

1. zgoda Dyrektora CO-I na przeprowadzenie badania;
2. zgoda Kierownika Kliniki/Zakładu, w którym ma być realizowane badanie;
3. skład zespołu badawczego podpisany przez Głównego Badacza;
4. protokół badania;
5. formularz Informacji dla Pacjenta;
6. formularz Świadomej Zgody na Udział w Badaniu;
7. ankieta (jeżeli dotyczy);
8. piśmiennictwo;
9. oświadczenie dotyczące ochrony danych osobowych (w przypadku dostępu do dokumentacji medycznej);
10. ubezpieczenie badania (jeżeli wymagane);
11. CV wnioskodawcy.