

SECTOR SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD



Nº. 413-2005-J-OPD/INS

RESOLUCION JEFATURAL

Lima, 25 de Julio del 2005



Visto el expediente 00013624-05, patrocinado por MERCK & CO., INC. y ejecutado por MERCK SHARP & DOHME PERÚ S.R.L. en el cual solicitan la renovación de autorización del proyecto de investigación, ensayo clínico titulado: "UN ESTUDIO MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO QUE COMPARA LOS EFECTOS CLÍNICOS DE MONTELUKAST INTRAVENOSO CON PLACEBO EN PACIENTES CON ASMA AGUDO" según protocolo 288-01, el cual fue autorizado por el Instituto Nacional de Salud con Resolución Jefatural Nº 403-2004 -J-OPD/INS en fecha 15 de Junio de 2004.

CONSIDERANDO:



Que la Ley Nº 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 28º, 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 34º del Reglamento del Ministerio de Salud, aprobado por Decreto Supremo Nº 013-2002-SA, establece que el Instituto Nacional de Salud, Organismo Público Descentralizado, es competente de la ejecución del procedimiento Nº 4 "Autorización para la realización de Ensayos Clínicos" comprendido en el Texto Único de Procedimientos Administrativos del Ministerio de Salud, aprobado por Decreto Supremo Nº 001-2002-SA y modificado mediante la Resolución Ministerial Nº 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 6º del Reglamento de Organización y Funciones del Instituto Nacional de Salud, aprobado mediante Decreto Supremo Nº 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;

Con la opinión favorable de la Oficina General de Investigación y Transferencia Tecnológica, según el Informe Nº 285 -2005-DG-OGITT-OPD/INS;

De conformidad con el inciso h) del Artículo 12º del Reglamento de Organización y Funciones del Instituto Nacional de Salud, aprobado con Decreto Supremo Nº 001-2003-SA;



SE RESUELVE:



Artículo 1.- RENOVAR la AUTORIZACION a MERCK SHARP & DOHME PERÚ S.R.L. para la realización del proyecto de investigación, ensayo clínico titulado: "UN ESTUDIO MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO QUE COMPARA LOS EFECTOS CLÍNICOS DE MONTELUKAST INTRAVENOSO CON PLACEBO EN PACIENTES CON ASMA AGUDO" según protocolo 288-01, la misma que tendrá vigencia de 12 meses a partir de la fecha de emisión de la presente resolución.



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

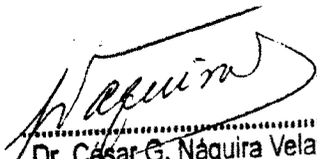
- Clínica San Borja – Particular- Lima.
Investigador Principal: Dr. Efraín Félix Hinojosa.

Artículo 3.- MERCK SHARP & DOHME PERÚ S.R.L. queda en la obligación de:

- Presentar al Instituto Nacional de Salud informes de avance semestralmente a partir de la fecha de emisión de la resolución de autorización del ensayo clínico.
- Presentar al Instituto Nacional de Salud un informe al término del ensayo clínico y un informe final con las conclusiones y resultados del ensayo clínico.
- Informar a la Oficina General de Investigación y Transferencia Tecnológica (OGITT) del Instituto Nacional de Salud (INS) todo Evento Adverso Severo ocurrido
- Informar y detallar en forma escrita los motivos de la suspensión o cancelación del ensayo clínico.
- Brindar las facilidades para la inspección de la ejecución del ensayo por el personal de la OGITT del INS.

Regístrese y comuníquese




.....
Dr. César E. Náquira Velarde
Jefe
Instituto Nacional de Salud