

OFICIO 600-0177-15

Bogotá D.C., Febrero 03 de 2015

ASUNTO: Acuso recibo 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
14114028	14/11/2014	MSD	PI-PA-320
14124824	18/12/2014	HUMAN GENOME SCIENCES INC/QUINTILES	PI-HGS-824

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 