

CT012014011
20 01 2014
Direction de la Surveillance
Pôle Pharmacovigilance/Addictovigilance
Dr. Patrick Maison

Réunion du Comité technique de Pharmacovigilance – CT012014011

Séance du 21 janvier 2014 de 09h30 à 17h00 en salle 1 & 2

Programme de séance

Programme de séance		
	Sujets abordés	
1.	Introduction	
	Adoption du compte rendu du Comité technique de pharmacovigilance du 10 décembre 2013– CT012013093	Pour adoption
2.	Dossiers Produits – Substances (National)	
2.1	MEOPA (Mélange Equimolaire Oxygène Protoxyde d'Azote)	Pour avis
2.2	STAMARIL® (vaccin de la fièvre jaune)	Pour avis
2.3	TIAPRIDAL® (tiapride)	Pour avis
2.4	SIMPONI® (golimumab)	Pour avis
3.	Tour de Table	

Dossier

	Nom du dossier	MEOPA
	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 des spécialités à base de MEOPA : KALINOX® ENTONOX® OXYNOX® ANTASOL®

Dossier

	Nom du dossier	STAMARIL® (vaccin de la fièvre jaune)
	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 la spécialité STAMARIL® (vaccin de la fièvre jaune)

Dossier

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

Présentation de la problématique

Evaluation des données de sécurité dans le cadre de la révision du bénéfice-risque du TIAPRIDAL® (tiapride)

Dossier

	Nom du dossier	SIMPONI® (golimumab)
	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 la spécialité SIMPONI® (golimumab)