

CT012017041  
18 04 2017  
Direction de la Surveillance  
Pôle Pharmacovigilance/Addictovigilance  
Dr. Patrick MAISON

## Réunion du Comité technique de Pharmacovigilance – CT012017041

Séance du 18 avril 2017 de 09h30 à 12h30 en salle A014

En téléconférence

Programme de séance		
<b>1.</b>	<b>Introduction</b>	
	L'adoption du compte-rendu du Comité Technique de Pharmacovigilance du 28 mars se fera lors du CTPV du 9 mai 2017	
<b>2.</b>	<b>Dossiers Produits – Substances</b>	
2.1	STELARA® (Ustekinumab)	Pour avis
2.2	OPDIVO® (Nivolumab) et KEYTRUDA® (Pembrolizumab)	Pour avis
2.3	Thalidomide Celgène	Pour avis

## Dossier

	Nom du dossier	STELARA® (Ustekinumab)
	Dossier thématique	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (National)	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (Europe)	<input checked="" type="checkbox"/>

Présentation de la problématique

Suivi de pharmacovigilance de STELARA® (Ustekinumab)

## Dossier

	Nom du dossier	OPDIVO® (Nivolumab) et KEYTRUDA® (Pembrolizumab)
	Dossier thématique	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (National)	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (Europe)	<input checked="" type="checkbox"/>

Présentation de la problématique

Suivi de pharmacovigilance d'OPDIVO® (Nivolumab) et KEYTRUDA® (Pembrolizumab) : Mise à jour des données

## Dossier

	Nom du dossier	Thalidomide Celgène
	Dossier thématique	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (National)	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (Europe)	<input checked="" type="checkbox"/>

Présentation de la problématique

Suivi de pharmacovigilance Thalidomide Celgene