

CT012013091  
09 12 2013  
Direction de la Surveillance  
Pôle Pharmacovigilance/Addictovigilance  
Personne en charge de l'instance : Dr Evelyne FALIP

## Réunion du Comité technique de Pharmacovigilance – CT012013091

Séance du 10 décembre 2013 de 09h30 à 17h00 en salle 1 & 2

Programme de séance		
	Sujets abordés	Action
<b>1.</b>	<b>Introduction</b>	
1.1	Adoption de l'ordre du jour	Pour adoption
1.2	Adoption du compte rendu du Comité technique de pharmacovigilance du 12 novembre 2013– CT012013083	Pour adoption
<b>2.</b>	<b>Dossiers Produits – Substances (National)</b>	
2.1	Suivi national : acide tranexamique	Pour avis
2.2	Point : pristnamycine	Pour avis
2.3	Suivi national : les nouveaux anticoagulants oraux	Pour avis
2.4	Suivi national : ustékinumab	Pour avis
<b>3.</b>	<b>Tour de Table</b>	

## Dossier

	Nom du dossier	Suivi national : acide tranexamique
	Dossier thématique	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (National)	<input checked="" type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (Europe)	<input type="checkbox"/>

### Présentation de la problématique

Point dans le cadre du suivi national de pharmacovigilance des spécialités à base d'acide tranexamique de l'utilisation de la forme injectable dans les hémorragies du post-partum et le risque d'insuffisance rénale

## Dossier

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

### Présentation de la problématique

Point sur la pristinamycine

## Dossier

	Nom du dossier	Suivi national : les nouveaux anticoagulants oraux
	Dossier thématique	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (National)	<input checked="" type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (Europe)	<input type="checkbox"/>

### Présentation de la problématique

Point dans le cadre du suivi national de pharmacovigilance des nouveaux anticoagulants oraux

## Dossier

	Nom du dossier	Suivi national : ustékinumab
	Dossier thématique	<input type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (National)	<input checked="" type="checkbox"/>
	Dossiers Produits – Substances (Europe)	<input type="checkbox"/>

### Présentation de la problématique

Suivi national de pharmacovigilance de STELARA® (ustékinumab)