

Comité d'interface avec les représentants des industries du médicament - Groupe de travail Surveillance

11 mars 2024

Contenu de la séance

1. Feuille de route 2024
2. Mise en place d'une signature commune dans les supports promotionnels pour la promotion du bon usage
3. Qualité des cas PV renseignés par les laboratoires
4. Le comité scientifique permanent dans le processus décisionnel
5. Retour sur la mise en place de la démarche simplifiée Rapport Annuel de Sécurité des essais clinique médicaments
6. Evolution du formulaire sous « démarche simplifiée » pour la déclaration des RPV
7. Projet d'évolution de la notice et du RCP de certains AINS pour une meilleure lisibilité des informations relatives au risque d'exposition lors de la grossesse
8. Intégration du sujet MARRs aux travaux du GT Surveillance
9. Mise à jour de la FAQ des BPPV

Consultez la composition du

+ [Comité](#)

+ [Consultez les séances précédentes](#)

● Documents liés

+ [Ordre du jour](#)

+ [Compte rendu](#)