



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2019-72201832-APN-DGA#ANMAT

VISTO la Disposición EX-2019-72201832-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y;

CONSIDERANDO:

Que por las actuaciones citadas en el VISTO la firma AstraZeneca S.A., notifica que la firma Fisher Clinical Services Latin América S.R.L. realizará la importación de la medicación para el Ensayo Clínico denominado “Estudio fase III, Internacional, aleatorizado, de doble ciego, controlado con placebo, en múltiples regiones, de Durvalumab en combinación con Gemcitabina mas Cisplatino versus Placebo en combinación con Gemcitabina mas Cisplatino para los pacientes con cánceres avanzados de vías biliares de primera línea (TOPAZ-1), Protocolo V 2 del 21/03/2019”, autorizado oportunamente por Disposición A.N.M.A.T. N° DI-2019-6422-APN-ANMAT#MSYDS.

Que se agrega la nota mediante la que el patrocinante autoriza a la firma Fisher Clinical Services Latin América S.R.L. a realizar la importación de la medicación.

Que cabe destacar que el patrocinador del ensayo clínico es AstraZeneca S.A., y de la documentación presentada no surgen cambios o modificaciones de la responsabilidad que detenta en el estudio clínico.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos y la Dirección General de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nros. 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello,

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1°: Autorízase a la firma Fisher Clinical Services Latin América S.R.L. en el marco del ensayo

clínico autorizado por Disposición A.N.M.A.T. N° DI-2019-6422-APN-ANMAT#MSYDS a llevar a cabo las tareas de importación de medicación.

ARTÍCULO 2°: Regístrese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la presente Disposición. Comuníquese a la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos. Cumplido, archívese.

EX-2019-72201832-APN-DGA#ANMAT