

**OFICIO 600-6442-15**

Bogotá D.C., Junio 22 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
15054157	28/05/2015	PFIZER	PI-PF-842
15056518	03/06/2015	INC RESEARCH	PI-KC-490
15057828	05/06/2015	PPD COLOMBIA SAS	PI-INF-784
15054154	28/05/2015	PFIZER	PI-PF-851
15051799	22/05/2015	SANOFI PASTEUR	PI-SA-759
15064842	24/06/2015	PPD SAS	PI-SA-527
15064141	23/06/2015	BAYER	PI-BH-773
15063549	22/06/2015	GSK	PI-GS-783
15054151	28/05/2015	PFIZER	PI-PF-885

**OFICIO 600-6442-15**

RADICADO	FECHA	PATROCINADOR	ARCHIVO EN
15062032	18/08/2015	GUERBET	PI-GU-860

Cordialmente,

**LUZ HELENA FRANCO CHAPARRO**  
Directora de Medicamentos y Productos Biológicos.

Proyecto: Profesionales Grupo Ensayos Clínicos – Programas Especiales  
 Fecha última revisión: 15/07/2015  
 VoBo Coordinador Programas Especiales: ML. Gutierrez *[Signature]*  
 VoBo Legal S. Charris *[Signature]*