



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-0002-000728-20-9.

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-0002-000728-20-9, del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma Otsuka Pharmaceutical Development and Commercialization, Inc., representado en Argentina por Syneos Health Argentina S.A , solicita autorización para efectuar el Ensayo Clínico denominado: Estudio multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de control activo para evaluar la eficacia de la monoterapia con brexpiprazol para el tratamiento de adolescentes (13 a 17 años) con esquizofrenia, Protocolo 331-10-234 V 3.0 del 31/05/2019 , con cartas compromiso de fecha 8 de enero 2021.

Que a tal efecto solicita autorización para ingresar al país la droga y enviar material biológico al exterior.

Que tomó intervención el Comité de Ética en Investigación (CEI), acreditado por la autoridad sanitaria jurisdiccional correspondiente, el cual ha aprobado el protocolo, el modelo de consentimiento informado para el paciente, como así también la participación del investigador principal y el centro propuesto.

Que teniendo en cuenta la vulnerabilidad que podrían presentar los pacientes con enfermedades mentales, el patrocinador e investigador principal deben enfatizar lo previsto en los puntos 5.2.6, 5.2.7 y 6.2 de la Sección C, de la Disposición A.N.M.A.T. N° 6677/10.

Que la mencionada normativa prevé que "6.2. El Investigador es el responsable del proceso de obtención del consentimiento informado de todos los participantes, aun cuando haya autorizado para esta función a un subinvestigador"; "5.2.6. El proceso de obtención del consentimiento se deberá documentar en la historia clínica del participante, incluyendo fecha y hora de inicio, que se le brindó tiempo para reflexionar y hacer preguntas, se verificó la comprensión de la información, se firmaron dos originales de la página de firmas y uno de ellos se entregó al participante o a su representante"; "5.2.7. En los casos en que el consentimiento lo otorgue un

representante legalmente aceptable del participante, o que se haya requerido un testigo para el proceso, se deberá documentar en la historia clínica el motivo de tal situación y el cumplimiento de los requisitos aplicables a la misma. En la historia clínica debe constar, además, tanto la presencia como la ausencia de una condición de vulnerabilidad del participante potencial".

Que cabe resaltar lo dispuesto por la Ley Nacional de Salud Mental N° 26.657 en su artículo 7° inciso m), que reza: "Derechos de las personas con padecimiento mental. El Estado reconoce a las personas con padecimiento mental los siguientes derechos: ...m) Derecho a no ser objeto de investigaciones clínicas ni tratamientos experimentales sin un consentimiento fehaciente".

Que a mayor abundamiento, la Resolución N° 1480/11 MS- Salud Publica, de aplicación obligatoria para los estudios de Farmacología Clínica con fines de registro en el ámbito de aplicación de la ANMAT, establece en el Anexo I Sección A3: "Las personas que padecen trastornos mentales transitorios o permanentes, tales como el estado de coma o la enfermedad de Alzheimer, y que no poseen representante designado por un Juez, plantean una situación particular. Desde el punto de vista ético, estas personas no debieran ser privadas del beneficio de obtener nuevos conocimientos o de desarrollar nuevos tratamientos para la condición que padecen..." y renglón seguido la referida norma agrega: "La figura del testigo independiente del investigador es una garantía adicional a la evaluación del CEI de que el investigador respetará los valores e intereses durante la obtención del consentimiento de un potencial participante vulnerable a un posible incentivo indebido o coerción. Este requisito aplica exclusivamente a los estudios de farmacología clínica con fines de registro o regulación sujetos a la supervisión de ANMAT, en los siguientes casos: (a) cuando se prevé la participación de poblaciones en situación de vulnerabilidad por razones culturales, educativas, sociales o económicas; y (b) en el caso de situaciones urgentes que requieran el uso de un consentimiento abreviado. El testigo debe firmar el formulario de consentimiento como constancia de su participación".

Que del juego armónico de la normativa señalada y de los principios éticos aplicados a los estudios clínicos en las Declaraciones Internacionales de Derechos Humanos y Ética de la Investigación de Nüremberg (1948), de Helsinki (1964 y sus actualizaciones) y en las Guías Operacionales para Comités de Ética que evalúan investigación biomédica (OMS 2000 - Organización Mundial de la Salud), así como en las Guías Éticas Internacionales para la Investigación Médica en Seres Humanos (CIOMS 2002 - Consejo de Organizaciones Internacionales de las Ciencias Médicas), se concluye que está en cabeza de los Investigadores Principales adoptar las medidas necesarias que aseguren que los pacientes presten su consentimiento informado libremente, verificando en cada caso que los mismos han comprendido la situación a la que se enfrentan, los valores que están en juego y los cursos de acción posibles con las consecuencias previsibles en cada uno de ellos.

Que el informe técnico de la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos, DERM-INAME resulta favorable.

Que la Dirección de Asuntos Jurídicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se aconseja acceder a lo solicitado por haberse cumplimentado lo establecido en la Disposición ANMAT N° 6677/10, que aprueba el Régimen de Buena Práctica Clínica para Estudios de Farmacología Clínica.

Que se actúa en virtud a las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma Otsuka Pharmaceutical Development and Commercialization, Inc. representado en Argentina por Syneos Health Argentina S.A. a realizar el estudio clínico denominado: Estudio multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de control activo para evaluar la eficacia de la monoterapia con brexpiprazol para el tratamiento de adolescentes (13 a 17 años) con esquizofrenia, Protocolo 331-10-234 V 3.0 del 31/05/2019, con cartas compromiso de fecha 8 de enero 2021..

ARTICULO 2°.- El estudio clínico autorizado por el artículo 1°, se llevará a cabo en el centro, a cargo del investigador principal y con el/los modelo/s de consentimiento/s informado/s, aprobados por el Comité de Ética en Investigación (CEI), que se detallan a continuación:

Información del investigador, del centro de investigación, del Comité de Ética en Investigación (CEI) y del consentimiento informado	
Nombre del investigador	del Ricardo Marcelo Corral
Nombre del centro	Fundación para el Estudio y Tratamiento de Enfermedades Mentales
Dirección del centro	Cerviño 4634
Teléfono/Fax	47727834
Correo electrónico	rcorral33@gmail.com
Nombre del CEI	Comité Independiente de ética para Ensayos en Farmacología Clínica -Fundación de Estudios Farmacológicos y de Medicamentos “Dr. Luis María Zieher”
Dirección del CEI	Calle: J.E.Uriburu 774 - 1 Piso CABA (C1027AAP) Numero:
N° de versión y fecha del consentimiento	331-10-234_HIP-FCI para padres_Argentina_CE FEFYM_v5.3.1_12Feb2021_ESP: V 5.3.1 ( 12/02/2021 ) 331-10-234_FCI_16-17 años_Argentina_CE FEFYM_5.3.1_12Feb2021_ES: V 5.3.1 ( 12/02/2021 )

331-10-234_FCI pareja embarazada_Argentina_FEFYM_1.2.1_12Feb2021_ESP: V 1.2.1 ( 12/02/2021 )
331-10-234_FCI para niños_13-15 años_Argentina_CE FEFYM_v5.3.1_12Feb2021_ES: V 5.3.1 ( 12/02/2021 )
331-10-234_FCI Adultos_Argentina_Dr. Corral_v5.3.2_17Mar21_ESP: V 5.3.2 ( 17/03/2021 )

ARTICULO 3°.- Autorízase el ingreso de:

a) Medicación:

INGRESO DE MEDICACIÓN							
Principio activo, concentración y presentación	Forma farmacéutica	Unidad	Cantidad administrada por dosis	Numero total dosis por paciente	Cantidad Total de kits y/o envases	Presentación	
Blister contiene 30 Tabletas of (10) tabletas of brexpiprazole (OPC-34712)	Tableta	miligramos	0.5 mg y/o 1 mg y/o 2 mg y/o 3 mg y/o 4 mg	20160	2016	Blister	
Tabletas (20) de aripiprazole (OPC-14597)	Tableta	miligramos	2 mg y/o 5 mg y/o 10 mg y/o 15 mg	23460	2016	Blister	
Placebo	Tableta	miligramos	NA	109200	1062	Blister	

b) Materiales:

MATERIALES PARA IMPORTAR	
Detalle	Importar
Sinopsis Laminada (Covance)	6
Manual del Investigador, Papel (Covance)	6

Etiqueta DCP, "ENVIO A" dirección (Covance)	3000
Materiales de Reclutamiento: folleto del paciente	300
Materiales de Reclutamiento: poster	24
Materiales de Reclutamiento: Tarjeta de Identificación del paciente	300
Bolsas de ajuste descendiente	90
Cinta métrica (para uso de los centros)	12
Maquina de ECG con accesorios (los accesorios incluyen: cable para el paciente, cable telefonico, cable de corriente, tarjeta SD, tarjeta SD para el lector, cable ethernet, materiales de referencia: Guia rapida, Configuracion del centro Memo, ERT Guia de aprendizaje rapido)	8
ECG electrodos	7000
ECG papel	24
Tablets con accesorios (accesorios incluyen: lápiz óptico, escáner, teclado, adaptador de corriente	14
Ipads con accesorios (accesorios incluyen: adaptador, cable sincro, estuche protector lápiz óptico para tablet, auriculares)	14
Escalas de clasificación de papel	294
Cintas medidoras de papel (para uso del sujeto)	72
Termómetros IR	72
Monitores de presión de sangre	72
Escalas de peso	72

Kits de Laboratorio	820
Aguja Mariposa 23G	2250
Vaso contenedor esteril de orina, 4	2250
Soporte, Tubo, Único Uso Non-ST	2250
Prueba de embarazo en orina GCH (Gonadotropina Coriónica Humana)	2250

El ingreso de la medicación y materiales detallados en el presente artículo se realiza al sólo efecto de la investigación que se autoriza en el Artículo 1° quedando prohibido dar otro destino a la misma, bajo penalidad establecida por la Disposición ANMAT N° 6677/10.

ARTICULO 4°.- Autorízase el envío de muestras biológicas de acuerdo al siguiente detalle:

MUESTRAS BIOLOGICAS			
Tipo de Muestra	Destino	Origen	País
Muestras de sangre – para hematología Y química del suero y pruebas de embarazo adicionales para mujeres. Condiciones de envío: Ambiente / SUSTANCIA BIOLÓGICA, CATEGORÍA B	Covance Clinical Laboratory Services, 8211 SciCor Drive, 46214-2985 Indianapolis, IN, USA	Argentina	Estados Unidos
Muestras de orina para macro y micro panel de orina y pruebas de drogas y alcohol. Condiciones de envío: Ambiente / SUSTANCIA BIOLÓGICA, CATEGORÍA B	Covance Clinical Laboratory Services 8211 SciCor Drive, 46214-2985 Indianapolis, IN, USA	Argentina	Estados Unidos
Muestras de sangre – para análisis farmacocinético (muestra primaria) Condiciones de envío: congelado SUSTANCIA BIOLÓGICA, CATEGORÍA B	Covance Laboratories, 3301 Kinsman Blvd, 53704 Madison, WI, USA	Argentina	Estados Unidos
Muestras de Sangre – para análisis farmacocinético (muestra de respaldo) Condiciones de envío: congelado SUSTANCIA BIOLÓGICA, CATEGORÍA B	Fisher BioServices, 4650 New Design Road, Ste F#1 21703 Frederick, MD, USA	Argentina	Estados Unidos

Muestras de sangre: para análisis farmacogenómico Condiciones de envío: Frozen   SUSTANCIA BIOLÓGICA, CATEGORÍA B	Interpace Pharma Solutions 133 Southcenter Court, Suite 400 Morrisville, NC 27560, US	Argentina	Estados Unidos
--	---	-----------	----------------

A los fines establecidos en el presente artículo deberá recabar el solicitante la previa intervención del Servicio de Comercio Exterior de esta Administración Nacional.

ARTICULO 5°.- Los envíos autorizados en el artículo precedente deberán efectuarse bajo el estricto cumplimiento de las normas IATA correspondientes, asumiendo el solicitante las responsabilidades emergentes de los posibles daños que pudieran haber por dicho transporte.

ARTICULO 6°.- Establécese la obligación del Patrocinador y del Investigador Principal de garantizar el acceso a la intervención que haya resultado beneficiosa o a una intervención alternativa o a otro beneficio apropiado, aprobado por el Comité de Ética en Investigación y por el plazo que este haya determinado o hasta que su acceso se encuentre garantizado por otro medio de acuerdo con lo establecido en el documento.

ARTÍCULO 7°.- Establécese la obligación por parte del Patrocinador y del Investigador Principal de cumplir con lo estipulado en las cartas compromiso de fecha 8 de enero de 2021, respecto de excluir del estudio a los participantes que hayan sido tratados con clozapina y a quienes tengan un resultado positivo en la prueba de alcohol en la selección. Los participantes que manifiesten una exacerbación/ brote, o tengan criterio de hospitalización durante la realización del estudio, serán discontinuados. Se establece asimismo la obligación de que los procedimientos del estudio que se realicen en el domicilio del participante, estén a cargo de personal capacitado, entrenado y delegado en función, cumpliendo con lo establecido en la disposición 6677/10 SECCIÓN C (punto 2; 2.3, 2.4, 2.5).

ARTÍCULO 8°.- Establécese que sin perjuicio del cumplimiento de la normativa vigente en materia de Consentimiento Informado (CI), teniendo en cuenta las especiales características que reviste la patología que padecen los participantes del presente estudio, y la vulnerabilidad que podría afectarlos, impónese al Patrocinante y a los Investigadores Principales, la obligación de enfatizar los puntos 5.2.6 y 5.2.7 de la Sección C de la Disposición ANMAT 6677/10, al momento de obtención del consentimiento con el objeto de asegurar que los pacientes presten su consentimiento informado libremente, verificando en cada caso que los mismos han comprendido la situación a la que se enfrentan, los valores que están en juego y los cursos de acción posibles con las consecuencias previsibles en cada uno de ellos.

ARTÍCULO 9°.- Notifíquese al interesado que los informes parciales y finales deberán ser elevados a la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, en las fechas que se establezcan al efecto, para su evaluación y conclusiones finales por parte de los funcionarios que serán designados a tal efecto. En caso contrario los responsables se harán pasibles de las sanciones pertinentes que marca la Ley N° 16.463 y la Disposición ANMAT N° 6677/10.

ARTICULO 10°.- Establécese que de acuerdo a lo dispuesto en el punto 3.11, Sección C, Anexo de la Disposición ANMAT N° 6677/10, la firma Syneos Health Argentina S.A., quien conducirá el ensayo clínico en la República Argentina, quedará sujeta a la citada normativa, asumiendo todas las responsabilidades que corresponden al patrocinador en materia administrativa, contravencional y civil no pudiendo eximirse de las mencionadas responsabilidades ni aun en el supuesto de haber transferido total o parcialmente la realización de las funciones que le corresponden en tal carácter.

ARTICULO 11°.- Regístrese; notifíquese electrónicamente al interesado la presente Disposición. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-0047-0002-000728-20-9.