

REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

Código: ASS-RSA-FM081 Versión: 06 Fecha de Emisión: 2020-03-03 Página 1 de 9

	<b>3</b>				<u> </u>				
Ciudad y fecha de pres	sentació	n:				AAAA-MM	-DD		
						_	Espacio pa de radica adicado:		
AUTORIZO AL INVIMA A REALIZAR LA NOTIFICACIÓN DE MANERA ELECTRÓNICA DE ACUERDO CON LOS ARTÍCULOS 54 Y 56 DE LA LEY 1437 DE 2011 AL CORREO ELECTRÓNICO SUMINISTRADO EN ESTE FORMULARIO (Ver condiciones)  ( ) Si Correo electrónico de notificación:									
1. INFORMACIÓN GI	1. INFORMACIÓN GENERAL:								
Información de la trans	sacción	bancari	ia						
Nombre del solicitante									
Dirección					NIT				
Correo electrónico					Teléfono				
No. de consignación					Código de	tarifa			
Valor					Folio (cons	signación)			
Información del solicit	ante de	l trámite	<u> </u>						
Nombre del solicitante									
Tipo de solicitante					Tarjeta pro	ofesional N	o.		
C.C. ó C.E No.					Dirección o Notificació	de			
Teléfono					Correo ele	ctrónico			
Cuenta con poder para gestionar el trámite	Si		No		Folio (pode	er)			
Firm	na del s	solicitar	nte						

"El solicitante autoriza expresamente al INVIMA, para tomar los datos personales aportados en este formulario - incluido el correo electrónico - como direcciones de envío de comunicaciones de requerimientos o notificación de actos administrativos; en concordancia con lo previsto por los artículos 53 y 67 s.s. del C.P.A.C.A."



#### REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

Código: ASS-RSA-FM081 Versión: 06 Fecha de Emisión: 2020-03-03 Página 2 de 9

Información del	Produ	cto										
Nombre del produ	icto:											
Principio activo y	concer	ntración:										
Modalidad de Reg	gistro S	Sanitario:										
			•									
Información del l	Fabric	ante										
Fabricante					T				NIT			
País					Ciuda	ıd						
Dirección												
Certificación BPM	País					Vige	encia					
Información del l	Import	ador										
Importador									NIT			
País					Ciuda	ıd						
Dirección							Те	léfono				
Correo electrónico	)						FA	λX				
Información del	Titular											
Titular									NIT			
País					Ciuda	ıd						
Dirección							Те	léfono				
Correo electrónico							FA	λX				
2. SOLICITUE 2.1. Clasif		ón del Prod	lucto									
Síntesis Química:			Gas Medici	nal:				Radiof	ármaco	):		
2.2. Antec	eden	tes										
Nueva evaluación Respuesta a requerimiento de Auto												
En caso de respu	esta a	requerimient	o de Auto, m	encion	e dónd	e fue em	nitido	):				
Acta:			Año:					Nume	ral:			
En caso de re	spues	sta a requei	rimiento de	Auto,	recue	rde alle	gar	este fo	ormular	io dilige	nciado	en

En caso de respuesta a requerimiento de Auto, recuerde allegar este formulario diligenciado en formato Word editable en CD, junto con la información solicitada.



#### REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

			·
Código: ASS-RSA-FM081	Versión: 06	Fecha de Emisión: 2020-03-03	Página 3 de 9

Si tiene trámites previos o en curso de Evaluación Farmacológica, señálelos a continuación:									
Acta	Año Numeral Acta Año N								

### 2.3. Inclusión en el Listado de Medicamentos Vitales No Disponibles

Solicita inclusión en el listado de Medicamentos Vitales No Disponibles	SI	NO	
Justificación:			

### 2.4. Protección de Datos No Divulgados (Solo aplica para moléculas nuevas)

Solicito se otorgue Protección de Información No Divulgada (Tenga en cuenta que el producto debe cumplir con los siguientes criterios para optar a la protección: Nueva entidad química, esfuerzo considerable,	SI	NO	
información no divulgada).			

Tener en cuenta lo establecido en el Decreto 2085 de 2002.

Relacione el nombre de los estudios que contengan información no divulgada.

Título del estudio	Folio

## 3. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA

La información farmacológica debe ser la consignada en la Información para Prescribir o el resumen de las características del producto presentados

3.1. Principio Activo	
3.2 Composición (Fórmula Cuali-cuantitativa)	
3.3 Forma Farmacéutica	
3.4 Presentaciones comerciales	
3.5 Indicaciones	
3.6 Contraindicaciones	
3.7 Precauciones y Advertencias	
3.8 Reacciones adversas	
3.9 Interacciones	
3.10 Poblaciones Especiales	
3.11 Vía de administración	



#### REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

Código: ASS-RSA-FM081	Versión: 06	Fecha de Emisión: 2020-03-03	Página 4 de 9

3.12 Dosificación y grupo etario				
3.13 Condición de venta				
Control especial		Venta Libre		
Venta con fórmula médica	Uso Institucional			
3.14 Información de Seguridad o Alertas				
3.15 Historial Comercial				
3.16 Publicaciones				

### 4. PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO

(Resumen	ejecutivo	con j	ustificaci	ón de l	a soli	citud	)		F	olic	):				
					,			,			,		,		

Ver condiciones en la GUIA PARA LA PRESENTACIÓN DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLÉCULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB ASS-RSA-GU042

#### 5. ESTUDIOS SOPORTE

## 5.1. ESTUDIOS PRE-CLÍNICOS

Parámetro	Título	Resumen de los estudios	Folio
Farmacodinamia			
Farmacocinética			
Toxicidad			
Toxicidad Aguda estudios In vivo			
Toxicidad Sub-aguda estudios <i>In vivo</i>			
Toxicidad Crónica estudios <i>In vivo</i>			
Toxicidad reproductiva estudios <i>In vivo</i>			
Genotoxicidad ensayos In vivo			
Carcinogénesis y mutagénesis			
Inmunotoxicidad y Reactogenicidad			
Seguridad viral			
Estudios de Tolerancia Local			

### 5.2. ESTUDIOS CLÍNICOS



#### REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

Código: ASS-RSA-FM081 Versión: 06 Fecha de Emisión: 2020-03-03 Página 5 de 9

Parámetro	Fase	Título	Resumen de los estudios	Folio
Seguridad				
Eficacia				
Farmacocinética				
Estudio Fase III Título:				
Diseño del estudio clíni	ico			
Tamaño de muestra				
Duración del estudio				
Número de participante	es			
Población estudiada (criterios clave de inclusión y de exclusión)				
Diseño estadístico de análisis de resultados				
Resultados				
Información compleme	ntaria			

### 5.3. ESTUDIOS POS COMERCIALIZACIÓN

Teniendo en cuenta la información consignada en el numeral 3.14. Historial comercial, es necesario que se allegue la información acerca del comportamiento pos comercialización del producto en los países donde se han autorizado y/o comercializado. Esta información puede ser presentada como:

- Estudios fase IV y/o
- Resúmenes con análisis de los informes periódicos de seguridad (PBRER, PSUR, otros) En caso de ser una renovación se debe presentar la información pos comercialización en Colombia, consolidada y con el respectivo análisis.

Parámetro a estudiar	Título	Resumen del estudio	Folio



#### REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

Código: ASS-RSA-FM081 Versión: 06 Fecha de Emisión: 2020-03-03 Página 6 de 9

#### 5.4. OTROS ESTUDIOS

Título del estudio	Resumen del estudio	

## 6. PLAN GESTION DE RIESGO (Solo aplica para moléculas nuevas)

#### Parte I Generalidades del medicamento

Módulo	Característica/ Aspecto	Descripción	Folio
Información sobre el principio activo	Grupo fármaco-terapéutico según clasificación ATC		
	Mecanismo de acción		
Información sobre el medicamento	Fecha y país de la primera autorización en el mundo (si aplica)		
	Fecha y país del inicio de la comercialización en el mundo (si aplica)		
	Nombres comerciales del producto a los cuáles les aplica este PGR (cuántos y cuáles).		
Información administrativa del PGR:	Fecha de corte del PGR		
	PGR inicial o actualización		
	Número de la versión del PGR.		

### Parte II Especificaciones de seguridad: Sinopsis del perfil de seguridad

Módulo	Característica/ Aspecto	Descripción	Folio
Epidemiología de la(s) patología(s) incluidas en la(s) indicación(es) y población diana.	Descripción de la incidencia, prevalencia, mortalidad,		
Población no estudiada en ensayos clínicos	Población no estudiada o poco estudiada (Considerar población pediátrica, adultos mayores, mujeres gestantes o lactantes, pacientes con insuficiencia hepática, renal, con comorbilidades relevantes, con diferente severidad de la enfermedad estudiada, con		



#### REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

Código: ASS-RSA-FM081 Versión: 06 Fecha de Emisión: 2020-03-03 Página 7 de 9

Módulo	Característica/ Aspecto	Descripción	Folio
	variaciones genéticas que afecten el estudio)		
	Acciones tomadas por razones de seguridad por las autoridades regulatorias y/o titulares de autorizaciones		
	Exposición post autorización		
Experiencia post-	Uso post autorización en población no estudiada en ensayos clínicos.		
autorización	Errores de medicación.		
	Uso fuera de indicación		
	Riesgos identificados importantes		
	Riesgos potenciales importantes		
	Información faltante		

# Parte III Plan de Farmacovigilancia (Actividades de Farmacovigilancia proporcionales al riesgo del medicamento)

Riesgo identificado o información faltante	Actividades de rutina y/o adicionales	Objetivo de la actividad de FV de rutina y/o adicional

## Parte IV Planes para estudios de eficacia pos-autorización

Módulo Característica/ Aspecto		Descripción	Folio
Estudios de eficacia pos-autorización	Descripción de los planes o estudios realizados		

## Parte V Medidas de minimización de riesgos (MMR)

Riesgo identificado o potencial	Actividades de MR de rutina	Actividades de MR adicionales	Objetivo de la actividad de MR	Acciones a tomar para analizar la eficacia de las MMR



REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

Código: ASS-RSA-FM081 Versión: 06 Fecha de Emisión: 2020-03-03 Página 8 de 9

## 7. INSERTO, INFORMACIÓN PARA EL PRESCRIPTOR O SIMILARES

Seleccione que docun indique el Folio.	nentos relacionad	dos con el produ	ucto de la solicitud desea sea	an evaluados e
Inserto para el usuario		Infor	Información para el prescriptor	
Plan de Gestión de Riesgo	)	Otro		
Cual:				
Versión del documento previamente aprobado			ión del documento que solicita pación	
8. OBSERVACIONES	6 - USO EXLUSIN	/O DEL INVIMA		
Preconcepto:				
Pre evaluado por:		Fecha: AAAA	A-MM-DD	
9. CONCEPTO FINAL	-			
Aprobar	Negar		Requerir	
Concepto:				
Acta:	Año:		Numeral:	



REGISTROS SANITARIOS Y TRAMITES
ASOCIADOS

# FORMATO DE PRESENTACION DE LA EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA DE MOLECULA NUEVA PARA MEDICAMENTOS DE SÍNTESIS - SEMNNIMB

Código: ASS-RSA-FM081 Versión: 06 Fecha de Emisión: 2020-03-03 Página 9 de 9

#### Respetado Usuario:

La Notificación es el medio a través del cual se ponen en conocimiento del interesado los actos de carácter particular. Tiene como finalidad garantizar el conocimiento de las actuaciones administrativas y de su desarrollo de tal forma que se garanticen los principios de publicidad y contradicción

La ley 1437 de 2011 "Por la cual se expide el Código de Procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo", en su artículo 56 señala que las autoridades podrán notificar sus actos a través de medios electrónicos, siempre que el administrado haya aceptado este medio de notificación, agregando, que la notificación quedará surtida a partir de la fecha y hora en que el administrado acceda al acto administrativo, fecha y hora que deberá certificar la administración.

Por otra parte, a través del Decreto 2693 de 2012 "Por el cual se establecen los lineamientos generales de la estrategia de Gobierno en línea de la República de Colombia, se reglamentan parcialmente las Leyes 1341 de 2009 y 1450 de 2011, y se dictan otras disposiciones" se busca el máximo aprovechamiento de las Tecnologías de la Información y las Comunicaciones, con el fin de contribuir con la construcción de un Estado más eficiente, más transparente y participativo y que preste mejores servicios con la colaboración de toda la sociedad.

Con el propósito de efectivizar este mandato legal y dar cumplimiento a las normativas señaladas, el Invima viene implementando el sistema de notificación electrónica de los actos administrativos, a través del cual se pretende agilizar el trámite de las actuaciones administrativas, prestando de esta manera un mejor y más eficiente servicio a los usuarios, en la medida que no tienen que desplazarse hasta la entidad a conocer las decisiones que se adelantan dentro del trámite.

Términos y condiciones de uso de la notificación electrónica:

Si usted en calidad de usuario suscribe el presente documento aceptando ser notificado a través de correo electrónico, conoce y acepta además las siguientes condiciones de uso:

- Usted suministra a la administración una dirección de correo electrónico (a la cual desea le sean remitidos los correos de notificación), la cual se presume propia y utilizada directamente por usted, por lo que en ningún caso podrá alegar con posterioridad el desconocimiento de los actos notificados por operaciones en el buzón delegadas a terceros.
- El Invima envía a la dirección electrónica suministrada una comunicación mediante la cual remite el acto administrativo adjuntando el documento en formato PDF.
- Los términos de interposición de recursos y de ejecutoria del acto administrativo se empezarán a contar a partir del día siguiente en que el mensaje electrónico haya sido dispuesto en la bandeja de entrada del correo del usuario.

#### Obligaciones del usuario:

- Revisar continuamente y de manera directa su correo electrónico.
- Informar a la Entidad de forma escrita o por el correo electrónico correccionemail@invima.gov.co del INVIMA, cuando decida cambiar la dirección electrónica registrada, debe indicar el número del radicado y el nuevo correo electrónico. Este requerimiento lo debe solicitar el representante legal o apoderado del mismo.
- Informar de manera inmediata al Instituto cualquier inconveniente relacionado con la recepción o apertura del correo o documento mediante el cual se realiza la notificación electrónica. En tal caso el error o defecto deberá reportarse al correo ayudavirtual@invima.gov.co indicando el inconveniente y reenviando el mensaje de datos remitido por la entidad.