

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](#)