

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

2025-07-23 17:56 - Mélanie Lacerte

Statut:	Résolu	Début:
Priorité:	Haut	Echéance:
Assigné à:	Myriam Breton	
Catégorie:		
Version cible:		
Équipes:	Ariane, 12B-Adulte	

Description		
Tocilizumab (Tyenne)	Tocilizumab 162mg/0,9ml ser inj Tocilizumab 20mg/ml sol inj	Au formulaire Début per 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 autre biosimilaire 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
----------------------------------	-------	------------	-----------------