

Numéro document * :	GT052013N°61
Date document * :	02/12/2013
N° Enregistrement Audio * :	GT052013N°64

GT05 Médicaments de diabétologie, endocrinologie, urologie,				2013	N°6
Séance du * :	19/12/2013	de * :	14:00	à * :	17:00

Responsable du groupe de travail ou commission :	Direction :	DP2 CARDIO
	Pôle :	CARDIO ENDOC
	Personne en charge :	Joseph EMMERICH

Programme de séance

Points	Sujets abordés	Action
1.	Introduction	
1.1	Adoption de l'ordre du jour	*Sélectionner valeur*
1.2	Adoption du CR de GT05 Médicaments de	*Sélectionner valeur*
2.	Dossiers thématiques	
2.1		*Sélectionner valeur*
3.	Dossiers Produits - Substances (National)	
3.1		*Sélectionner valeur*
4.	Dossiers Produits - Substances (Europe)	
4.1	CORLUXIN	Pour discussion
5.	Tour de table	
	Procédures européennes	Pour discussion

Déroulement de la séance

1.	Introduction	
1.1	Adoption de l'ordre du jour	*Sélec. val*
	Type de dossier :	4. dossier produits-substances (Europe)
	Nom du dossier :	Corluxin
	Firme concernée :	FGK Representative Service GmbH

Présentation de la problématique

Il s'agit d'une demande d'autorisation de mise sur le marché pour un médicament contenant de la mifépristone, dans le traitement du syndrome de Cushing.

Questions	
Numéro :	1
Que pensez-vous du rapport bénéfices/risques de cette spécialité dans l'indication "Traitement des signes et symptômes du syndrome de Cushing chez l'adulte"?	
Numéro :	2
Quelle est la place de ce médicament dans la stratégie de prise en charge thérapeutique du syndrome de Cushing?	