



La salud  
es de todos

Minsalud

3000-4987-20

Bogotá D.C, julio de 2020

**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
20201108734	24/06/2020	Bristol Myers Squibb de Colombia S.A	PI-BM-1202
20181197918	27/09/2018	Takeda Vaccines Inc.	PI-TAK-883
20181243457	27/11/2018	GlaxoSmithKline	PI-GS-1132
20181242500	26/11/2018	GlaxoSmithKline S.A.	PI-GS-926
20181243398	27/07/2018	Novartis de Colombia SA	PI-NO-670
20181242333	26/11/2018	H. Lundbeck S/A	PI-HL-1108
20181242337	26/11/2018	H. Lundbeck S/A	PI-HL-1108
20181241396	13/11/2018	NOVARTIS DE COLOMBIA S.A.	PI-NO-904

Cordialmente,

**JUDITH DEL CARMEN MESTRE ARELLANO**

Directora Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos

Proyectó: Grupo de Investigación Clínica