

FUNCION REGULADORA

PUBLICACION

FECHA PUBLICACIÓN

REGISTROS SANITARIOS-SEGURIDAD Y EFICACIA

LISTADO DE MODIFICACIONES DE VACUNAS NEGADAS POR LA
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS
BIOLÓGICOS DE LA COMISIÓN REVISORA

Agosto 2014

* “Los conceptos relacionados en este documento no implican la aprobación del producto para su comercialización, solo hace referencia al resultado de la primera fase de evaluación, que corresponde a la evaluación de seguridad y eficacia. El INVIMA podrá efectuar requerimientos a fin de decidir sobre la autorización de comercialización”

	Expediente	Producto	Principio activo	Forma farmacéutica	Titular	Fabricante	Acta	Concepto
2012								
1	20045315	PSEUDOVAR	Cada mL contiene antígenos de: Inmunotipo 1 - 0.125 mL + Inmunotipo 2 - 0.125 mL + Inmunotipo 3 - 0.125 mL + Inmunotipo 4 + 0.125 mL + Inmunotipo 5 - 0.125 mL + Inmunotipo 6 - 0.125 mL + Inmunotipo 7 - 0.125 mL + Inmunotipo 3,7 - 0.125 mL.	Solución para inyección.	Advanced Scientific de Colombia	IBSS Biomedical- Polonia	Acta 28 de 2012	Dado que el interesado no anexa información actualizada, recomienda no aceptar el producto de la referencia.

* El presente listado se actualizará cada 6 meses