

## Commission de suivi du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé n°13

Séance du 24 mars 2015

N°	Points à l'ordre du jour	Pour Info/Avis
<b>I</b>	Point d'actualité	<b>Information</b>
<b>II</b>	Retour d'information des dossiers examinés par le PRAC lors de la réunion du mois de décembre 2014, janvier, février et mars 2015	<b>Information</b>
<b>III</b>	<b>Approbation du compte-rendu de la séance du 25 novembre 2014</b>	<b>Avis</b>
<b>IV</b>	<b>Annonce des conflits d'intérêts</b>	<b>Information</b>
<b>V</b>	<b>Dossiers thématiques</b>	
V-1	<b>Réévaluation du rapport bénéfice/risque de médicaments et autres produits de santé</b>	
V-1-1	Bilan 2014 du programme de l'ANSM de réévaluation du rapport bénéfice/risque des médicaments enregistrés avant 2005 et des dossiers présentés en Commission dans ce cadre	<b>Information</b>
V-1-2	Révision du rapport bénéfice/risque du Mytélase® (ambénonium)	<b>Avis</b>
V-1-3	Révision du rapport bénéfice/risque de la médroxyprogestérone utilisée en oncologie et dans le traitement de l'endométriose (Depo-prodasone 500mg®, Depo-prodasone 250mg/5ml®, Farlutal 500mg/2,5 ml®, Farlutal 500mg®)	<b>Avis</b>
V-1-4	Révision du rapport bénéfice/risque du Ferrostrane® (férédétate de sodium)	<b>Avis</b>
<b>VI</b>	<b>Questions diverses</b>	