

INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL
INVENTARIO DE TRANSFERENCIA PRIMARIA

Unidad Administrativa: Dirección de Prestaciones Médicas
Área Productora: Unidad de Educación e Investigación, Coordinación de Investigación en Salud, División de Innovación y Regulación de la Investigación en Salud
Fondo: Instituto Mexicano del Seguro Social (IMSS)
Sección Documental: 1C. Legislación
Serie Documental: 1C.10 Instrumentos consensuales (convenios, bases de colaboración, acuerdos, etc.)

Número de Transferencia

32-2024

Número consecutivo	Número de Cita	Número del Expediente	Codigo de Clasificación Archivística	Título de Expediente	Descripción	Periodo de Trámite		Número de Folios	Valor Documental				Vigencia Documental	Total de Hojas	Condiciones de Acceso			Tradición Documental		Observaciones
						Año de Admisión	Año de Cierre		A	L	F	C	AT	AC	Reserv.	Confid.	Original	Copia		
1	1	1	IMSS/1C.10/1/2007	CONTRERAS HERNÁNDEZ IRIS; PFIZER, S.A. DE C.V.	EVALUACIÓN ECONÓMICA DEL TRATAMIENTO FARMACOLÓGICO DE PACIENTES CON DIABETES MELLITUS TIPO 2	2007	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
2	1	1	IMSS/1C.10/1/2008	HERNÁNDEZ VÁSQUEZ RAMIRO; WYETH, S.A. DE C.V.	ESTUDIO DE DOS PERÍODOS, DE 24 MESES, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA COMBINACIÓN DE ETANERCEPT Y METOTREXATE Y DEL METOTREXATE SOLO, EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA EN ETAPA TEMPORANA; COMBINACIÓN DE METOTREXATE Y ETANERCEPT EN ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA EN ETAPA TEMPORANA (COMET)	2008	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
3	1	2	IMSS/1C.10/2/2008	AYALA SÁNCHEZ JOSÉ LUIS MANUEL; BRISTOL MYERS SQUIBB DE MÉXICO, S.A. DE C.V.	ENSAVO ABIERTO, ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, FASE III DE DASATINIB (SPRYCEL®) VS DOSIS ESTÁNDAR DE IMATINIB (400 mg) EN EL TRATAMIENTO DE SUJETOS CON DIAGNÓSTICO RECIENTE DE LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA POSITIVA AL CROMOSOMA FILADELFIA EN FASE CRÓNICA	2008	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
4	1	3	IMSS/1C.10/3/2008	HERNÁNDEZ VALDEZ ROBERTO; BRISTOL MYERS SQUIBB, S. DE R.L. DE C.V.	ENSAVO ABIERTO, ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, FASE III DE DASATINIB (SPRYCEL®) VS DOSIS ESTÁNDAR DE IMATINIB (400 mg) EN EL TRATAMIENTO DE SUJETOS CON DIAGNÓSTICO RECIENTE DE LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA POSITIVA AL CROMOSOMA FILADELFIA EN FASE CRÓNICA	2008	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
5	1	1	IMSS/1C.10/1/2009	MERCADO ATRI MOISÉS; NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, CIEGO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DE PASIREOTIDA LAR VS OCTREOTIDA LAR EN PACIENTES CON ACROMEGALIA ACTIVA	2009	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
6	1	2	IMSS/1C.10/2/2009	VILLALOBOS VALENCIA RICARDO; NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.	ESTUDIO ALEATORIZADO DE FASE III QUE COMPARA NILOTINIB DE 800 mg CON IMATINIB DE 800 mg PARA EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON TUMORES ESTROMALES GASTROINTESTINALES AVANZADOS Y/O METASTÁSICOS QUE NO RESPONDEN A IMATINIB DE 400 mg	2009	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
7	1	1	IMSS/1C.10/1/2010	GARCÍA SOLÍS ADRIÁN; BRISTOL MYERS SQUIBB, S. DE R.L. DE C.V.	ESTUDIO ABIERTO, DE FASE III, ALEATORIZADO, DE 2 GRUPOS, DE IXABEPILONA ADMINISTRADA CADA 21 DÍAS CONTRA PACITAXEL O DOXORRUBICINA ADMINISTRADOS CADA 21 DÍAS EN MUJERES CON CÁNCER ENDOMETRIAL AVANZADO QUE FUERON PREVIAMENTE TRATADAS CON QUIMIOTERAPIA	2010	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
8	1	2	IMSS/1C.10/2/2010	LÓPEZ FUERTE FRANCISCO; PROBIOMED, S.A. DE C.V.	ENSAVO CLÍNICO FASE II, DOBLE CIEGO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA ANTIFIBRÓTICA DE DOS DOSIS DIFERENTES DEL 9-β-D-RIBOFURANOSIL-9-H-PURIN-6-AMINO ASPARTATO ("ASPARTAT") COMPARADAS CONTRA PLACEBO EN PACIENTES CON CIRROSIS HEPÁTICA COMPENSADA	2010	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
9	1	3	IMSS/1C.10/3/2010	GÓMEZ JARAMILLO HÉCTOR ALEJANDRO; PROBIOMED, S.A. DE C.V.	ENSAVO CLÍNICO FASE II, DOBLE CIEGO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA ANTIFIBRÓTICA DE DOS DOSIS DIFERENTES DEL 9-β-D-RIBOFURANOSIL-9-H-PURIN-6-AMINO ASPARTATO ("ASPARTAT") COMPARADAS CONTRA PLACEBO EN PACIENTES CON CIRROSIS HEPÁTICA COMPENSADA	2010	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---
10	1	1	IMSS/1C.10/1/2011	ROSALES HERNÁNDEZ FRANCISCO JAVIER; KENDLE SERVICIOS, S.A. DE C.V.	ESTUDIO ALEATORIZADO, CONTROLADO CON ACTIVO DE AMG 162 EN SUJETOS CON CÁNCER AVANZADO QUE ESTÁN SIENDO TRATADOS ACTUALMENTE CON BISFOSFONATOS INTRAVENOSOS	2011	2012	N/A	X	---	---	---	3	3	6	---	---	X	---	---

Número consecutivo	Número de Caja	Número del Expediente	Código de Clasificación Archivística	Título de Expediente	Descripción	Periodo de Trámite			Número de Folios	Valor Documental Primario				Vigencia Documental			Condiciones de Acceso		Tradición Documental		Observaciones		
						Año de Apertura	Año de Cierre	Año de Actualización		A	L	F	C	AT	AC	Total de años	Reserv.	Confid.	Original	Copia			
11	1	2	IMSS/IC.10/2/2011	SERRANO BRAMBILA EDUARDO ALONSO; GLAXOSMITHKLINE MÉXICO, S.A. DE C.V.	ESTUDIO CON ASIGNACIÓN AL AZAR A GRUPOS DE TRATAMIENTO, DOBLE CIEGO, DE GRUPOS PARALELOS, PARA INVESTIGAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO CON DUTASTERIDE 0.5 MG Y TAMUSULOSINA 0.4 MG ADMINISTRADOS UNA VEZ AL DÍA DURANTE 4 AÑOS, INDIVIDUALMENTE Y EN COMBINACION, EN LA MEJORÍA DE LOS SÍNTOMAS Y DESENLACE CLÍNICO EN HOMBRES CON HIPERPLASIA PROSTÁTICA BENIGNA SINTOMÁTICA MODERADA A SEVERA	2011	2012		N/A		X				3	3	6				X		Así se escribe
12	1	3	IMSS/IC.10/3/2011	ÁVILA ARREGUÍN ELSA VERÓNICA; GENZYME MÉXICO, S. DE R.L. DE C.V.	UN ENSAYO DE FASE II, ABIERTO, MULTICÉNTRICO, QUE EVALÚA LA EFICACIA, SEGURIDAD Y FARMACOCINÉTICA DE GENZ -112638 EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE GAUCHER TIPO I	2011	2012		N/A		X				3	3	6				X		---
13	1	4	IMSS/IC.10/4/2011	VELÁZQUEZ CASTILLO FEDERICO RAÚL; GLAXOSMITHKLINE MÉXICO, S.A. DE C.V.	ESTUDIO DE SEGURIDAD POSTERIOR A LA APROBACIÓN (PASS) DE LA INTRODUCCIÓN DE ROTARIX EN EL INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL (IMSS), IMPLEMENTADO A TRAVÉS DE LA VIGILANCIA DE INVAGINACIÓN INTESTINAL, POSTERIOR AL REGISTRO DE LA VACUNA	2011	2012		N/A		X				3	3	6				X		Así se escribe

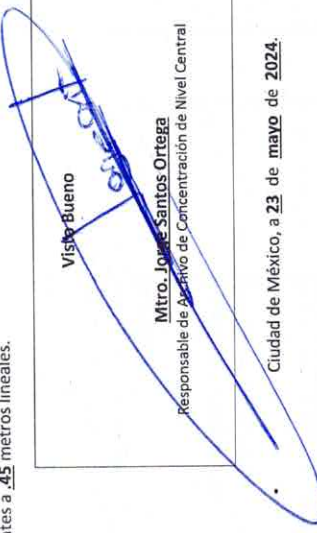
El presente inventario consta de 2 hojas y ampara la cantidad de 13 expedientes de los años 2007 al 2012 contenidos en 1 caja, con un peso aproximado de 22.5 kilogramos correspondientes a 45 metros lineales.

Elaboró

Lic. Norma Álvarez Cruz
Responsable de Archivo de Trámite

Autorizó

Mtra. Carla Martínez Castuera Gómez
Titular de División de Innovación y Regulación de la Investigación en Salud

Visto Bueno

Mtro. Jorge Santos Ortega
Responsable de Archivo de Concentración de Nivel Central
Ciudad de México, a 23 de mayo de 2024.