



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

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-0002-000377-18-8.

VISTO el Expediente N° 1-0047-0002-000377-18-8, del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma ASTRAZENECA S.A., solicita autorización para efectuar el Ensayo Clínico denominado: Estudio Fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo, de Durvalumab como tratamiento Neoadyuvante/Adyuvante en Pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No-Pequeñas, Resecable, Estadios II o III (AEGEAN) , Protocolo V 1 del 31/08/2018 .

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 ASTRAZENECA S.A. a realizar el estudio clínico denominado: Estudio Fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo, de Durvalumab como tratamiento Neoadyuvante/Adyuvante en Pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No-Pequeñas, Resecable, Estadíos II o III (AEGEAN) , Protocolo V 1 del 31/08/2018 .

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	Alejandro Salvatierra
Nombre del centro	Fundacion ARS Medica
Dirección del centro	Guemes esquina Coronel Puch 497
Teléfono/Fax	543884310906
Correo electrónico	alesalvatierra23@hotmail.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)
Consentimiento informado	Información para Adultos y Formulario de Consentimiento para Parejas Embarazadas de Sujetos de Estudio: V Version Local 1.centro.02 (23/11/2018)
	Formulario de Información y Consentimiento del Estudio para Adultos: V Version local 2.centro.01 (23/11/2018)

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
Durvalumab	Concentrado para solución para Infusión	miligramos	1500	15	1200 viales	Vial conteniendo 10 ml de concentrado para infusión 50 mg/ml (500 mg/frasco)

b) Materiales:

MATERIALES PARA IMPORTAR	
Detalle	Importar
Dispositivos para diarios electrónicos Lenovo Yogabook	7
Accesorios para Dispositivos diarios electrónicos	7

Pre-Surgery C1	40
Pre-Surgery C2	40
Screening	50
Pre-Surgery C3	40
Pre-Surgical Assessments	40
Post-Surgery C1	40
Post-Surgery C2	40
Post-Surgery C3 - C12	40
Last Dose of IP + 3 months	40
Last Dose of IP + 6 months	40
GX BLOOD	40
Screening Tissue	40
Clinical Care Tissue	40

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	Covance Central Laboratory service L.P. 8211 Scicor Dr, Indianapolis, IN 46214 USA	Argentina	Estados Unidos
Tumoral	Hematogenix 8150 W. 185th Street Tinley Park, IL 60487 USA	Argentina	Estados Unidos
Heces	Covance Central Laboratory, 8211 Scicor Dr, Indianapolis, IN 46214 USA	Argentina	Estados Unidos
Tumoral	Argentina	Hematogenix 8150 W. 185th Street Tinley Park, IL 60487 USA	Argentina

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°.- 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°: 1-0047-0002-000377-18-8.

