

 GOBIERNO DE EL SALVADOR DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS	ATENCIÓN INTEGRAL AL CIUDADANO	Código C04-GI-01-UAIP.HER22
	GESTIÓN DE LA INFORMACIÓN Y ATENCIÓN A SOLICITUDES	
	GESTIÓN DE LA INFORMACIÓN SOLICITADA	Versión No. 01
	MATRIZ DE VACIADO AUTORIZACIONES Y PERMISOS UT	Página 1 de 1

PERIODO A REPORTAR:

Octubre a Diciembre 2023

No.	Nombre completo del titular	Tipo (permiso o autorización)	Vigencia	Objeto	Finalidad
1	Sun Pharmaceutical Industries Ltd.	Actualización del Manual del Investigador a su versión 5	Hasta nueva actualización	ESTUDIO ALEATORIO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DEL SCD-044 EN EL TRATAMIENTO DE LA PSORIASIS EN PLACA DE MODERADA A SEVERA (CNEIS/2021/036)	Autorización de la nueva versión del Manual del Producto de investigación
2	Sun Pharmaceutical Industries Ltd.	Actualización del Manual del Investigador a su versión 5	Hasta nueva actualización	ESTUDIO ALEATORIO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DEL SCD-044 EN EL TRATAMIENTO DE LA PSORIASIS EN PLACA DE MODERADA A SEVERA (CNEIS/2021/037)	Autorización de la nueva versión del Manual del Producto de investigación
3	Taro Pharmaceuticals U.S.A., Inc.	Validación de inventario	1 vez	Estudio Multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de grupos paralelos, para comparar la pomada de fusidato de sodio al 2% (Producto farmacéutico de Taro) con la pomada de FUCIDIN (Producto de referencia canadiense) en el tratamiento de infecciones secundarias de la piel.	Autorización del uso del producto en investigación
4	Teva Pharmaceuticals, Inc.	Validación de inventario	1 vez	Estudio Aleatorizado, Doble Ciego, controlado con placebo, de Diseño Paralelo y de sedes múltiples para evaluar la equivalencia terapéutica de los supositorios vaginales de estradiol de 4 mcg (Teva Pharmaceuticals, Inc.) con IMVEXXY (supositorios vaginales de Estradiol) (TherapeuticsMD, Inc.). En el tratamiento de la Dispareunia en mujeres con atrofia vulvar y vaginal	Autorización del uso del producto en investigación
5	Taro Pharmaceuticals U.S.A., Inc.	Validación de inventario	1 vez	Estudio Multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de grupos paralelos, para comparar la pomada de fusidato de sodio al 2% (Producto farmacéutico de Taro) con la pomada de FUCIDIN (Producto de referencia canadiense) en el tratamiento de infecciones secundarias de la piel.	Autorización del uso del producto en investigación
6	Taro Pharmaceuticals U.S.A., Inc.	Validación de inventario	1 vez	Estudio Multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de grupos paralelos, para comparar la pomada de fusidato de sodio al 2% (Producto farmacéutico de Taro) con la pomada de FUCIDIN (Producto de referencia canadiense) en el tratamiento de infecciones secundarias de la piel.	Autorización del uso del producto en investigación
7	Taro Pharmaceuticals U.S.A., Inc.	Validación de inventario	1 vez	Estudio Multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de grupos paralelos, para comparar la pomada de fusidato de sodio al 2% (Producto farmacéutico de Taro) con la pomada de FUCIDIN (Producto de referencia canadiense) en el tratamiento de infecciones secundarias de la piel.	Autorización del uso del producto en investigación
8	Taro Pharmaceuticals U.S.A., Inc.	Validación de inventario	1 vez	Estudio Multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de grupos paralelos, para comparar la pomada de fusidato de sodio al 2% (Producto farmacéutico de Taro) con la pomada de FUCIDIN (Producto de referencia canadiense) en el tratamiento de infecciones secundarias de la piel.	A+B8:F16 autorización del uso del producto en investigación