

OFICIO 600-2919-15

Bogotá D.C., Abril 6 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	PATROCINADOR	ARCHIVO EN
15015853	17/02/2015	BAYER	PI-BH-773
14104110	17/10/2014	PFIZER	PI-PF-748
14050114	26/05/2014	ICON	PI-PF-744
13110569	20/12/2013	QUINTILES	PI-SS-785
14104081	17/10/2014	PFIZER	PI-LP-365
15007489	27/01/2015	QUINTILES	PATROCINADOR
15029277	20/03/2015	QUINTILES	PI-CAR-739
15028012	18/03/2015	QUINTILES	PI-HGS-723
15028635	19/03/2015	PFIZER	PI-PF-375
15031584	27/03/2015	PFIZER	PI-PF-876
15031581	27/03/2015	PFIZER	PI-LP-606
15031512	27/03/2015	GSK	PI-GS-674
15030300	25/03/2015	GSK	PI-GS-674
15031582	27/03/2015	PFIZER	PI-PA-738
15035089	10/04/2015	PFIZER	PATROCINADOR

Cordialmente,



LUZ HELENA FRANCO CHAPARRO
Directora de Medicamentos y Productos Biológicos.

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