



HURRENGO ORRIALDEAN JARRAITZEN DU

IKERKETAREN HELBURUA	ESKU-HARTZEAREKIN/ SAIAKUNTZA KLINIKOA	BEHAKETA	
SENDAGAIA	mIBE baten aldeko txostena eta AEMPSen baimena behar dira	Merkataritza-asmoa duen erakunde batek sustatutako prospekzio-proiektua	Edozein erakundek sustatutako proiektu errestrospektiboa/ Merkataritza-asmo gabeko erakunde batek ala osasun agintariek sustatutako prospekzio-proiektua
		Bai mIBE baten aldeko txostena, bai agintaritza autonomiko eskudunaren baimena behar dira*	mIBE baten aldeko txostena eta E-MIBEri jakinaraztea behar dira
OSASUN PRODUKTUA	(CE markarik ez du)** Bai mIBE baten aldeko txostena, AEMPSen baimena behar dira	(CE marka bai badu eta aurreikusitako helburuaren arabera erabiltzen da) mIBE BATen aldeko txostena behar da.	
BESTE MOTA BATZUK	IBEen aldeko txostena behar dira, egiten diren zentroi dagozkienak, beste organo batzuen txostenak alde batera utzi gabe (Besteak beste: Comisión de Garantías enbriozelulak erabiltzekotan, Comisión Nacional de Reproducción Humana Asistida laguntza bidezko ugalketa-teknikak ikertzen badira). Kontsultatzea gomendatzen da.		

*Euskadin E-mIBEk bideratzen du

** CE markarik gabeko edo CE marka duen osasun-produktu batekin ikerketa kliniko bat egin nahi bada, baina aurreikusitako helburuaren eremutik kanpo, nahiz eta sustatzailearen asmoa ikerketa produktuaren egokitasuna ebaluatzeko erabiltzea CE marka lortzeko ez izan, AEMPSi kontsultatu beharko zaio jarraitu beharreko prozedurari buruz.

*** Euskadin, multizentrikoa izanda, EmIBEri dagokio