

Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen

Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen

Downloaded from blog.amf.com by guest

DOWNLOAD PDF RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT JANSSEN

apport des méthodes de traitement automatique du langage naturel, développement, validation et utilisation de modèles Elsevier Health Sciences

L'auteur recherche si une demande de renseignement reçue au Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy de 1983 à 1992 est devenue un effet indésirable reconnu en 2000. La première partie porte sur les définitions concernant la pharmacovigilance, son organisation, ses méthodes et surtout sa mission d'information. Dans la deuxième partie, l'auteur présente l'étude, sa méthodologie et les résultats quantitatifs relatifs aux questions décrites "effet indésirable" dans les sources bibliographiques de 2000. Puis il expose les résultats qualitatifs en fonction des classes médicamenteuses, des organes-cibles et des effets indésirables. Dans la troisième partie, la discussion permet d'analyser les couples "médicament-effet indésirable" reconnus tenant une place prépondérante, les résultats chez les patients polymédiqués et les questions non résolues dans les ouvrages de 2000. Le rôle de la publication des effets indésirables, en particulier dans le Résumé des Caractéristiques du Produit, est présenté à partir d'exemples issus de l'étude. Enfin est abordé l'intérêt d'une base de données des demandes de renseignement et de leurs réponses commune à tous les Centres Régionaux de Pharmacovigilance, en liaison avec l'Agence Française de Sécurité Sanitaire des Produits de Santé.

développement d'une application pour Iphone Lavoisier

Livre de référence et outil de travail précieux, cet ouvrage propose une approche par pathologies classées par systèmes, selon un plan précis : - L'encadré « Points clés » expose l'essentiel du chapitre. - Les généralités regroupent la physiopathologie et les médicaments utilisés dans la pathologie. - Les critères de choix et la stratégie thérapeutique sont développés en fonction de la sévérité de la pathologie, du terrain et des éventuels traitements associés. - L'optimisation thérapeutique concerne les posologies, l'administration (voies d'administration, conseils, incompatibilités), les mises en garde, les précautions d'emploi et la prévention de l'iatropathologie (prévention des risques majeurs et des effets indésirables). - Enfin, un ou plusieurs cas cliniques accompagnés de questions générales ou à choix multiples (QCM) permettent d'appliquer les connaissances acquises. Les réponses sont accompagnées de commentaires, reprenant les points importants du chapitre. Avec ses nombreux tableaux et ses études de cas cliniques conformes aux dossiers biologiques et thérapeutiques des épreuves de l'internat de pharmacie, cet ouvrage constitue l'outil de travail indispensable pour les étudiants de pharmacie. Il est un guide thérapeutique pour les pharmaciens hospitaliers et d'officine, qui trouveront là un ouvrage essentiel pour les accompagner dans leur exercice quotidien. Les médecins pourront également y trouver de précieux enseignements sur l'utilisation optimale des médicaments. Cette 5e édition, désormais en bichromie, a été entièrement revue, corrigée et actualisée. Des regroupements pertinents ont été faits pour un meilleur cheminement du lecteur dans l'ouvrage. De nouveaux chapitres détaillent la prise en charge de l'AVC et le traitement des infections de la peau et des tissus mous. Les cas cliniques, actualisés et renouvelés, prennent en compte les médicaments récents. Les références bibliographiques sont disponibles en ligne. Cette édition est conforme aux recommandations européennes. Réalisé sous l'égide de l'Association nationale des enseignants de pharmacie clinique (ANEPC), cet ouvrage est le fruit du travail d'auteurs français et francophones (belges, libanais, québécois, tunisiens), et associe, pour un grand nombre de chapitres, un médecin référent dans la pathologie concernée à un (des) pharmacien(s) hospitalier(s) et/ou universitaire(s).

Patients admis à la plateforme fragilité du CHU de Toulouse Heures de France

Le cadre réglementaire strict et l'évolution des connaissances scientifiques, impose au titulaire d'AMM de mettre à jour régulièrement l'information sur le produit des médicaments à usage humain. C'est une obligation réglementaire pour ce dernier de mettre à disposition des patients et des professionnels de santé toute nouvelle information concernant le produit qu'il souhaite commercialiser. La pharmacovigilance joue un rôle essentiel dans ce processus et contribue à faire évoluer les données de sécurité des médicaments. L'existence de différentes procédures d'AMM et la différence de cultures entre les différentes autorités de santé dans le monde peut parfois complexifier ce processus entraînant des retards dans le respect des délais. Afin d'illustrer ce travail, un exemple pratique permet de montrer le rôle du Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) dans l'information du patient et son impact dans l'accès au marché européen du médicament. L'évolution continue des connaissances scientifiques est le principal moteur de la modification du RCP. Ce travail permet de démontrer les relations entre les différents documents constituant l'information sur le produit et les différents acteurs entrant en jeu dans leur processus de mise à jour. Une méthodologie et une optimisation des procédures internes sont proposées afin que les laboratoires pharmaceutiques puissent satisfaire aux exigences des autorités de santé et améliorer l'accès au marché européen de leurs médicaments dans des conditions optimales de sécurité pour les professionnels de santé et les patients.

LE RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT CRC Press

This text documents the science that lies behind the expanding field of cosmetic dermatology so that clinicians can practice with confidence and researchers can be fully aware of the clinical implications of their work. New chapters have been added to this edition on photodamage, actinic keratoses, UV lamps, hidradenitis suppurativa, age-related changes in male skin, changes in female hair with aging, nonablative laser rejuvenation, and cryolipolysis, and chapters have been updated throughout to keep this at the forefront of work and practice. The Series in Cosmetic and Laser Therapy is published in association with the Journal of Cosmetic and Laser Therapy. Print Versions of this book also include access to the ebook version.

un formalisme pour la sécurité d'emploi Lavoisier

Le Resume des Caracteristiques du Produit (RCP) est aujourd'hui un outil de travail indispensable pour prescrire, délivrer ou utiliser une spécialité pharmaceutique. L'objectif de ce travail est de montrer les constants efforts mis en oeuvre par les Pouvoirs Publics visant à établir dans du temps une réglementation relative au médicament en general, prenant également en compte les conditions nécessaires pour son bon usage, ainsi que les limites fixées pour sa promotion auprès du public et des professionnels de sante. En effet, les dispositions en vigueur seront de plus en plus contraignantes au cours des decennies, meme si certaines d'entre elles sont prises sous la pression engendree par des crises sanitaires, comme les affaires dites du Thalidomide, du STALINON(R) ou plus récemment du MEDIATOR(R). Les monographies disponibles dans différentes éditions du Dictionnaire VIDAL(R) des spécialités constituent un observatoire perenne pour analyser, sur un

siecle, le passage de la notion de remede a celle de medicament dans son approche la plus courante que sont les specialites pharmaceutiques.

Pediatric Oncologic Pharmacy LE RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT QUELQUES EXEMPLES DE REDACTION DES RUBRIQUES EFFETS INDESIRABLES ET GROSSESSE Le rôle du résumé des caractéristiques du produit dans l'information du patient impact sur l'accès au marché européen du médicament Le cadre réglementaire strict et l'évolution des connaissances scientifiques, impose au titulaire d'AMM de mettre à jour régulièrement l'information sur le produit des médicaments à usage humain. C'est une obligation réglementaire pour ce dernier de mettre à disposition des patients et des professionnels de santé toute nouvelle information concernant le produit qu'il souhaite commercialiser. La pharmacovigilance joue un rôle essentiel dans ce processus et contribue à faire évoluer les données de sécurité des médicaments. L'existence de différentes procédures d'AMM et la différence de cultures entre les différentes autorités de santé dans le monde peut parfois complexifier ce processus entraînant des retards dans le respect des délais. Afin d'illustrer ce travail, un exemple pratique permet de montrer le rôle du Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) dans l'information du patient et son impact dans l'accès au marché européen du médicament. L'évolution continue des connaissances scientifiques est le principal moteur de la modification du RCP. Ce travail permet de démontrer les relations entre les différents documents constituant l'information sur le produit et les différents acteurs entrant en jeu dans leur processus de mise à jour. Une méthodologie et une optimisation des procédures internes sont proposées afin que les laboratoires pharmaceutiques puissent satisfaire aux exigences des autorités de santé et améliorer l'accès au marché européen de leurs médicaments dans des conditions optimales de sécurité pour les professionnels de santé et les patients. Maîtrisez la fiche posologique d'un médicament 45 questions/réponses pour percer les secrets du Résumé des Caractéristiques d'un Produit et de son environnement

LE RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT QUELQUES EXEMPLES DE REDACTION DES RUBRIQUES EFFETS INDESIRABLES ET GROSSESSE Le rôle du résumé des caractéristiques du produit dans l'information du patient impact sur l'accès au marché européen du médicament

Are you tired of counting on web connectivity or having problem with slow-loading webpages to access the information you require? Downloading and install **Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen PDF files** can simplify your accessibility to info and boost your reading and research study experience.

By downloading PDF Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen, you can conveniently organize and store important short articles, study documents, or records. With offline access, you can conveniently describe these products anytime, anywhere, without the requirement for an internet link. Plus, PDFs supply a structured analysis experience, enabling you to change the typeface size, emphasize crucial passages, and annotate directly on the PDF to boost understanding and retain vital info.

However the advantages of downloading Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen do not quit there. You can likewise conveniently share downloaded PDF files with others, whether you need to team up with associates or share study searchings for. And with the large collection of downloadable Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen PDF readily available online, you can increase your knowledge base and stay upgraded on the current industry trends.

So why wait? Download PDF Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen files today and unlock the possibility for quicker information intake, streamlined accessibility to details, and enhanced study experience.

STREAMLINED ACCESS TO DETAILS

Are you tired of relying on net connectivity or awaiting slow-loading websites? **Downloading Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen PDF data** can provide you streamlined accessibility to details. Bid farewell to the aggravation of disrupted connection and hey there to prompt accessibility to the material you require with PDFs. Just download Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen directly to your tool and start checking out. It's that easy!

EASE WITHIN YOUR REACHES

que savent les malades ? Elsevier Health Sciences

L'origine des pharmacopées traditionnelles L'élaboration des pharmacopées Les médicaments du XXIe siècle Comment les connaissances des savoirs thérapeutiques se sont-elles transmises au travers des différentes cultures ? Cet ouvrage innovant, qui réunit les travaux présentés au 4e Congrès européen d'ethnopharmacologie, fait remonter à la préhistoire les sources des connaissances thérapeutiques. Si les pharmacopées écrites jalonnent l'histoire des grandes médecines savantes, d'autres modes d'accès à la connaissance semblent exister dans l'univers chamannique des sociétés de tradition orale ainsi que dans la façon dont les animaux malades se soignent par les plantes. L'évaluation des propriétés pharmaco-toxicologiques et chimiques des plantes d'usage traditionnel devrait par ailleurs favoriser le développement futur des médicaments à base de plantes, l'un des thèmes porteurs abordés dans cet ouvrage. Mais l'objectif de ce livre est aussi de susciter, partout dans le monde, de nouvelles thématiques de recherche dans le domaine de la préhistoire du médicament et de la compréhension de l'acquisition et de la transmission du savoir. Le développement du phytomédicament non toxique destiné à l'homme et à l'animal figure également parmi les enjeux majeurs de demain.

Market Entry Barriers of Nanomedicines S-Editions

Résumé : Contexte : L'efficacité et la tolérance d'un médicament nécessitant le respect des modalités d'administration. Une connaissance suffisante du patient est requise. L'utilisation du paracétamol en automédication est très fréquente. En France, les intoxications médicamenteuses accidentelles restent un problème de santé publique. L'objectif de l'étude était d'évaluer la connaissance des patients du paracétamol, de l'utilisation faite en automédication et des risques d'utilisation erronée. Patients et Méthodes : 244 patients ont été interrogés par un questionnaire original dans 5 cabinets de médecine, un cabinet d'odontologie et lors des visites à domicile. Le critère de jugement principal était défini par des connaissances significatives, disponible dans le résumé des caractéristiques du produit, telles que les indications, la posologie, le délai nécessaire entre 2 administrations et la posologie maximale journalière recommandée du traitement. Résultats : Les indications du traitement étaient connues par les patients. 175 patients (71,72%) ne connaissaient pas la toxicité du paracétamol. Les effets indésirables lors d'un surdosage étaient inconnus pour 190 patients (77,66%). 77 patients (34,69%) ne respectaient pas le délai entre 2 administrations. 35 patients (33,01%) avaient une consommation dépassant la dose maximale

journalière. Seulement 45 patients (18,44%) possédaient des connaissances significatives évitant une exposition toxique. Conclusion : La connaissance des patients était insuffisante : des mesures sont nécessaires pour améliorer l'information du patient.

La détection et la gestion des signaux en pharmacovigilance IRD Editions

A critical review is attempted to assess the status of nanomedicine entry onto the market. The emergence of new potential therapeutic entities such as DNA and RNA fragments requires that these new "drugs" will need to be delivered in a cell-and organelle-specific manner. Although efforts have been made over the last 50 years or so to develop such delivery technology, no effective and above all clinically approved protocol for cell-specific drug delivery in humans exists as yet. Various particles, macromolecules, liposomes and most recently "nanomaterials" have been said to "show promise" but none of these promises have so far been "reduced" to human clinical practice. The focus of this volume is on cancer indication since the majority of published research relates to this application; within that, we focus on solid tumors (solid malignancies). Our aim is critically to evaluate whether nanomaterials, both non-targeted and targeted to specific cells, could be of therapeutic benefit in clinical practice. The emphasis of this volume will be on pharmacokinetics (PK) and pharmacodynamics (PD) in animal and human studies. Apart from the case of exquisitely specific antibody-based drugs, the development of target-specific drug-carrier delivery systems has not yet been broadly successful at the clinical level. It can be argued that drugs generated using the conventional means of drug development (i.e., relying on facile biodistribution and activity after (preferably) oral administration) are not suitable for a target-specific delivery and would not benefit from such delivery even when a seemingly perfect delivery system is available. Therefore, successful development of site-selective drug delivery systems will need to include not only the development of suitable carriers, but also the development of drug entities that meet the required PK/PD profile.

Modifications de l'information médicale contenue dans les textes de l'autorisation de mise sur le marché, résumé des caractéristiques du produit et notice Heures de France

La détection et la gestion de signaux constituent une des activités de la Pharmacovigilance. Elles ont pour but de démontrer l'existence de nouveaux risques, ou effets indésirables, liés à l'utilisation du médicament et de prendre des mesures d'actions proportionnelles au risque afin de le minimiser. Ces mesures peuvent être par exemple une modification du résumé des caractéristiques du produit, une communication auprès des professionnels de santé et des consommateurs, la mise en place d'activités de minimisation de risques voire le retrait de la mise sur le marché du médicament. Les compagnies pharmaceutiques détenant une autorisation de mise sur le marché d'un produit de santé en Europe ou au Canada, se doivent de maintenir un système de détection et de gestion des signaux performant, et ce, grâce notamment à la rédaction et à la mise en place de procédures décrivant la méthodologie à suivre. L'objectif de cette thèse d'exercice est de fournir une approche globale de la détection et de la gestion des signaux en Pharmacovigilance au sein de l'industrie pharmaceutique en se basant sur les réglementations canadiennes et européennes et de proposer une instruction de travail sur la gestion des signaux au sein du département de Pharmacovigilance de la société canadienne Pharmascience.

Représentation de l'information pharmaco-thérapeutique des résumés des caractéristiques produit des médicaments Springer

Après son autorisation de mise sur le marché, un résumé des caractéristiques produit (RCP) est publié par l'autorité de régulation des produits de santé du pays pour chaque médicament. Ce RCP décrit les propriétés du médicament comme son indication, ses contre-indications, sa pharmacocinétique, sa pharmacodynamie, ses précautions d'emploi, sa posologie. L'ensemble de ces RCP constitue un vaste corpus de textes largement diffusés auprès des professionnels de santé ainsi que le fond documentaire principal des éditeurs de bases de données sur le médicament. Ces RCP sont écrits en langage naturel ce qui limite leur intégration dans des applications informatisées proposant des fonctionnalités avancées de recherche de l'information. Afin de rendre l'information plus accessible, un travail d'identification des concepts contenus dans chaque rubrique est nécessaire. Nous nous sommes ainsi intéressés à modéliser l'information de 3 sections différentes des RCP : la pharmacologie des antibiotiques, les indications et la pharmacocinétique de tous les médicaments. Chacune de ces sections a des caractéristiques particulières qui ont conditionné la recherche d'une méthodologie adaptée à l'exploration de leur contenu. La section pharmacologie des antibiotiques a un haut niveau de standardisation d'écriture ce qui nous a permis de déduire a priori un modèle conceptuel par simple analyse de la structure du texte et de nous orienter vers une extraction automatique afin de construire la base de connaissance. L'indication représente une énumération de situations cliniques mais son format n'est pas standardisé. L'emploi d'outils de traitement du langage naturel nous a permis de repérer des candidats termes et nous a offert un support pour mener une analyse sémantique et construire un modèle de représentation de l'information ensuite validé. La pharmacocinétique quant à elle n'est ni standardisée, ni présentée de façon énumérée. Par ailleurs son domaine a déjà fait l'objet de modélisation mathématique, un ensemble de concepts basiques a pu en être déduit. Ceux-ci ont été utilisés pour sélectionner certains candidats termes issus d'un traitement automatique du langage naturel. Leur contexte d'occurrence a ensuite été exploré pour identifier leur environnement lexical. Le modèle issu de cette analyse, quoique complexe, a lui aussi été validé. L'intérêt des modèles développés a été illustré par des applications permettant de rechercher des médicaments selon des critères nouveaux.

Sur le contrôle des importations alimentaires fondé sur les risques Food & Agriculture Org.

Le résumé des caractéristiques du produit (RCP) est un élément important du dossier d'autorisation de mise sur le marché d'un médicament vétérinaire. Il est présenté ici ainsi que ces règles d'utilisation, notamment dans le cadre de la prescription vétérinaire. Il fait également l'objet de la réalisation d'une application pour iPhone dont le développement est décrit dans ce manuscrit. Elle permet de consulter les RCP des médicaments vétérinaires français.

With downloadable Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen PDFs, you can lug crucial documents in your pocket. Whether you get on an aircraft, train, or car, you can access your Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen without the demand for a web connection. This implies you can work with projects, compose records, or read articles from anywhere, anytime.

NO MORE DIGITAL DISTRACTIONS

Have you ever before been reading something online when an ad turns up or an e-mail notification from your boss interrupts your focus? Downloaded PDF Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen allow you concentrate only on the web content available. Adjust the font dimension, emphasize passages, and make comments straight on the PDF to improve understanding and retention.

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT JANSSEN PDF UNIVERSAL LAYOUT FOR ALL

TOOLS

PDF submits Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen can be opened up on any gadget, making them a globally compatible format for storing and sharing details. Whether you have a smartphone, tablet computer, or desktop, you can download PDF data and have them ready for offline gain access to. Affix PDF Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen to emails, share on cloud storage space platforms, or print paper copies for offline circulation.

TAKE CONTROL OF YOUR INFORMATION

Downloading and install Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen PDF documents puts you in control of your info. Say goodbye to waiting for somebody else to send you files or depending on a net link. With PDFs, you can easily keep and arrange vital documents, research study papers, or write-ups. Keep your info secure, safe and secure, and conveniently offered with downloaded and install PDFs.

Start delighting in the freedom of simplified access to information by downloading PDF files today!

IMPROVE YOUR RESEARCH EXPERIENCE

Are you tired of sorting through plenty of web pages to discover the info you require? Downloading and install Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen can significantly improve your study experience. You can quickly organize and save vital write-ups, research documents, or records in PDF layout. With offline access, you can easily describe these products anytime, anywhere, without the demand for a web link. And also, with the capacity to search within a PDF record, you can rapidly find the specific information you require.

Additionally, PDFs protect the original formatting of the file, guaranteeing that charts, tables, and pictures are displayed specifically as planned. This makes it much easier to analyze and contrast data, saving you valuable time and effort.

On the whole, downloading **Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen** can reinvent the way you carry out research study. Bid farewell to limitless scrolling and hi to a streamlined, reliable research process.

QUICKER CHECKING OUT WITH PDF RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT JANSSEN

Are you tired of slow-loading pages and digital diversions impeding your analysis experience? Downloading and install PDF Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen documents can help streamline your analysis and boost comprehension.

With PDFs, you can remove digital disturbances and concentrate solely on the content available. Change the typeface size, highlight vital passages, and annotate straight on the Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen PDF to boost your understanding and retain vital details.

By downloading and install PDFs, you can additionally delight in offline accessibility without the need for web connectivity. This implies you can conveniently refer back to crucial materials anytime, anywhere, and proceed reading without any interruptions.

So, if you want to experience quicker and extra efficient reading, make certain to download PDF **Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen** and capitalize on all the benefits they have to use.

EASY DATA SHOWING DOWNLOADABLE RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT JANSSEN PDF

One of the fantastic benefits of downloading PDF data is the convenience of file sharing it supplies.

Whether you need to collaborate with associates on a job or share study findings with others, PDFs provide a globally compatible style for smooth sharing. Connect PDF Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen to e-mails, share them on cloud storage space platforms, or print hard copies for offline distribution, the opportunities are unlimited.

Moreover, PDFs keep their formatting and layout when shared, guaranteeing that the recipient views the web content the method it was meant to be seen. This indicates you don't have to stress over disparities in format or design when sharing with others.

With downloadable Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen, you can easily share details, without the requirement for innovative technical skills or specialized software. Just download the PDF file Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen, and you're ready to share it with any person, anywhere, at any time.

So, next time you require to share essential details with others, take into consideration downloading it as a PDF file Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen for easy and easy sharing. You'll be amazed at exactly how simple and effective it can be.

EXPAND YOUR EXPERTISE WITH DOWNLOADABLE PDFS

Downloading and install **Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen PDF files** is not only practical but also a fantastic method to increase your knowledge. With a vast collection of eBooks, whitepapers, and scholastic posts available online, you have access to a variety of academic sources.

Whether you're a student, a researcher, or merely curious about discovering more concerning a details topic, downloadable PDFs supply a flexible and very easy method to accessibility important info anytime, anywhere.

By downloading and install Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen, you can stay upgraded on the latest sector fads and developments in your area of interest. With offline accessibility, you can check out and describe vital products without the demand for a net connection.

Le résumé des caractéristiques du produit Mentors Library

La prise en charge de certains cancers a connu ces dernières années une avancée importante avec l'apparition de nouveaux médicaments appartenant à la classe des thérapies ciblées. Le sunitinib (SUTENT®), commercialisé en 2006, fait partie de cette nouvelle classe de médicaments. Cet inhibiteur de tyrosine kinases est aujourd'hui indiqué dans le traitement des tumeurs stromales gastro-intestinales, des cancers du rein métastatiques et des tumeurs neuroendocrines du pancréas. Cependant, le recul vis-à-vis du profil de tolérance et de toxicité de ce médicament demeure limité du fait de l'apparition récente de ce dernier sur le marché. De ce fait, il nous a paru intéressant d'étudier le profil de toxicité du sunitinib après commercialisation. L'analyse réalisée dans cet exposé a consisté à étudier les différents effets indésirables liés au sunitinib et notifiés au réseau national de pharmacovigilance depuis 2006 jusque 2011. L'étude des données de la Base Nationale de Pharmacovigilance nous a permis de recenser 157 notifications d'effets indésirables graves liées au sunitinib. L'étude de ces données et leurs comparaisons au Résumé des Caractéristiques du

Produit (RCP) du sunitinib nous a permis d'apprécier le profil d'effets indésirables post-commercialisation du sunitinib. Le profil d'effets indésirables issu de notre étude est, d'une façon générale, assez conforme au libellé du RCP. Nous soulevons cependant certains points à approfondir.

Le cadre réglementaire du résumé des caractéristiques du produit Springer

Les prescriptions hors et sans autorisation de mise sur le marché (AMM) sont fréquentes en pédiatrie et en néonatalogie. L'incidence de cette pratique dans une large cohorte de nouveau-né en France n'a à ce jour jamais été reporté. Evaluer la nature et l'étendue des prescriptions hors et sans AMM en néonatalogie en France. Il s'agit d'une étude de cohorte prospective portant sur tous les médicaments prescrits entre Janvier 2012 et Janvier 2013, dans deux unités françaises de réanimation et soins intensifs en néonatalogie (Hôpital Femme Mère Enfant et Centre Hospitalier Lyon Sud). Le statut des médicaments était attribué selon le résumé des caractéristiques du produit dans le guide de prescription Thériaque 2013. Nous avons déterminé le pourcentage de médicaments utilisés hors ou sans AMM. Un total de 8891 prescriptions avec 142 substances différentes ont été prescrites à 910 nouveau-nés pendant la durée de l'étude. 64,7% (IC 95%: 63,7-65,7) des prescriptions étaient hors et/ou sans AMM. 59,5% (IC 95% : 58,5-60,5) étaient hors AMM et 5,2% (IC 95%: 4,7-5,7) étaient sans AMM. 94,8% (IC 95%: 93,3-96,3) des nouveau-nés et plus de 98% (IC 95%: 96,9-99,1) des prématurés ont reçu au moins une prescription hors ou sans AMM. Dans 58,8% des cas, un médicament était prescrit hors AMM pour un non-respect de l'âge. Les vitamines, les antibiotiques, et les médicaments du système nerveux central étaient les plus fréquemment prescrits. L'analyse multivariée a montré qu'un petit âge gestationnel (OR= 0.106, IC 95% : (0.045 - 0.254), p

Les médicaments réservés aux femmes Heures de France

141p

l'expérience du Centre Régional de Pharmacovigilance de Lorraine sur une période de 10 ans Univ Européenne

La maladie de Parkinson est, après la maladie d'Alzheimer, l'affection neurologique la plus répandue au sein de la population après 50 ans. Sa prévalence augmentant avec l'âge, surtout au-delà de 60 ans, on peut prévoir qu'avec le vieillissement de la population, le nombre de patients ne cessera d'augmenter dans les années à venir. La quatrième édition de cet ouvrage, entièrement en couleurs, consacrée à la maladie de Parkinson, rend compte de façon didactique des avancées de ces cinq dernières années, en abordant de façon exhaustive tous les aspects de cette pathologie : l'épidémiologie, l'étiopathogénie, les aspects génétiques, la physiopathologie, les signes moteurs et non moteurs, notamment les troubles cognitifs, psychiques et comportementaux. Un nouveau chapitre dédié aux apports des nouvelles technologies, notamment les enregistrements électrophysiologiques intracérébraux, l'évaluation neurophysiologique de la marche et du contrôle postural ou encore l'actimétrie, vient compléter cette monographie. Le chapitre consacré à la

neuropathologie et la physiopathologie, est également entièrement augmenté et mis à jour avec l'approche de l'alpha-synucléine et l'évocation de la controverse autour de l'hypothèse d'un mécanisme de type prion. Les traitements de recours sont regroupés maintenant dans un chapitre spécifique et un nouveau chapitre est proposé sur les indications de la toxine botulique. Ce livre s'adresse aux praticiens et à tous les professionnels de santé, médicaux et paramédicaux, exerçant dans un service de neurologie ou concernés par la pathologie parkinsonienne : neurologues, internes préparant le diplôme d'études spécialisées de neurologie, neuropsychologues, psychiatres, rééducateurs, orthophonistes et kinésithérapeutes.

Dictionnaire professionnel de la visite médicale Lavoisier

150 fiches mémo pratiques illustrées pour détailler les modalités de manipulation et d'administration des médicaments injectables de l'urgence ainsi que les antalgiques, les antibiotiques et les antidotes indiqués dans la pratique clinique et en situation sanitaire exceptionnelle.

QUELQUES EXEMPLES DE REDACTION DES RUBRIQUES EFFETS INDESIRABLES ET GROSSESSE Université de Genève

Ce que propose cet ouvrage à l'étudiant : une exploration de termes et locutions autour de la santé, de la pharmacie d'officine et de l'industrie pharmaceutique ; une analyse des ressorts et des spécificités de la langue anglaise à travers des extraits choisis ; 250 exemples traduits ; 40 exercices corrigés ; 200 séquences revues et amendées de CV et de lettres de motivation rédigées pour l'étudiant en pharmacie, et enfin des pistes lexicales dans le cadre de sa recherche de stage. De par son ancrage dans l'actualité de la presse, et du fait des éclairages syntaxiques et lexicaux, cet ouvrage s'adresse également à toute personne s'intéressant aux différentes facettes de nombreuses questions de santé. Le lecteur peut s'y référer soit pour revigorer ses connaissances en anglais, soit pour bénéficier d'une imprégnation par l'exemple. Il peut choisir de consulter les lexiques, ou de piocher à volonté ou encore d'entrer de plain-pied avec la langue en version originale.

Beginning checking out the globe of PDF Resume Des Caracteristiques Du Produit Janssen today and unlock the potential for a richer, much more fulfilling finding out experience.

REVIEW OF RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT JANSSEN

- The book is an excellent guide to helping network engineers plan for mission critical applications. These enterprise applications can not afford to be deployed without proper planning. The book explains the methodology needed to ensure successful deployment of these applications on the network.
- Chapter 1 and 2 were okay, but to go thru the rest of this book will be torture. My husband and I are reading this together and I have found the subject good but its flow is so hard to follow I have given up.