



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2019 - Año de la Exportación

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-0002-000386-18-9.

VISTO el Expediente N° 1-0047-0002-000386-18-9, 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 SUCURSAL ARGENTINA, solicita autorización para efectuar el Ensayo Clínico denominado: Protocolo I8F MC GPGH: Estudio randomizado, abierto de Fase 3 que compara el efecto de LY3298176 versus insulina Degludec titulada en el control glucémico de los pacientes con diabetes tipo 2 (SURPASS-3), Protocolo V 26/10/2018 - 27/11/2018 del 26/10/2018.

Que a tal efecto solicita autorización para ingresar al país la droga necesaria 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 el informe técnico de la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos 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 ANMAT N° 6677/10, sus modificatorias y complementarias, 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 ELI LILLY INTERAMERICA INC SUCURSAL ARGENTINA a realizar el estudio clínico denominado: Protocolo I8F MC GPGH: Estudio randomizado, abierto de Fase 3 que compara el efecto de LY3298176 versus insulina Degludec titulada en el control glucémico de los pacientes con diabetes tipo 2 (SURPASS-3), Protocolo V 26/10/2018 - 27/11/2018 del 26/10/2018.

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 modelos/s de consentimiento/s, aprobados por el Comité de Ética en Investigación, que se detallan a continuación:

Información del investigador, del centro de investigación, del Comité de Ética en Investigación (CEI) y del consentimiento/s informado/s:	
Nombre del investigador	Diego Alejandro Aizenberg
Nombre del centro	Centro Médico Viamonte
Dirección del centro	Córdoba 2019 Piso 1, 2, y 3
Teléfono/Fax	01149655650
Correo electrónico	diegoaiz@fibertel.com.ar
Nombre del CEI	CEIC Comité de Etica en Investigación Clínica
Dirección del CEI	Larrea 1381 3 A Ciudad Autónoma de Buenos Aires
Consentimiento informado	FCI sub-estudio RMN específico para el estudio I8F-MC-GPGH: V 19/12/2018 (19/12/2018)
	FCI específico para el estudio I8F-MC-GPGH : V 14/01/2019 (14/01/2019)

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
Tirzepatide (LY3298176)	Lapiceras Prellenadas	mg/ml			100	Cada Caja contiene 4 lapiceras. La lapicera contiene 0.5 ml de solución inyectable de 12.5mg de LY3298176. La medicación del estudio será manufacturada en: Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center, Indianapolis, Indiana 46221, Estados Unidos. - Lilly France S.A.S, Zone Industrielle, 2 Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francia, Vetter Pharma - Fertigung GmbH & co. KG, Schuetzenstrasse 87 and 99-101. 88212 Ravensburg, Alemania La medicacion sera importada desde: Indy CT Distribution Hub – K401 1223 South Harding Street Indianapolis, IN 46221, Estados Unidos - Fisher Clinical Services Inc. 700 Nestle Way Breinigsville, PA 18031, Estados Unidos; Eumedica Logistics Chemin de la Nauwelette 1 B-7170 Manage, Belgica
Insulina Degludec (TRESIBA)	Lapicera Prellenada	Unidades Internacionales			2000	Cada Caja contiene 4 lapiceras. La lapicera contiene 100U de solución inyectable de Insulina Degludec. La medicacion del estudio sera manufacturada en: Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center, Indianapolis, Indiana 46221, Estados Unidos. - Lilly France S.A.S, Zone Industrielle, 2 Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francia, Vetter Pharma - Fertigung GmbH & co. KG, Schuetzenstrasse 87 and 99-101. 88212 Ravensburg, Alemania La medicacion

					sera importada desde: Indy CT Distribution Hub – K401 1223 South Harding Street Indianapolis, IN 46221, Estados Unidos - Fisher Clinical Services Inc. 700 Nestle Way Breinigsville, PA 18031, Estados Unidos; Eumedica Logistics Chemin de la Nauwelette 1 B-7170 Manage, Belgica
Tirzepatide (LY3298176)	Lapiceras Prellenadas	mg/ml		1000	Cada Caja contiene 4 lapiceras. La lapicera contiene 0.5 ml de solución inyectable de 15mg de LY3298176. La medicacion del estudio sera manufacturada en: Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center, Indianapolis, Indiana 46221, Estados Unidos. - Lilly France S.A.S, Zone Industrielle, 2 Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francia, Vetter Pharma - Fertigung GmbH & co. KG. Schuetzenstrasse 87 and 99-101. 88212 Ravensburg. Alemania La medicacion sera importada desde: Indy CT Distribution Hub – K401 1223 South Harding Street Indianapolis, IN 46221, Estados Unidos - Fisher Clinical Services Inc. 700 Nestle Way Breinigsville, PA 18031, Estados Unidos; Eumedica Logistics Chemin de la Nauwelette 1 B-7170 Manage, Belgica
Tirzepatide (LY3298176)	Lapicera Prellenada	mg/ml		1000	Cada Caja contiene 4 lapiceras. La lapicera contiene 0.5 ml de solución inyectable de 10mg de LY3298176. La medicacion del estudio sera manufacturada en: Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center, Indianapolis, Indiana 46221, Estados Unidos. - Lilly France S.A.S, Zone Industrielle, 2 Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francia, Vetter Pharma - Fertigung GmbH & co. KG. Schuetzenstrasse 87 and 99-101. 88212 Ravensburg. Alemania La medicacion sera importada desde: Indy CT Distribution Hub – K401 1223 South Harding Street Indianapolis, IN 46221, Estados Unidos - Fisher Clinical Services Inc. 700 Nestle Way Breinigsville, PA 18031, Estados Unidos; Eumedica Logistics Chemin de la Nauwelette 1 B-7170 Manage, Belgica
					Cada Caja contiene 4 lapiceras. La lapicera contiene 0.5 ml de solución inyectable de 7.5mg de LY3298176. La medicacion del estudio sera manufacturada en: Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center, Indianapolis, Indiana 46221, Estados Unidos. - Lilly France S.A.S, Zone Industrielle, 2 Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francia, Vetter

Tirzepatide (LY3298176)	Lapicera Prellenada	mg/ml			150	Pharma - Fertigung GmbH & co. KG, Schuetzenstrasse 87 and 99-101. 88212 Ravensburg. Alemania La medicacion sera importada desde: Indy CT Distribution Hub – K401 1223 South Harding Street Indianapolis, IN 46221, Estados Unidos - Fisher Clinical Services Inc. 700 Nestle Way Breinigsville, PA 18031, Estados Unidos; Eumedica Logistics Chemin de la Nauwelette 1 B-7170 Manage, Belgica
Tirzepatide (LY3298176)	Lapicera Prellenada	mg/ml			1100	Cada Caja contiene 4 lapiceras. La lapicera contiene 0.5 ml de solución inyectable de 5mg de LY3298176. La medicacion del estudio sera manufacturada en: Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center, Indianapolis, Indiana 46221, Estados Unidos. - Lilly France S.A.S, Zone Industrielle, 2 Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francia, Vetter Pharma - Fertigung GmbH & co. KG, Schuetzenstrasse 87 and 99-101. 88212 Ravensburg. Alemania La medicacion sera importada desde: Indy CT Distribution Hub – K401 1223 South Harding Street Indianapolis, IN 46221, Estados Unidos - Fisher Clinical Services Inc. 700 Nestle Way Breinigsville, PA 18031, Estados Unidos; Eumedica Logistics Chemin de la Nauwelette 1 B-7170 Manage, Belgica
Tirzepatide (LY3298176)	Lapicera Prellenada	mg/ml			200	Cada Caja contiene 4 lapiceras. La lapicera contiene 0.5 ml de solución inyectable de 2.5mg de LY3298176. La medicacion del estudio sera manufacturada en: Eli Lilly and Company, Lilly Technology Center, Indianapolis, Indiana 46221, Estados Unidos. - Lilly France S.A.S, Zone Industrielle, 2 Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, Francia, Vetter Pharma - Fertigung GmbH & co. KG, Schuetzenstrasse 87 and 99-101. 88212 Ravensburg. Alemania La medicacion sera importada desde: Indy CT Distribution Hub – K401 1223 South Harding Street Indianapolis, IN 46221, Estados Unidos - Fisher Clinical Services Inc. 700 Nestle Way Breinigsville, PA 18031, Estados Unidos; Eumedica Logistics Chemin de la Nauwelette 1 B-7170 Manage, Belgica

b) Materiales:

MATERIALES PARA IMPORTAR	
Detalle	Importar
Electrocardiógrafo / Cardiograph Marca: Mortara Modelo: Eli 250c y accesorios. Lugar de manufactura: Mortara Instrument Inc, 7865 N. 86th Street, ilwaukee, WI 53224, Estados Unidos.	11

Lugar de importacion: Quipment Inc. USA, 2260 Northwest Parkway, Suite I, GA, Marietta, 30067, Estados Unidos	
Papel para Electrocardiógrafo / ECG Paper - Pack. Dirección de manufactura: Mortara Instrument Inc 7865 N. 86th Street, Milwaukee, WI. 53224, Estados Unidos // Diagramm Halbach GmbH & Co. KG Am Winkelstück 14, 58239 Schwerte, Alemania Lugar de importacion: Quipment Inc. USA, 2260 Northwest Parkway, Suite I, GA, Marietta, 30067, Estados Unidos	80
Electrodos / 3M Electrodes - 50 unidades por paquete. Dirección de manufactura: 3M Canada CO.400 RT. 100 MORDEN, Manitoba CANADA R6M 1Z9 Lugar de importacion: Quipmen80 Inc. USA, 2260 Northwest Parkway, Suite I, GA, Marietta, 30067, Estados Unidos	80
LAN Cable. Dirección de manufactura: SanDisk Corporation951 Sandisk Dr. , Milpitas, CA 95035 Estados Unidos // Belkin International, Inc.12045 E. Waterfront Drive Playa Vista, CA 90094 Estados Unidos Lugar de importacion: Quipment Inc. USA, 2260 Northwest Parkway, Suite I, GA, Marietta, 30067, Estados Unidos	11
Sandisk 8GB Cruzer USB 8.0 Flash drive empty. Dirección de manufactura: SanDisk Corporation 951 Sandisk Dr. , Milpitas, CA 95035 Estados Unidos Lugar de importacion:Quipment Inc. USA, 11 2260 Northwest Parkway, Suite I, GA, Marietta, 30067, Estados Unidos	11
Los componentes de los kits se importarán desde: Quintiles Laboratories Ltd. 1600 Terrell Mill Road Suite 100. Marietta, GA 30067, Estados Unidos. The Alba Campus Rosebank Livingston West Lothian, EH54 7EG Scotland, Reino Unido. Los Kits se armarán en: Centro de Coordinacion de Q2 Solutions Argentina Av. Triunvirato 3030 C1427AAQ – CABA – Buenos Aires Argentina	3000

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 BIOLÓGICAS			
Tipo de Muestra	Destino	Origen	País
sangre, plasma, suero, orina	BioAgilytix, 2300 Englert Dr, Suite G, Durham, NC, 27713, Estados Unidos; Q2 Solutions North America, 27027 Tourney Road, Suite 2E, Valencia, CA 91355, Estados Unidos; Q2 Solutions America, 1600 Terrell Mill Road Marieta, GA30067, Estados Unidos; Q2 Solutions BioSciences, LLC 19 Brown Road Ithaca NY14850 Estados Unidos	Argentina	Estados Unidos
sangre, plasma, suero, orina	Q2 Solutions Europe 1 Simpson Parkway The Alba CampusRosebank, Livingston, West Lothian, Scotland EH54 7EG, Reino Unido	ARGENTINA	Reino Unido

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 caer por dicho transporte.

ARTICULO 6°.- 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 7°.- Regístrese; notifíquese al interesado la presente Disposición. Cumplido, archívese.

Expediente N°: 1-0047-0002-000386-18-9.

