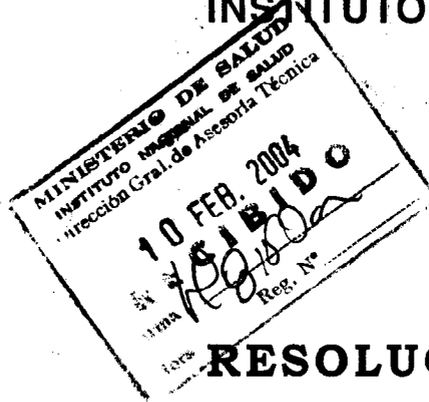


SECTOR SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

OobTécnica

RACIONALIZACION



Nº. 062-2004-J-OPD/INS

RESOLUCION JEFATURAL

Lima, 06 de Febrero del 2004



Visto el expediente 00021030-03, patrocinado por **EASTERN COOPERATIVE ONCOLOGY GROUP** y ejecutado por el **INSTITUTO DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS "Dr. Eduardo Cáceres Graziani"**, solicitando la autorización del protocolo de investigación, ensayo clínico, titulado: **"ESTUDIO CLÍNICO COMPARANDO TERAPIA ADYUVANTE CON CLODRONATE VERSUS PLACEBO EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA TEMPRANO QUE RECIBEN QUIMIOTERAPIA SISTÉMICO Y/O TAMOXIFENO O NO TERAPIA"** según protocolo ECOG NSABP-34 INEN 03-20.

CONSIDERANDO:

Que la Ley N° 26842 "Ley General de Salud", en su Título Preliminar Artículo XV, establece que el Estado promueve la investigación científica y tecnológica en el campo de la salud;

Que asimismo la acotada Ley, en su Artículo 28°, preceptúa que la investigación experimental con personas debe ceñirse a la legislación especial sobre la materia y a los postulados éticos contenidos en la Declaración de Helsinki;

Que, el inciso a) del artículo 34° del Reglamento del Ministerio de Salud, aprobado por Decreto Supremo N° 013-2002-SA, el Instituto Nacional de Salud, Organismo Público Descentralizado, es competente de la ejecución del procedimiento N° 4 "Autorización para la realización de Ensayos Clínicos" comprendido en el Texto Único de Procedimientos Administrativos del Ministerio de Salud, aprobado por Decreto Supremo N° 001-2002-SA y modificado mediante la Resolución Ministerial N° 089-2003-SA/DM. de fecha 24 de enero del 2003. Este procedimiento anteriormente venía siendo ejecutado por la Dirección General de Salud de las Personas, órgano de línea del Ministerio de Salud;

Que, el inciso a) del Artículo 6° del Reglamento de Organización y Funciones del Instituto Nacional de Salud, aprobado mediante Decreto Supremo N° 001-2003-SA, encarga el desarrollo de investigaciones en salud para la prevención de riesgo, protección del daño, recuperación de la salud y rehabilitación de las capacidades de las personas;

Que, según Resolución Jefatural N° 397-2003-J-OPD/INS, emitida con fecha 13 de agosto del 2003, se otorgó un plazo de amnistía para que aquellos ensayos clínicos que venían siendo ejecutados, dentro del territorio nacional, sin la autorización correspondiente regularicen dicho procedimiento.

Que, según Resolución Jefatural N° 595-2003-J-OPD/INS, emitida con fecha 21 de noviembre del 2003, se autorizó la reducción en un ochenta (80) por ciento del monto por derecho de pago del trámite de autorización para la realización de ensayos clínicos desarrollados por los Médicos y Grupos Cooperativos Científicos del Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas "Dr. Eduardo Cáceres Graziani";



//...

Con la opinión favorable de la Oficina General de Investigación y Transferencia Tecnológica, según el Informe N° 044-2004-DG-OGITT-OPD/INS;

De conformidad con el inciso h) del Artículo 12° del Reglamento de Organización y Funciones del Instituto Nacional de Salud, aprobado con Decreto Supremo N° 001-2003-SA;

SE RESUELVE:

Artículo 1.- AUTORIZAR al INSTITUTO DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS “Dr. Eduardo Cáceres Graziani” la realización del protocolo de investigación, ensayo clínico, titulado: “ ESTUDIO CLÍNICO COMPARANDO TERAPIA ADYUVANTE CON CLODRONATE VERSUS PLACEBO EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA TEMPRANO QUE RECIBEN QUIMIOTERAPIA SISTÉMICO Y/O TAMOXIFENO O NO TERAPIA” según protocolo ECOG NSABP-34 INEN 03-20, el mismo que tendrá una vigencia de **12 meses** a partir de la fecha de autorización.

Artículo 2.- El estudio tiene como centro de investigación a:

- Instituto de Enfermedades Neoplásicas “Dr. Eduardo Cáceres Graziani” – MINSA – Lima.

Artículo 3.- El INSTITUTO DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS “Dr. Eduardo Cáceres Graziani” queda en la obligación de:

- Presentar al Instituto Nacional de Salud un informe de avance semestral después de iniciado el estudio.
- Presentar al Instituto Nacional de Salud un informe al término del ensayo clínico y un informe final con los resultados del estudio.
- Informar a la OGITT del INS todo Evento Adverso Severo.
- Informar y detallar en forma escrita la explicación de la suspensión o cancelación del estudio.
- Brindar las facilidades para la inspección de la ejecución del ensayo por el personal de la OGITT del INS

Artículo 4.- Todos los materiales e insumos que se utilizarán para el desarrollo total del ensayo clínico no tienen un valor comercial, sino un valor nominal, y están contenidos en el anexo que forma parte de la presente Resolución.

Regístrese y comuníquese



INSTITUTO NACIONAL DE SALUD
CERTIFICO: Que la presente copia fotostática es exactamente igual al original que he tenido a la vista y que he devuelto en el acto al interesado.
Lima, 09/12/2004



Sr. PABLO D. RODRIGUEZ ASNATE
FEDATARIO
R.N. 2003-201-OPD-INS

Dr. César G. Naquira Velarde
Jefe
Instituto Nacional de Salud

SUMINISTROS A IMPORTAR DURANTE LA EJECUCIÓN DEL ENSAYO CLÍNICO

Jefatura
 Cápac Yupanqui N° 1400
 Jesús María - Lima 11
 Teléfono: 471-9920
 Fax: 471-7443
 e-mail: jefatura@ins.gob.pe
postmaster@ins.gob.pe
 Web: www.ins.gob.pe

Centro Nacional de Salud Pública
 Cápac Yupanqui N° 1400
 Jesús María - Lima 11
 Teléfono: 471-9920
 Fax: 471-2529
 e-mail: cnisp@ins.gob.pe

**Centro Nacional de Alimentación
y Nutrición**
 Tizón y Bueno N° 276
 Jesús María - Lima 11
 Teléfono: 463-9588
 Fax: 463-9617
 e-mail: cenan@ins.gob.pe

**Centro Nacional de Control de
Calidad**
 Av. Defensores del Morro No. 2268
 (ex Huaylas) Chorrillos - Lima 9
 Teléfono: 467-6696
 Fax: 467-1216
 e-mail: cncc@ins.gob.pe

**Centro Nacional de Productos
Biológicos**
 Av. Defensores del Morro No. 2268
 (ex Huaylas) Chorrillos - Lima 9
 Teléfono: 467-4499
 Fax: 467-0878
 e-mail: cnpb@ins.gob.pe

**Centro Nacional de Salud
Intercultural**
 Av. Salaverry cdra. 8 Of. 210 (2do
Piso) Jesús María - Lima 11
 Teléfono: 423-4402
 Fax: 423-4544
 e-mail: censi@ins.gob.pe

**Centro Nacional de Salud
Ocupacional y Protección del
Ambiente Para la Salud**
 Las Amapolas N° 350
 Lince - Lima 14
 Teléfono: 421-0146
 Fax: 421-0146
 e-mail: censoapas@ins.gob.pe

Oficina General de Administración
 Av. Defensores del Morro No. 2268
 (ex Huaylas) Chorrillos - Lima 9
 Teléfono: 467-4499
 Fax: 251-4406
 e-mail: oga@ins.gob.pe

PATROCINADO POR: EASTERN COOPERATIVE ONCOLOGY GROUP

**TITULO DEL ENSAYO: "ESTUDIO CLÍNICO COMPARANDO TERAPIA ADYUVANTE CON
CLODRONATE VERSUS PLACEBO EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA
TEMPRANO QUE RECIBEN QUIMIOTERAPIA SISTÉMICO Y/O TAMOXIFENO O NO
TERAPIA"**

N° DE PROTOCOLO: ECOG NSABP-34 INEN 03-20

DURACIÓN TOTAL DEL ENSAYO: DE FEBRERO 2004 A FEBRERO 2006

CENTRO(S) DE INVESTIGACIÓN:

- **INSTITUTO DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS "Dr. Eduardo Cáceres Graziani",
Lima / Dr. Carlos Vallejos Sologuren**

N°	NOMBRE DEL SUMINISTRO	PRESENTACIÓN	CANTIDAD	UNIDADES	N° LOTE
1	CLODRONATO	Tabletas de 800 mg.	.	3000 tabletas (vienen en sachet)	

(*) Nota: Los suministros serán retirados de manera parcial.

