



## Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires

“ 2013. Año del 30 aniversario de la vuelta a la democracia”

### RESOLUCIÓN N.º 404/MSGC/13

Buenos Aires, 11 de Abril de 2013

#### VISTO:

Las Leyes N° 153 y N° 3301, el Decreto N° 58/GCBA/11, Decreto N° 260/GCBA/12, la Resolución N° 485/MSGC/11, Resolución N° 1035/MSGC/12, el Expediente N° 858.171/2013, y

#### CONSIDERANDO:

Que la Ley 153 rige todo lo concerniente al sistema de salud del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires;

Que en el marco de la norma señalada se dictó la Ley 3301 mediante la cual se establece el régimen jurídico para la protección de derechos de sujetos en Investigaciones de Salud;

Que el artículo 25 de la ley referenciada establece que el Ministerio de Salud de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires es la autoridad de aplicación de la citada norma;

Que mediante Decreto 58/GCBA/2011 se aprobó la reglamentación de la Ley 3301 de conformidad con lo dispuesto en el artículo 26 de la misma;

Que el artículo 2° del mencionado Decreto faculta al titular del Ministerio de Salud a dictar las normas complementarias y reglamentarias, y a suscribir los convenios que sean necesarios para la aplicación de dicha norma;

Que en el marco de dichas facultades, se dictó la Resolución N° 485/MSGC/2011 mediante la cual se aprobaron los requisitos y procedimientos aplicables a los proyectos y trabajos de investigación que se efectúen en los efectores dependientes del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires;

Que la Resolución N° 1035/MSGC/2012, modificó los requisitos y el procedimiento aplicables a los proyectos y trabajos de investigación, previstos en la Resolución citada en el considerando que precede, como así también derogó el Anexo II de la misma normativa a saber el flujograma procedimental, por considerar que el mismo encerraba dudas interpretativas acerca del procedimiento de aprobación de los proyectos de investigación y del rol en el proceso que cabe asignarle a la autorización por parte de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica –ANMAT-.

Que mediante la Resolución citada se estableció que una vez que el área competente –Dirección General de Docencia e Investigación- se expida respecto del proyecto de Convenio de Investigación deberá darse intervención a la Subsecretaría de Planificación Sanitaria y a la Subsecretaría de Atención Integrada de Salud, a efectos de que una vez prestada su conformidad sean elevadas las actuaciones a la Señora Ministra de Salud, previendo la intervención de la Dirección General Legal y Técnica;

Que al respecto cabe resaltar que el Decreto N° 260/GCBA/12, describe como responsabilidades primarias de la Dirección General Legal y Técnica del Ministerio de Salud, la de realizar el control de legalidad de los actos administrativos a ser

suscriptos por el titular del Ministerio de Salud, como así también intervenir y supervisar la elaboración de convenios que celebre esta Jurisdicción;

Que como consecuencia de lo descripto en el considerando anterior, resulta conveniente la intervención de la Dirección General Legal y Técnica, en los procedimientos aplicables a los proyectos y trabajos de investigación que se efectúen en los efectores dependientes del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires;

Que de lo expresado, corresponde modificar los requisitos y el procedimiento aplicable a los proyectos y trabajos de investigación previstos en la Resolución N° 1035/MSGC/12;

Que es la Autoridad de Aplicación quien resulta competente para establecer el procedimiento necesario para efectuar la autorización de las investigaciones presentadas por los investigadores;

Que en virtud de lo expuesto resulta procedente dictar el pertinente acto administrativo.

Por ello, y en uso de las atribuciones conferidas por el artículo 25 y 21 de la ley 3301 y el artículo 2 del Decreto 58/2011,

**LA MINISTRA DE SALUD  
RESUELVE**

Artículo 1.- Derógase la Resolución N° 1035/MSGC/12.

Artículo 2.- Apruébense los requisitos y procedimientos aplicables a los proyectos y trabajos de investigación que se efectúen en los efectores dependientes del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, el modelo de convenio de investigación a suscribir entre el patrocinante y/o investigadores y el Ministerio de Salud, la declaración jurada y el Formulario de registro que como Anexos I, II, III y IV forman parte integrante de la presente.

Artículo 3.- Regístrese. Publíquese. Para su conocimiento y demás efectos gírese a la Subsecretaría de Administración del Sistema de Salud, Subsecretaría de Atención Integrada de Salud, Subsecretaría de Planificación Sanitaria y a la Dirección General Docencia e Investigación. Cumplido, archívese. **Reybaud**



## **Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires**

“ 2013. Año del 30 aniversario de la vuelta a la democracia”

### **ANEXO I**

#### **Requisitos y procedimientos aplicables a los proyectos y trabajos de investigación que se efectúen en los hospitales dependientes del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires**

1. Todo trabajo científico de investigación que se pretenda efectuar en los efectores dependientes del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires deberá encuadrarse dentro de la metodología que se establece en la presente normativa y ser aprobado según las previsiones contenidas en la Ley N° 3301 y su Decreto reglamentario.

2. La presente será de aplicación a:

- a) los agentes en relación de dependencia con el Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires que efectúen trabajos de investigación en jurisdicción del mismo.
- b) toda aquella persona sin relación de dependencia con el Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires que, con autorización expresa del Director del Hospital y de la Dirección General de Docencia e Investigación, realice trabajos de investigación dentro de la jurisdicción del mismo, según las normas vigentes.

3. Las investigaciones reguladas por el presente deberán:

- a) Contar con la autorización del Jefe de Unidad, División o Departamento correspondiente.
- b) Ser aprobadas por el Comité de Docencia e Investigación (CODEI) hospitalario.
- c) Ser aprobadas por el Comité de Ética en Investigación (CEI) hospitalario.
- d) Ser autorizadas por el Director del Hospital donde se realice, mediante la Disposición correspondiente.
- e) Contar con el compromiso del investigador y del patrocinante, si lo hubiera, de respeto por las normas éticas establecidas en la Ley N° 3.301, a través de la suscripción de la de la Declaración Jurada, que como Anexo III forma parte de la presente Resolución.
- f) Ser remitidas al Comité Central de Ética en Investigación (CCE) para su conocimiento y registro, previa intervención de la Dirección General de Docencia e Investigación (DGDOIN).

4. Los proyectos de investigación a presentar deberán cumplir con los requisitos y condiciones del artículo 8 de la Ley N° 3.301.

5. Los proyectos de investigación deberán ser presentados por el Investigador Principal en el CODEI y en el CEI.

En aquellas investigaciones que cuenten con patrocinio privado, el comprobante de pago del canon por evaluación previsto en el artículo 1° de la Resolución N° 485/MSGC/2011, deberá acreditarse ante la DGDOIN previa presentación de los proyectos ante el CODEI y el CEI. Una vez comprobado el efectivo pago del canon la DGDOIN informará al CEI a fin de que pueda comenzar la evaluación de la investigación.

El CEI y el CODEI serán los organismos encargados de aprobar o rechazar los proyectos de investigación en el marco de sus competencias propias y específicas y están facultados a supervisar la ejecución del estudio.

El CODEI evaluará la oportunidad y posibilidad de la realización del proyecto en el Hospital en un plazo no mayor de 10 días. El CEI evaluará la pertinencia y efectuará la revisión ética y metodológica del proyecto presentado en el marco de sus competencias, y en un plazo no mayor de 30 días corridos deberá elaborar el primer dictamen.

6. En el caso de proyectos de investigación con dictámenes disímiles entre CEI de distintos efectores, el CCE citará a los CEI intervinientes para analizar la situación.

7. Una vez que el proyecto cuente con la aprobación por parte del CODEI y del CEI, será elevado al Director del Hospital, quien deberá evaluar su autorización por Disposición la que se realizará en un lapso igual o menor a 10 días. En la misma Disposición se deberán estimar los gastos y recursos a utilizarse por el efector. Dicho acto administrativo deberá ser comunicado a la Dirección General de Docencia e Investigación.

8. A los fines del registro, la institución deberá elevar al CCE el Formulario de Registro Centralizado, que como Anexo IV forma parte de la presente. Los formularios de todas las investigaciones sometidas a consideración por los CEI deberán ser remitidas con las decisiones adoptadas, para su registro.

9. Los protocolos de investigación que no cuenten con patrocinio ni requieran la autorización de organismos regulatorios, podrán comenzar a ejecutarse con la aprobación del CODEI, del CEI y la autorización por disposición del Director del Hospital.

10. Las investigaciones comprendidas en el artículo 2.2 de la Ley N° 3301 que cuenten con patrocinio privado deberán elevarse a la Dirección General de Docencia e Investigación (DGDOIN) para la tramitación de la suscripción del Convenio de Investigación entre patrocinador, investigador y el Ministro de Salud, que obra como Anexo II de la presente.

11. A tal fin, el Hospital en el que se desarrolle la investigación deberá elevar a la DGDOIN la siguiente documentación:

- Dictamen del CODEI
- Dictamen del CEI
- Disposición autorizante del Director del Hospital que contemple los gastos hospitalarios, si los hubiere.
- Protocolo de investigación
- Acuerdo entre investigador y patrocinador
- Comprobante de depósito del canon de evaluación establecido en el artículo 1º de la Resolución 485/MSCG/2011.
- Proyecto de Convenio que como Anexo II forma parte de la presente.



## **Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires**

“ 2013. Año del 30 aniversario de la vuelta a la democracia”

- Declaración Jurada del Investigador que como Anexo III forma parte de la presente.
- Formulario de registro centralizado que como Anexo IV forma parte de la presente.
- Póliza de Seguro de responsabilidad civil a cargo del patrocinador conforme lo exigido por la Ley N° 3.301 y su Decreto reglamentario.
- Documentación del patrocinador a fin de acreditar la personería y competencia de quien suscribirá el convenio de investigación con el Ministerio de Salud.

12. Una vez que la DGDOIN se expida respecto al proyecto de Convenio de Investigación dará intervención a la Subsecretaría de Planificación Sanitaria y a la Subsecretaría de Administración del Sistema de Salud por intermedio de la Dirección General Legal y Técnica quienes, de prestar su conformidad, elevarán los actuados al titular del Ministerio de Salud para la suscripción del mencionado Convenio.

13. Suscripto el Convenio de Investigación entre el Ministerio de Salud y el patrocinador e investigador, la DGDOIN emitirá la Disposición de autorización para el comienzo de la investigación previa constatación de la autorización regulatoria correspondiente, en caso de que corresponda.

14. Para el caso de acuerdos entre investigador y patrocinador en que se haya convenido la obligación de dar sumas en moneda extranjera, la conversión a moneda de curso legal será efectuada tomando como referencia la cotización oficial del Banco de la Ciudad de Buenos Aires, tipo vendedor, al momento del efectivo pago.





## Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires

“ 2013. Año del 30 aniversario de la vuelta a la democracia”

### ANEXO II CONVENIO DE INVESTIGACIÓN EN SALUD CON PATROCINIO

Entre el Ministerio de Salud del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, representado en este acto por la Sra. Ministra de Salud, Dra. Graciela Mabel Reybaud,, con domicilio en Monasterio N° 480 de esta Ciudad Autónoma de Buenos Aires, por una parte, en adelante denominado “EL MINISTERIO”, y por la otra XXXXXXXXXX, representada en este acto por su apoderado XXXXXXXXXX, con domicilio legal en la calle XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX en adelante “EL PATROCINANTE”, y el Dr. XXXXXXXXXX, con domicilio en la calle XXXXXXXXXXXXXX, en adelante “EL INVESTIGADOR” (todas ellas conjuntamente denominadas “LAS PARTES”) convienen en celebrar el presente convenio.

Considerando que:

EL PATROCINANTE y EL INVESTIGADOR han suscripto un “Contrato de Estudio Clínico”, en el cual se establecen los derechos y obligaciones de cada uno de ellos, así como la modalidad del proyecto a desarrollar (en adelante LA INVESTIGACIÓN).

La INVESTIGACIÓN ha sido aprobada por el Comité de Docencia e Investigación (CODEI) hospitalario, por el Comité de Ética en Investigaciones (CEI) hospitalario y ha sido autorizada por el Director del Hospital XXXXXXXXXXXXXX.

De acuerdo a la exigencia prevista por el artículo 6° de la Resolución Nro. 485/MSGC/2011, aquellas investigaciones comprendidas en el Art. 2, Inc. 2 de la Ley N° 3301 y que cuenten con patrocinio privado deberán proceder a la firma de un convenio entre el investigador principal, el patrocinante y el Ministro de Salud.

De conformidad con lo establecido en el artículo 22, punto 2 inciso c del Decreto 58/GSBA/2011, el patrocinante deberá afrontar el pago de un monto adicional equivalente al 20% (veinte por ciento) del presupuesto total de la Investigación.

Por ello y en el marco de lo expuesto, LAS PARTES acuerdan celebrar el presente convenio, según las siguientes cláusulas:

**PRIMERA:** EL PATROCINANTE y EL INVESTIGADOR se comprometen a dar cabal cumplimiento a cada una de las obligaciones por ellos contraídas en el “Contrato de Estudio Clínico”, que como ANEXO integra el presente convenio.

**SEGUNDA:** El PATROCINANTE deberá abonar en concepto de utilización de recursos del efector de la INVESTIGACIÓN la suma de pesos XXXXXXXX, que se encuentra estimada y valorizada en la Disposición N° XXXXX que el Director del efector ha dictado al efecto, de conformidad con el artículo 22 del Decreto N° 58/GCBA/11, y Resolución N° 485/MSGC/2011. El monto correspondiente según el cronograma de pagos establecidos en el acuerdo entre el Investigador y el Patrocinante, deberá ser depositado en la Cuenta Carrera del Investigador N° 210178/7 y ser destinada a la cuenta escritural “Fondo Carrera de Investigación” del Hospital.

**TERCERA:** Para el desarrollo de la INVESTIGACIÓN, se estimó la suma de pesos xxxxxxxxx, en concepto de honorarios del Investigador y en pesos xxxxxxxxx en concepto de insumos de la investigación, a cuyo pago se ha obligado el PATROCINANTE, según se detalla en el Acuerdo entre el Investigador y Patrocinante cuyo texto forma parte del presente Convenio.

**CUARTA:** EL PATROCINANTE se obliga a efectuar el depósito de una suma equivalente al 20% sobre el presupuesto total de la INVESTIGACIÓN, integrado por la suma de los importes previstos en las cláusulas SEGUNDA y TERCERA del presente Convenio. Dicho importe deberá ser depositado en la Cuenta del Banco Ciudad de Buenos Aires N° 210.178/7, denominada “Carrera de Investigador”. Esta contribución adicional del 20% se hará efectiva según el cronograma de pagos establecido en el Acuerdo entre el Investigador y el Patrocinador. Para el caso de preverse sumas en moneda extranjera, los cálculos y estimaciones en pesos argentinos serán efectuados tomando como referencia la cotización oficial de dicha moneda, tipo vendedor,



## Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires

“ 2013. Año del 30 aniversario de la vuelta a la democracia”

publicada por el Banco de la Ciudad de Buenos Aires, al momento de hacer efectivos los pagos previstos en el citado Acuerdo.

**QUINTA:** En caso de falta de pago en el tiempo y la forma establecida en las cláusulas SEGUNDA y CUARTA del presente, operará la mora automática sin necesidad de interpelación judicial o extrajudicial alguna, devengándose en favor del MINISTERIO un interés punitivo equivalente a la tasa activa del Banco Ciudad de Buenos Aires para sus operaciones de crédito a treinta (30) días, siendo obligación de la Dirección General de Docencia e Investigación, el control del cumplimiento de los mismos.

**SEXTA:** De conformidad con lo establecido en el artículo 12 de la Ley N° 3301, la entidad promotora de la investigación deberá, previamente al inicio de la investigación, contratar un seguro u otra garantía financiera que cubra los daños y perjuicios que como consecuencia de la investigación puedan resultar para la persona en que hubiera de realizarse. Asimismo, debe contemplar plena cobertura de eventuales daños y perjuicios que pudieran resultar mediata e inmediatamente de la investigación, la cual en ningún caso podrá ser por rubros o extensiones temporales inferiores a las establecidas por el Código Civil y alcanzarán las consecuencias de la investigación que pudieran verificarse en los sujetos aunque haya finalizado la investigación. La extensión temporal de la cobertura post investigación será durante los plazos de prescripción de las acciones por daños previstas por el cuerpo legal antes mencionado.

**SÉPTIMA:** El presente convenio tendrá una vigencia de xxxxxxxx desde el comienzo de la investigación, renovable automáticamente siempre que se haya aprobado previamente la prórroga de la investigación que da origen a este acuerdo, salvo denuncia fehaciente en contrario, formulada por cualquiera de las partes, con tres (3) meses de antelación a la fecha de finalización de este acuerdo.

**OCTAVA:** La suscripción del presente convenio no implica la autorización a realizar el proyecto de investigación. La entrada en vigencia del mismo se encuentra supeditada a las aprobaciones regulatorias correspondientes, en caso de que correspondan.

**NOVENA:** En el caso de diferencias de interpretación, o controversias respecto de la aplicación del presente Convenio, las partes acuerdan someterse a la jurisdicción y competencia de los Tribunales en lo Contencioso, Administrativo y Tributario de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, dejando constancia que las notificaciones judiciales al Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires deben ser cursadas en la calle Uruguay N° 458, Departamento Oficios Judiciales y Cédulas, de conformidad con lo establecido por Ley N° 1.218 y la Resolución N° 77-PG-2006, lugares donde tendrán plena validez las notificaciones que se efectúen.

En prueba de conformidad se firman tres (3) ejemplares de un mismo tenor y a un solo efecto, en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, a los ... días del mes de ..... de 20....



## Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires

“ 2013. Año del 30 aniversario de la vuelta a la democracia”

### ANEXO III

### FORMULARIO DECLARACIÓN JURADA

Ref.

Protocolo N°:

Patrocinante:

Título del Protocolo:

Nombre del Centro:

Investigador Principal:

CUIT/CUIL:

Domicilio

TE:

Correo electrónico:

Por intermedio de la presente y en carácter de Investigador/a Principal del estudio, me comprometo a cumplir con el protocolo aprobado, la Ley 3301, su Decreto Reglamentario, y a toda otra norma relacionada al protocolo de Investigación, ajustándome a los valores y principios éticos universalmente proclamados y citados en la presente Ley y a respetar los derechos de los sujetos en experimentación clínica durante la realización del presente estudio.

FIRMA

Aclaración:

Fecha:



## Anexo IV: Formulario del Registro Centralizado de Proyectos de Investigación

Título ..... ID  
 Institución ..... (NO LLENAR)  
 Servicio .....

Investigador Principal	Apellido y Nombres	Servicio	GCBA	Conducción	En formación	Carrera investigador
Correo electrónico						

**Financiación** Fuente  Sin financiación  Nacional  Extranjera  Financiadador

**Sector** Público  Privado  Otros

**Industria farmacéutica** Si  No

**Póliza de seguro (de corresponder)** Empresa ..... N° .....

**Investigación** Básica  Exp. en Animales  Epidemiológica   
 Investigación Clínica  Ciencias Sociales  Servicios de Salud

**Alcance** Multicéntrico internacional  Multicéntrico nacional  Limitado al hospital

**Diseño** (sólo para Investigación Clínica y Epidemiológica)

1.Observacional  2.Experimental   
 1.1.descriptivo  2.1. Ensayo drogas/dispositivos  fase I  fase II  fase III  fase IV   
 1.2.analítico  2.2. No drogas/dispositivos   
 1.2.1.Corte transversal   
 1.2.2. Caso-control   
 1.2.3. Cohorte

**Filtro metodológico** Etiología-Daño  Riesgo-Pronóstico  Diagnóstico  Terapéutica  Rev. Sistemática

**Fecha presentación** \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ **N° de pacientes a reclutar en el hospital**  **Tiempo estimado de duración del proyecto (meses)**

Consentimiento Informado: SI  NO   
 Autorización Jefe \*  Fecha: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_  
 Aprobación del CODEI \*\*  Fecha: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_  
 Aprobación del CEI  Fecha: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_  
 Disposición autorizante Director  Fecha: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ N°: \_\_\_\_\_

\* En caso de corresponder  
 \*\* o Comité de Revisión Institucional, en caso de corresponder

### A COMPLETAR POR LA DIRECCION GENERAL DE DOCENCIA E INVESTIGACIÓN

Aprobación ANMAT SI  NO  Fecha: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ N°: \_\_\_\_\_  
 Convenio GCBA   Fecha: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ N°: \_\_\_\_\_  
 Registro Público   Fecha: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ N°: \_\_\_\_\_

Finalizado si  no  Fecha de finalización \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Informe final si  no  Publicación .....

Suspendido si  no  Fecha de suspensión \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ Causa: .....