

OFICIO 600-7497-15

Bogotá D.C., Agosto 14 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
15065931	26/06/2015	PFIZER	PI-PF-748
15065937	26/06/2015	PFIZER	PI-LP-322
15067172	01/07/2015	PFIZER	PI-MS-880
15064904	24/06/2015	PPD SAS	PI-LC-882
15067323	01/07/2015	AZTRAZENECA	PI-PA-513
15065934	26/06/2015	PFIZER	PI-IC-687
15065936	26/06/2015	PFIZER	PI-LP-554
15065932	26/06/2015	PFIZER	PI-IC-698
15065930	27/07/2015	PFIZER	PI-IC-682

Cordialmente,



LUZ HELENA FRANCO CHAPARRO
Directora de Medicamentos y Productos Biológicos.

Proyectó: Profesionales Grupo Ensayos Clínicos – Programas Especiales
VoBo Coordinador Programas Especiales: LM. Jaramillo
VoBo Legal S. Charris

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA
Carrera 10 N.º 64/28
PBX: 2948700

Bogotá - Colombia
www.invima.gov.co



GP 202 - 1



SC 7341 - 1



CO-SC-7341-1