

# Pharmacie - PHAR-Général #583

## Modifier indications tocilizumab et changer le nom du produit pour le biosimilaire Tyenne

2025-07-23 17:56 - Mélanie Lacerte

<b>Statut:</b>	Résolu	<b>Début:</b>
<b>Priorité:</b>	Haut	<b>Echéance:</b>
<b>Assigné à:</b>	Myriam Breton	
<b>Catégorie:</b>		
<b>Version cible:</b>		
<b>Équipes:</b>	Ariane, 12B-Adulte	
<b>Description</b>		
<b>Tocilizumab (Tyenne)</b>	<b>Tocilizumab 162mg/0,9ml ser inj</b> <b>Tocilizumab 20mg/ml sol inj</b>	Au formulaire Début par hospitalisation permis si répond aux critères de la RAMQ.  Autorisé pour le traitement du syndrome de relargage des cytokines (SRC) associé aux traitements de bispécifiques  Autorisé pour le traitement de la COVID-19
Je crois que je le coderais comme les autres biosimilaires ex: infliximab ou adalimumab car potentiel qu'il y en ait d'autres à venir !		

### Historique

#1 - 2025-07-24 19:59 - Mélanie Lacerte

- Priorité changé de Normal à Haut

#2 - 2025-07-30 20:16 - Myriam Breton

- Statut changé de Accepté à En cours

- Assigné à mis à Myriam Breton

Fait DEV. Est-ce qu'on va garder l'Actemra ou tout devient le biosimilaire?

(Si on veut PROD, je vais modifier le nom de la t et ajouter un instruction en attendant le roll.)

#3 - 2025-07-31 14:04 - Mélanie Lacerte

[@Myriam.Breton](#) on ne gardera plus Actemra du tout

#4 - 2025-08-06 18:10 - Myriam Breton

- Statut changé de En cours à Attente MEP

J'ai enlevé actemra DEV

#5 - 2025-11-21 15:15 - Emile Bouchard

- Statut changé de Attente MEP à Résolu

### Fichiers

clipboard-202507231355-dqzyk.png

23 ko

2025-07-23

Mélanie Lacerte