

OFICIO 600-11652-15

Bogotá D.C., Diciembre 30 de 2015

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 EN
15105734	07/10/2015	QUINTILES	PI-TAK-883
15115853	30/10/2015	BRISTOL MYERS SQUIBB	PI-BM-560

Cordialmente,

LUZ HELENA FRANCO CHAPARRO
 Directora de Medicamentos y Productos Biológicos.

Proyectó: Profesionales Grupo Ensayos Clínicos – Programas Especiales
 VoBo Legal JP. Santaella M. Abg _____

Archivo: Informes de Seguridad 2015