

**APRUEBA ACUERDO DE ESTUDIO CLÍNICO ENTRE ICON CLINICAL RESEARCH LIMITED, SERGIO VARGAS MUNITA, UNIVERSIDAD DE CHILE PARA LA FACULTAD DE MEDICINA E I TRIALS S.A. PARA DESARROLLO DEL PROTOCOLO DE PFIZER C3671008 “ENSAYO DE FASE 3, ALEATORIZADO, A DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE UNA VACUNA DE SUBUNIDAD PREFUSIÓN F CONTRA EL VIRUS RESPIRATORIO SINCICIAL (VRS) EN INFANTES NACIDOS DE MUJERES VACUNADAS DURANTE EL EMBARAZO”.**

**RESOLUCION EXENTA N°1793**

**SANTIAGO, 25 DE NOVIEMBRE DE 2020**

**VISTO:** Las facultades que me confiere el Reglamento General de Facultades contenido en el D.U. N°906 de 2009; lo dispuesto en Decreto TRA 309/1349/2018 del 29 de junio de 2018; todos en relación con los artículos 36 y 37 del Estatuto de la Universidad de Chile contenido en el DFL N°3 de 2006 de Educación, y las normas del Reglamento de Administración Presupuestaria y de Administración de Fondos, aprobado por Decreto Universitario N°2.750, de 1978; y lo señalado en las Resoluciones N°7 y 8 de 2018 de la Contraloría General de la República,

**RESUELVO:**

- 1. APRUÉBESE** el contrato para la realización de estudio clínico titulado protocolo de Pfizer C3671008 “Ensayo de fase 3, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de una vacuna de subunidad prefusión f contra el virus respiratorio sincicial (vrs) en infantes nacidos de mujeres vacunadas durante el embarazo”, y que fue suscrito el 25 de noviembre de 2020 entre **ICON Clinical Research Limited**, con domicilio legal en South County Business Park, Leopardstown, Dublin 18, D18 X5R3, Irlanda (“CRO”), **Sergio Vargas Munita**, con domicilio en Avenida Independencia 1027, Independencia, Santiago, 8380453, Chile, (“Investigador principal”), **Universidad de Chile para la Facultad de Medicina**, con domicilio en Avenida Independencia 1027, Independencia, Santiago, 8380453, Chile, (“Institución”), e **I-TRIALS S.A.**, con domicilio legal en Av. Luis Alberto de Herrera 1248 - World Trade Center - Torre 1 - Oficina 302, 11300, Montevideo, República Oriental del Uruguay (“Administrador Interviniente” o “I TRIALS”), y cuyo texto digitalmente suscrito consta de 74 páginas, documento que se adjunta y que pasan a formar parte integral de la presente resolución, y que incluye los siguientes anexos insertos en él: Anexo A Presupuesto del estudio y términos de pago, Anexo B Política de indemnización y lesiones relacionadas con la investigación, Anexo C Equipos y Materiales, y Anexo D Principios internacionales antisoborno y anticorrupción de Pfizer.
- 2. ÍMPUTASE** el ingreso al Subtítulo 1 Ítem 1,1. del Presupuesto Universitario vigente.
- 3. REMÍTASE** a la Contraloría de la Universidad de Chile para control de legalidad.

**ANÓTESE, COMUNÍQUESE Y REGISTRESE**

**MARIA ANGELA MAGGIOLO LANDAETA**  
Vicedecana

**DR. MANUEL KUKULJAN PADILLA**  
Decano

DISTRIBUCIÓN:  
- Dirección Jurídica  
- Oficina de Partes.