



3000-8091-19

Bogotá D.C, Julio de 2019

**ASUNTO: Acuso recibo informe anual de seguridad**

Dando cumplimiento a lo estipulado en la Resolución No 2011020764 del 10 de Junio de 2011 “*Por la cual se establece el reglamento relativo al contenido y periodicidad de los reportes de eventos adversos en la fase de investigación clínica con medicamentos en humanos de que trata el artículo 146 del decreto 677 de 1995*” (Artículo Sexto: Informes de Seguridad), la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima, da acuso de recibo de la información allegada con los siguientes radicados, correspondientes al reporte de informes anuales de seguridad. El Invima, en cualquier momento y como parte del proceso de análisis de la información, podrá requerir datos adicionales, para efectos de Inspección, Vigilancia y Control.

RADICADO	FECHA RADICADO	PATROCINADOR	CÓDIGO INVIMA
20181134072	05/07/2018	GlaxoSmithKline	PI-HGS-824 PI-HGS-726
20181138249	11/07/2018	Pfizer S.A.S	PI-PF-944
20181134069	05/07/2018	GlaxoSmithKline	PI-HGS-723
20181103032	24/05/2018	Institut de Recherches Internationales Servier/ PAREXEL International Colombia S.A.S	PI-IRI-852
20181142559	17/07/2018	Pfizer S.A.S	PI-PF-899

Cordialmente,

**JUDITH DEL CARMEN MESTRE ARELLANO**

Director (a) Técnico de Medicamentos y Productos Biológicos

Proyectó: Grupo de Investigación Clínica