



La salud
es de todos

Minsalud

3000-12312-19

Bogotá D.C, Noviembre de 2019

ASUNTO: Acuso recibo informe anual 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, correspondientes al reporte de informes anuales de seguridad. El Invima, en cualquier momento y como parte del proceso de análisis de la información, podrá requerir datos adicionales, para efectos de Inspección, Vigilancia y Control.

RADICADO	FECHA RADICADO	PATROCINADOR	CÓDIGO INVIMA
20191175297	09/09/2019	Boehringer Ingelheim	PI-PP-455 PI-LBI-937 PI-LBI-989
20181233425 20191197859	14/11/2018 08/10/2019	AstraZeneca Colombia	PI-AZ-970
20181145178	19/07/2018	Kowa Research Institute	PI-KW-1124
20181176458	31/08/2018	Novartis de Colombia S.A.	PI-NO-960
20191179484	18/09/2019	Novartis de Colombia S.A.	PI-NO-843 PI-NO-927 PI-NO-1020
20191191474	30/09/2019	Novartis de Colombia S.A.	PI-NO-822 PI-NO-310 PI-NO-318 PI-NO-752
20191019784	05/02/2019	Bayer S.A.	PI-BH-1010
20191019351	05/02/2019	Pfizer S.A.S / ICON Clinical Research representado en Colombia por ICON Holdings Clinical Research International Sucursal Colombia	PI-PF-1146
20191019672	05/02/2019	Boehringer Ingelheim	PI-LBI-1121
20191020724	06/02/2019	Bayer S.A.	PI-BH-1010

Cordialmente,

JUDITH DEL CARMEN MESTRE ARELLANO

Director (a) Técnico de Medicamentos y Productos Biológicos

Proyectó: Grupo de Investigación Clínica