

OFICIO 600-8386-15

Bogotá D.C., Agosto 3 del 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 |
|----------|------------|-------------------------|--------------|
| 15074394 | 17/07/2015 | PAREXEL | PI-LW-357 |
| 15068738 | 06/07/2015 | QUINTILES COLOMBIA LTDA | PI-CAR-739 |
| 15067952 | 02/07/2015 | QUINTILES COLOMBIA LTDA | PATROCINADOR |
| 15069491 | 07/07/2015 | ELI LILLY | PI-IC-638 |
| 15072510 | 14/07/2015 | BAYER | PI-BH-671 |
| 15075872 | 23/07/2015 | NOVARTIS | PI-NO-829 |
| 15075204 | 22/07/2015 | INC RESEARCH | PI-GAL-804 |
| 15075205 | 22/07/2015 | INC RESEARCH | PI-GAL-787 |
| 15075206 | 22/07/2015 | INC RESEARCH | PI-KC-247 |
| 15065857 | 26/06/2015 | QUINTILES COLOMBIA LTDA | PI-QC-651 |

Cordialmente,



LUZ HELENA FRANCO CHAPARRO
Directora de Medicamentos y Productos Biológicos.

Proyectó: Profesionales Grupo Ensayos Clínicos – Programas Especiales
VoBo Coordinador Programas Especiales: LM Jaramillo QF
VoBo Legal JP Santaella