



La salud
es de todos

Minsalud

3000-9600-19

Bogotá D.C, Agosto 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
20181105421	28/05/2018	Merck Sharp and Dohme Colombia SAS	PI-MS-1013 PI-MS-1003
20181184619	11/09/2018	Merck Sharp and Dohme Colombia SAS	PI-MS-1184
20181190558	18/09/2019	Merck Sharp and Dohme Colombia SAS	PI-MS-1082
20181191602	19/09/2018	Medimmune LLC	PI-MEI-811
20181190314	18/09/2018	Alcon Research Ltda	PI-ALR-997
20181189451	17/09/2018	Amgen Inc	PI-AG-868 PI-AG-1075 PI-AG-1163

Cordialmente,

JUDITH DEL CARMEN MESTRE ARELLANO

Director (a) Técnico de Medicamentos y Productos Biológicos

Proyectó: Grupo de Investigación Clínica