



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 5999

"2015 - El Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres"

BUENOS AIRES, **23 DE JULIO DE 2015.-**

VISTO el Expediente N° 1-0047-0002-000003-15-1, del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma Quintiles Argentina S.A., en representación de Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization, Inc. solicita autorización para efectuar el Ensayo Clínico denominado: Ensayo de fase 3b, multicéntrico, abierto, para evaluar la seguridad a largo plazo de Tolvaptán de liberación inmediata con ajuste gradual (OPC 41061, 30 mg a 120 mg/día, dosis dividida) en sujetos con enfermedad renal poliquística autosómica dominante. Enmienda 2 al Protocolo, de fecha 06 de Marzo de 2015 con subestudio Muestras de sangre para biomarcadores de ADN.

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

Que el protocolo y los modelos de consentimiento informado para el paciente han sido aprobados por el Comité de Ética detallado en el Anexo I de la presente Disposición.

Que asimismo el presente protocolo de investigación clínica fue autorizado por la Autoridad Máxima del centro donde se llevará a cabo, adjuntándose la nota compromiso del investigador y su equipo en el centro propuesto, juntamente con sus antecedentes profesionales.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 5999

“2015 - El Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres”

Que el informe técnico de la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos, (DERM-INAME), (obrante en el adjunto del 6 de julio de 2015), resulta favorable.

Que la Dirección General 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 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 del Decreto N° 1886/14.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma Quintiles Argentina S.A., en representación de Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization, Inc., a realizar el estudio clínico denominado: Ensayo de fase 3b, multicéntrico, abierto, para evaluar la seguridad a largo plazo de Tolvaptán de liberación inmediata con ajuste gradual (OPC 41061, 30 mg a 120 mg/día, dosis dividida) en sujetos con enfermedad renal poliquística autosómica dominante. Enmienda 2 al Protocolo, de fecha 06 de Marzo



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 5999

“2015 - El Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres”

de 2015 con subestudio Muestras de sangre para biomarcadores de ADN, que se llevará a cabo en el centro y a cargo del investigador que se detalla en el Anexo I de la presente Disposición.

ARTICULO 2º.- Apruébanse los modelos de consentimiento informado: Formulario de Consentimiento Informado Versión 3.0, 05 de Mayo de 2015 e Información para el paciente y Formulario de Consentimiento Informado para análisis genéticos opcionales de ADN Versión 3.0, 04 de Mayo de 2015, (obrantes en el documento adjunto 29/05/2015 05:46:39 P.M. - RESPUESTA DE OBJECION.PDF).

ARTICULO 3º.- Autorízase el ingreso de la medicación y materiales que se detallan en el Anexo I de la presente Disposición, al sólo efecto de la investigación que se autoriza en el Artículo 1º quedando prohibido dar otro destino a la misma, bajo penalidad establecida por la Disposición N° 6677/10.

ARTICULO 4º.- Autorízase el envío de muestras biológicas de acuerdo al detalle que obra en el Anexo I de la presente Disposición, a cuyos fines deberá recabar el solicitante la previa intervención del Servicio de Comercio Exterior de esta Administración Nacional.

ARTICULO 5º.- 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.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 5999

"2015 - El Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres"

ARTICULO 6º.- 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 N° 6677/10.

ARTICULO 7º.- Establécese que de acuerdo a lo dispuesto en el punto 3.11, Sección C, Anexo I de la Disposición ANMAT N° 6677/10, la firma Quintiles 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.

ARTICULO 8º.- Regístrese; notifíquese electrónicamente al interesado la presente Disposición. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-0047-0002-000003-15-1.

DISPOSICION N°



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 5999

"2015 - El Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres"

ANEXO I

- 1.- PATROCINANTE: Quintiles Argentina S.A., en representación de Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization, Inc.
- 2.- TÍTULO DEL PROTOCOLO: Ensayo de fase 3b, multicéntrico, abierto, para evaluar la seguridad a largo plazo de Tolvaptán de liberación inmediata con ajuste gradual (OPC 41061, 30 mg a 120 mg/día, dosis dividida) en sujetos con enfermedad renal poliquística autosómica dominante. Enmienda 2 al Protocolo, de fecha 06 de Marzo de 2015 con subestudio Muestras de sangre para biomarcadores de ADN.
- 3.- FASE DE FARMACOLOGÍA CLÍNICA: III/b.
- 4.- CENTROS PARTICIPANTES, INVESTIGADORES, COMITÉS DE ÉTICA Y CONSENTIMIENTOS INFORMADOS ESPECÍFICOS:

Información del investigador y del centro de investigación	
Nombre del investigador	Alfredo Osvaldo Wassermann
Nombre del centro	Fundación para el Estudio, la Prevención y el Tratamiento de la Enfermedad Vascul ar Aterosclerótica - FEPREVA
Dirección del centro	Núñez 2602, 1º A, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, (C1429BWN), Argentina
Teléfono/Fax	(011) 4703 3513
Correo electrónico	alfredo.wassermann@fepreva.org
Nombre del CEI	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC)
Dirección del CEI	Larrea 1381 3º "A", Ciudad Autónoma de Buenos Aires, (C1117ABK), Argentina

5.- INGRESO DE MEDICACIÓN:

- 2700 frascos conteniendo 32 comprimidos de OPC-41061 15mg
- 9500 frascos conteniendo 32 comprimidos de OPC-41061 30mg



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 5999

"2015 - El Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres"

6.- INGRESO DE MATERIALES:

- 2500 kits de Laboratorio
- 2000 recipientes para recolección de orina
- 1500 recipientes estériles para recolección de muestras
- 1500 tests de embarazo
- 3000 tubos
- 1000 pipetas
- 1500 agujas
- 1500 dispensers diff safe
- 1500 apósitos
- 250 rejillas porta tubos

En caso de requerir medicación o insumos para el estudio, Quintiles y/o el investigador los adquirirán a nivel local.

7.- ENVIO DE MATERIAL BIOLÓGICO:

Muestras de plasma, orina y sangre entera serán exportadas a:

Covance Central Laboratory Services 8211 SciCor Dr. Indianapolis, IN 46214, USA

Gentris Clinical Genetics Inc. 133 Southcenter Court Suite 400 Morrisville, NC 27560, USA

Icon 8282 Halsey Rd. Whitesboro, NY 13492, USA

Expediente N° 1-0047-0002-000003-15-1.

DISPOSICION N°


anmat
LOPEZ Rogelio Fernando
DU 8619239
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.
Ministerio de Salud