



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2019-56400555-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el Expediente EX-2019-56400555-APN-DGA#ANMAT del registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que en las actuaciones citadas en el VISTO se comunica el cambio de razón social del representante en el país de la firma Janssen Research&Development, LLC, patrocinante del estudio clínico autorizado oportunamente por la Disposición DI-2018-4086-APN-ANMAT#MS, de Quintiles Argentina S.A. a IQVIA RDS Argentina S.R.L.

Quedicha modificación se debe al cambio de razón social de la firma Quintiles Argentina S.A. a IQVIA RDS Argentina S.R.L., lo que se ilustra con la documentación pertinente presentada debidamente ante la IGJ obrante en esta ANMAT.

Que asimismo se acompaña copia legalizada del poder de representación otorgado por JanssenResearch&Development, LLC a favor de IQVIA RDS Argentina S.R.L.

Que se acompañan las notas a cursarse al Comité de Ética, a los Investigadores Principales y a los pacientes, informando del cambio de razón social efectuado.

Que de acuerdo a lo dispuesto en el punto 3.11, Sección C del Anexo I de la Disposición ANMAT N° 6677/10, la firma IQVIA RDS Argentina S.R.L. quedará sujeta a la citada normativa, asumiendo todas las responsabilidades que correspondan al patrocinador en materia administrativa, contravencional y civil.

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

Que se actúa en ejercicio de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorias.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS,  
ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º:Tómase razón de que la firma IQVIA RDS Argentina S.R.L.será el nuevo representante en Argentina deJanssenResearch&Development, LLC a los efectos de conducir y llevar adelante el estudio clínico autorizado oportunamente por la Disposición DI-2018-4086-APN-ANMAT#MS, conforme lo expuesto en el considerando de la presente.

ARTICULO 2º:Establécese que de acuerdo a lo dispuesto en el punto 3.11, Sección C, Anexo I de la Disposición A.N.M.A.T. N° 6677/10, la firma IQVIA RDS Argentina S.R.L.quedará sujeta a la citada normativa, asumiendo todas las responsabilidades que correspondan al patrocinador en materia administrativa, contravencional y civil.

ARTICULO 3º: Regístrese. Notifíquese al patrocinador. Dése a la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos - INAME. Cumplido, archívese.