

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

14 juin 2024

Contenu de la séance

1. [1. Déclaration dans Eudravigilance des cas particuliers](#)
2. [2. Retour des industriels sur des propositions pour améliorer la qualité des cas PV](#)
3. [3. Intégration des MARRs aux travaux du GT Surveillance](#)
4. [4. Supports de bon usage dans le cadre de la phase pilote e-notice](#)
5. [5. Fin de la période de transition de la directive 2001/20/CE \(loi Jardé\) vers le règlement essais cliniques médicaments n°536/2024 : impact sur la vigilance des essais cliniques](#)
6. [6. Point sur la FAQ BPPV](#)
7. [7. Alerte de l'ANSM sur les mises à jour de MARR via l'envoi de newsletters](#)
8. [8. 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](#)

Consultez la composition du comité

+ [Consultez les séances précédentes](#)

● Documents liés

+ [Ordre du jour](#)
+ [Compte-rendu](#)