**Priloga 5: Izjava glavnega raziskovalca**

**Naslov raziskave**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Glavni raziskovalec** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

* V okviru zgoraj navedene raziskave bodo vsi raziskovalci upoštevali načela Helsinške deklaracije, Oviedske deklaracije in Kodeksa zdravniške etike. Vabila osebam v raziskavi ne bo spremljal pritisk ali neprimerno napeljevanje.
* Glavni raziskovalec/-ka izjavlja, da je preizkušancu v raziskavi, v skladu s četrto alinejo 15. člena *Pravilnika o kliničnih preskušanjih zdravil (Uradni list RS, št. 54/06)*, v skladu z Ustavo RS in predpisi s področja varovanja osebnih podatkov, zagotovljena pravica do telesne in duševne integritete, zasebnosti in varstva osebnih podatkov.
* Glavni raziskovalec/-ka izjavlja, da ima preizkušanec v sklopu Obrazca privolitve po poučitvi, jasno opredeljeno možnost nadaljevanja zdravljenja z raziskovalnim zdravilom tudi po zaključku raziskave, v kolikor zdravnik presodi, da je zdravljenje za preizkušanca še vedno koristno.

Kraj in datum: