

OFICIO 600-10169-15

Bogotá D.C., Noviembre 17 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
15061868	03/09/2015	ROCHE	PI-RO-790
15090197	01/09/2015	QUINTILES	PI-AG-839
15095682	14/09/2015	INC RESEARCH	PATROCINADOR
15095681	14/09/2015	INC RESEARCH	PI-ANT-795
15103169	01/10/2015	INC RESEARCH	PI-EVP-803
15075108	22/07/2015	PECET	PI-DR-777
15095637	14/09/2015	PPD COLOMBIA	PI-SH-914
15107299	09/10/2015	PPD COLOMBIA	PI-PP-884
15108189	13/10/2015	GLASO SMITHKLINE	PI-GS-908
15097308	17/09/2015	NOVARTIS	PI-NO-530
15096400	15/09/2015	NOVARTIS	PI-NO-934
15105442	06/10/2015	BIOGEN IDEC RESEARCH	PI-BG-662
15090357	01/09/2015	ASTRAZENECA	PI-AZ-25
15090359	01/09/2015	ASTRAZENECA	PI-AZ-448

Cordialmente,



LUZ HELENA FRANCO CHAPARRO
Directora de Medicamentos y Productos Biológicos.

Proyectó: Profesionales Grupo Ensayos Clínicos – Programas Especiales
VoBo Legal JP. Santaella M. Abg. 
Archivo: Informes de Seguridad 2015