



Le **Réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance** vous accueille sur son site web.

Vous y trouverez toutes les informations concernant leur rôle, comment les contacter et un espace patient dédié pour des informations indépendantes sur les médicaments

<https://www.rfcrpv.fr/>
Suivez-nous : @reseau_CRPV

Les effets indésirables des médicaments



**TOUS ACTEURS,
TOUS VIGILANTS !**

Les acteurs

La mise en scène

Le montage

La production

**PATIENTS ET
PROFESSIONNELS DE
SANTÉ**

**CENTRE RÉGIONAL DE
PHARMACOVIGILANCE
(CRPV)**

**AGENCE NATIONALE DE
SÉCURITÉ DU
MÉDICAMENT
(ANSM)**

**LABORATOIRES
PHARMACEUTIQUES**

★ Signalement de toute réaction nocive et non voulue suite à la prise d'un médicament.

★ Comment ?

Par le portail du ministère
→ signalement-sante.gouv.fr

★ 4 éléments obligatoires au minimum :



un déclarant



un patient



un(des) effet(s)

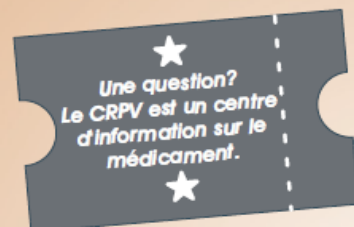


un(des)
médicament(s)

★ Accompagnés si possible des éléments de preuves disponibles (compte rendu de consultation, examens de laboratoire...).

★ Réception, enquête (échanges possibles avec le déclarant et/ou l'équipe médicale), validation, enregistrement du signalement et transmission à l'ANSM.

★ Réponse écrite systématique.



★ Réception des signalements issus des 31 CRPV, analyse, expertise, surveillance, inspection, contrôle.

★ Transmission aux laboratoires pharmaceutiques.

★ Transmission aux autorités de santé européenne et mondiale et collaboration.

★ Communication grand public/professionnels de santé.



★ Mise à jour des informations sur les caractéristiques du produit et notice.

Pourquoi déclarer



- Surveillance du risque de survenue d'effet indésirable.
- Amélioration de la sécurité d'emploi des médicaments.
- Identification de nouveaux effets indésirables.

