

OFICIO 600-4276-17

Bogotá D.C., Mayo 16 de 2017

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
17027978	10/03/2017	GlaxoSmithKline S.A.	PI-HGS-726
17032943	24/03/2017	Lexicon Pharmaceuticals Inc	PI-LX-1014
17031564	21/03/2017	Bristol-Myers Squibb	PI-BM-1001
17025896	07/03/2017	Astellas Pharma Europe	PI-AS-1005
16131259	06/12/2017	GlaxoSmithKline S.A.	PI-GS-926
17032522	23/03/20117	Pfizer S.A.S	PI-PF-1069
17025546	06/03/2017	ICON	PI-IC-353
17038396	06/04/2017	Novartis de Colombia S.A.	PI-NO-79 y PI-NO-760

Cordialmente,

FRANCISCO JAVIER SIERRA ESTEBAN
 Director Técnico de Medicamentos y Productos Biológicos.

Proyectó: Profesionales Grupo de Investigación Clínica