Otros servicios implicados** (indicar los que sean)

|  |  |
| --- | --- |
| 1 |  |
| 2 |  |
| 3 |  |
| 4 |  |
| 5 |  |

□ Marcar en caso de que no sea necesaria la colaboración de otro servicio distinto del principal.

**Firmado:**

**Dirección de centro (persona delegada)**

Dr. Magí Farré Albaladejo

En Badalona, a 19 de abril de 2023