

2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

BUENOS AIRES. 04 DE ENERO DE 2013.-

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0002-000028-12-1, del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma Eli Lilly Interamerica INC. (Suc. Argentina), solicita autorización para efectuar el Ensayo Clínico denominado: "Estudio aleatorizado, a doble ciego, controlado con principio activo, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad del baricitinib (LY3009104) en pacientes con artritis reumatoidea activa moderada a grave, que han recibido un tratamiento limitado o ningún tratamiento con fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad". Protocolo I4V-MC-JADZ Enmienda (a) 30-Ago-2012, con Anexo al protocolo 14V-MC-JADZ(1) 14 de agosto de 2012, con Sub-estudio Farmacogenético.

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



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

Que el protocolo y el modelo de consentimiento informado para el paciente versión general y para Sub-estudio Farmacogenético 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.

Que el informe técnico de la Dirección de Evaluación de Medicamentos (obrante en el adjunto del 05/12/2012), 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 Nº 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 Nº 1490/92 y del Decreto Nº 425/10.



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

Por ello;

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL

DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma Eli Lilly Interamerica INC. (Suc. Argentina), a realizar el estudio clínico denominado: "Estudio aleatorizado, a doble ciego, controlado con principio activo, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad del baricitinib (LY3009104) en pacientes con artritis reumatoidea activa moderada a grave, que han recibido un tratamiento limitado o ningún tratamiento con fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad". Protocolo I4V-MC-JADZ Enmienda (a) 30-Ago-2012, con Anexo al protocolo 14V-MC-JADZ(1) 14 de agosto de 2012, con Sub-estudio Farmacogenético, 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 específico para el estudio I4V-MC-JADZ. Versión 1.0, FINAL, 02 de Octubre de 2012 (obrante en el adjunto 09/10/2012 02:06:53 P.M. - PARTE A); Formulario de consentimiento informado sub-estudio



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

farmacogenética específico para el estudio I4V-MC-JADZ. Versión 1.0, FINAL, 02 de Octubre de 2012, (obrante en el adjunto 09/10/2012 02:06:53 P.M. - PARTE A) y Formulario de información y consentimiento del sub-estudio opcional de imagen por resonancia magnéica (RMI) para pacientes versión 1.0, 3 de octubre de 2012 (obrante en el adjunto 09/10/2012 02:06:53 P.M. - PARTE A).

ARTICULO 3º.- Autorízase el ingreso de la medicación, documentación 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 Nº 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 caber por dicho transporte.

ARTICULO 6º.- Notifíquese al interesado que los informes parciales y finales deberán ser elevados a la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.T.

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 Nº 16.463 y la Disposición Nº 6677/10.

ARTICULO 7º.- Regístrese; notifíquese electrónicamente al interesado la presente Disposición. Cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-0047-0002-000028-12-1.

DISPOSICION Nº

rc





2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

ANEXO I

- 1.- PATROCINANTE: Eli Lilly Interamerica INC. (Suc. Argentina).
- 2.- TÍTULO DEL PROTOCOLO: "Estudio aleatorizado, a doble ciego, controlado con principio activo, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad del baricitinib (LY3009104) en pacientes con artritis reumatoidea activa moderada a grave, que han recibido un tratamiento limitado o ningún tratamiento con fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad". Protocolo I4V-MC-JADZ Enmienda (a) 30-Ago-2012, con Anexo al protocolo 14V-MC-JADZ(1) 14 de agosto de 2012, con Sub-estudio Farmacogenético.
- 3.- FASE DE FARMACOLOGÍA CLÍNICA: III.
- 4.- CENTROS PARTICIPANTES, INVESTIGADORES, COMITÉS DE ÉTICA Y CONSENTIMIENTOS INFORMADOS ESPECÍFICOS:

Información del investigador y del centro de investigación		
Nombre del	Dr. Alberto Jorge Spindler	
investigador	,	·
Nombre del centro	Centro Médico Privado de Reumatología	

Página 6 de 11



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

Dirección del centro	Lavalle N°506. San Miguel de Tucumán
Teléfono/Fax	Tel:(0381)15-609-1936/ (0381)4200180
Correo electrónico	albertojspindler2003@yahoo.com.ar
Nombre del CEI	Comité de Ética Independiente para Ensayos en Farmacología Clínica- FEFyM.
Dirección del CEI	J. E. Uriburu 774, Piso 1°.
Nº de versión y fecha del consentimiento	Formulario de consentimiento informado específico para el estudio I4V-MC-JADZ. Versión 1.0, FINAL, 0. de Octubre de 2012 Formulario de consentimiento informado sub-estudio farmacogenética específico para el estudio I4V-MC-JADZ. Versión 1.0, FINAL, 02 de Octubre de 2012 Formulario de información y consentimiento del sub-estudio opcional de imagen por resonancia magnétic (RMI) para pacientes versión 1.0, 3 de octubre de 2012

5.- INGRESO DE MEDICACIÓN:

Principio activo	Forma farmacéutica	Unidades	Concentración x unidad
Bariticinib o placebo	Cada Botella contiene 36 comprimidos de 2 mg de Baricitinib o placebo	2700	Comprimidos de 2 mg de Baricitinib o placebo
Bariticinib o placebo	Cada Botella contiene 36 comprimidos de 4 mg de Baricitinib o placebo	1200	Comprimidos de 4 mg de Baricitinib o placebo
Metotrexato o placebo	Cada Botella contiene 25 capsulas de 5 mg de	2200	Capsulas de 5 mg de Metotrexato o placebo



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

	Metotrexato o placebo		
Metotrexato o placebo	Cada Botella contiene 25 capsulas de 2.5 mg de Metotrexato o placebo	2200	Capsulas de 2.5 mg de Metotrexato o placebo
Metotrexato o placebo	Cada blister contiene 12 capsulas de 2.5 mg de Metotrexato o placebo	330	Capsulas de 2.5 mg de Metotrexato o placebo
Metotrexato o placebo	Cada blister contiene 16 capsulas de 2.5 mg de Metotrexato o placebo	330	Capsulas de 2.5 mg de Metotrexato o placebo
Metotrexato o placebo	Cada blister contiene 24 capsulas de 2.5 mg de Metotrexato o placebo	330	Capsulas de 2.5 mg de Metotrexato o placebo

La medicación será importada desde:

- Fisher Clinical Services 7554 Schantz Rd Allentown, PA 18106-9032.USA
- Eumedica .A. Lilly Customer Service Chemin de Nauwelette 1. 7170 Manage.
 Belgium

6.- INGRESO DE DOCUMENTACIÓN:

Documentos impresos	Origen
Site Pro Tablets	INVIVODATA c/o HARTE-HANKS CRM
-Motion J3500 Tablet PC	Services Belgium Ekkelgaarden 6 3500
Modelo: J3500 Tablet PC Model T-	HASSELT BELGIUM
008	

7.- INGRESO DE MATERIALES:



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

Los componentes de los Kits son los siguientes: Tubos al vacío con gel separador Tubos al vacío con edta Tubos al vacío con heparina Tubos al vacío con heparina Tubos al vacío con citrato Tubos al vacío para estabilización del perfil de adn (blood dna tube) Pipetas plásticas descartables para la transferencia de suero/plasma/orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de suero Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de plasma Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Cubos plásticos con tapa a ros	t. Origen	Cant.	Descripción
Tubos al vacío con gel separador Tubos al vacío con edta Tubos al vacío con heparina Tubos al vacío con citrato Tubos al vacío para estabilización del perfil de adn (blood dna tube) Pipetas plásticas descartables para la transferencia de suero/plasma/orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de suero Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de plasma Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Con pastilla conservante de ácido bórico Bolsas porta-tubos absorbentes Bolsas porta-tubos de plástico Bolsas con cierre hermético para el transporte de muestras 600 600 600 600 600 600 600 600	-	600	
Formularios 600		600 600 600 1200 600 600 600 600 600 600 1500	Tubos al vacío con gel separador Tubos al vacío con edta Tubos al vacío con heparina Tubos al vacío con citrato Tubos al vacío para estabilización del perfil de adn (blood dna tube) Pipetas plásticas descartables para la transferencia de suero/plasma/orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de suero Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de plasma Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Tubos plásticos con tapa a rosca para transporte de orina Con pastilla conservante de ácido bórico Bolsas porta-tubos absorbentes Bolsas porta-tubos de plástico Bolsas con cierre hermético para el transporte de muestras Agujas Formularios Etiquetas autoadhesivas con códigos de barra extras Cajas de transporte para especímenes diagnósticos y



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

al descripto en el contenido de los kits específicos de visita Frascos estériles para la toma de muestra de orina Tests de embarazo en orina Tabletas conservante para transporte de orina Pipetas, tubos y gradillas para eritrosedimentación	600 600 600 600	
(sediplast) Frasco plástico 1lt para colecta de orina Jarras para colecta de orina 24hs Tubos al vacío con citrato	600 600 600	
Suministros de Resonancia Magnética/Rayos X Se importaran los siguientes materiales para su uso: - Posicionadores de plástico - Cassettes	16 3900	Synarc 7707 Gateway Blvd, 3rd floor Newark, CA 94560 USA

8.-ENVÍO DE MATERIAL BIOLÓGICO:

Descripción	Destino
sangre, plasma, suero, orina	-Quintiles Laboratories Ltd. 1600 Terrell Mill Road Suite 100 Marietta, GA 30067.USA -Liposcience Inc 2500 Sumner Blvd Raleigh NC 27616Covance Bioanalytical Services LLC 8211 SciCor Drive, Suite B Indianapolis, IN 46214 USA -Quintiles Laboratories Europe The Alba Campus Rosebank, Livingston West Lothian, EH54 7EG Edinburgh, Scotland -Quest Diagnostics Biomarker Lab. Ashu Kumar/Marla Landaverde-Grimaldo 27027 Tourney Road, Ste 2E Valencia, CA 91355 US
Imágenes Resonancia Magnética/Rayos X:	Synarc (MRI and Xray imaging) 7707 Gateway Blvd, 3rd floor Newark, CA 94560 USA



2013- "Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

- CDs conteniendo	
imágenes	

Expediente Nº 1-0047-0002-000028-12-1.

DISPOSICION Nº

rc