



Необходими документи:

1. Форма-заявление
2. План-проект на научното изследване
3. Писмена информация и форма за информирано съгласие за основната група
4. Писмена информация и форма за информирано съгласие за контролната група (ако има такава)
5. Копие от стандартни бланки за информирано съгласие, ако ще се ползват такива в проекта
6. Карта на изследваното лице (документът, в който ще се нанасят данните от изследването)
7. Копие от оригинални въпросници, анкетни карти, тестове, рекламни брошури или писма за набиране на участници, ако такива се предвижда да бъдат използвани в проекта
8. Писмени разрешения за провеждане на проучването от изпълнителните директори на предвижданите за включване в проучването лечебни заведения и преките ръководители на звената, където ще се реализира проучването (вкл. УМБАЛ „Г.Странски“ по преценка на КЕНИД в зависимост от дизайна на проекта)
9. Творчески автобиографии на всички членове на изследователския екип

ДОПЪЛНИТЕЛНИ ПОЯСНЕНИЯ КЪМ ДОКУМЕНТИТЕ

1. Ако предвиждате да включвате **деца под 14 г.** в проекта си, трябва да представите форма за информирано съгласие за родителите, в която да сте предвидили място за **подписи и на двамата родители.**
2. Ако предвиждате да включвате лица **между 14 и 18 г.** възраст, трябва да представите **две форми за информирано съгласие** – за детето и за родителите – които да са изготвени в подходящ стил и

да бъдат разбираеми за тях. Във формата за родителите да се предвиди място за **подписи и на двамата родители**.

3. Ако предвиждате да включвате **контролна група**, трябва да представите отделна форма (различна от тази за таргентната група) за информирано съгласие като информацията в нея трябва да е подходящо адаптирана.
4. Ако предвиждате да включвате контролна група здрави доброволци, трябва да обясните подробно във формата-заявление **как ще набирате доброволците. Не е допустимо** да се включват в проучването лица, които по някакъв начин са **зависими от изследователите**, като например ваши студенти или колеги.
5. Проучвания, в които се предвижда събиране на материал от пациенти, трябва да имат в екипите поне един лекар-клинист, който се предполага, че ще взема информираното съгласие от пациентите.

Приемат се само **пълен комплект документи на електронен и хартиен носител!**