

OFICIO 600-11642-14

Bogotá D.C., Enero 06 de 2015


ASUNTO: Acuso Recibo de Informes 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:

RADICADO	FECHA RADICADO	PATROCINADOR / CRO	CODIGO INVIMA
14104129	17/10/14	GlaxoSmithKline	PI-GS-827
14104130	17/10/14	GlaxoSmithKline	PI-GS-672
14112908	12/11/2014	MSD	PI-MS-528
14028336	21/03/2014	ICON	PI-PF-885
14121837	09-12-2014	GlaxoSmithKline	PI-PA-710
14124505	17-12-2014	Novartis de Colombia S.A.	PI-NO-848
14124567	17-12-2014	Sanofi Pasteur	PI-QC-425

Cordialmente,

LUZ HELENA FRANCO CHAPARRO
Directora de Medicamentos y Productos Biológicos.

Proyectó: Profesionales del Grupo Ensayos Clínicos – Programas Especiales
Fecha última revisión: 15/07/2015
VoBo Coordinador de Programas Especiales: ML. Gutierrez 
VoBo Legal S. Charris 