



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

### **Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-0000-002330-18-1

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-002330-18-1, del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y

#### **CONSIDERANDO:**

Que por Disposición ANMAT 11327/16 se autorizó a la firma Eli Lilly Interamérica INC. (Sucursal Argentina), la realización del estudio: “Un Estudio de Fase 2ª randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de LY3337641 en sujetos adultos con artritis reumatoidea de moderada a severa: Estudio RAjuvenate” Protocolo I8K-MC-JPDA versión 20 de Junio de 2016.

Que a fs. 1 la firma patrocinadora manifiesta que por razones operativas se ha decidido terminar el estudio en Argentina.

Que en consecuencia corresponde dejar sin efecto la autorización oportunamente otorgada.

Que se actúa en virtud a las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto 101 de fecha 16 de diciembre de 2015.

Por ello;

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

**DISPONE:**

**ARTÍCULO 1º.-** Déjase sin efecto la autorización para realizar el estudio clínico: “Un Estudio de Fase 2ª randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de LY3337641 en sujetos adultos con artritis reumatoidea de moderada a severa: Estudio RAjuvenate” Protocolo I8K-MC-JPDA versión 20 de Junio de 2016, otorgada por Disposición ANMAT N° 11327/16.

ARTÍCULO 2°.- Regístrese, notifíquese al interesado, digitalícese y publíquese en la página institucional ANMAT; archívese.

Expediente N° 1-0047-0000-002330-18-1