



base de données européenne des rapports d'effets in X



Tous

Actualités

Images

Vidéos

Shopping

Plus

Outils

Environ 8 620 000 résultats (0,59 secondes)

<https://www.adrreports.eu> > ... ▼

Base de données européenne des rapports sur les effets ...

Sur ce site internet, vous pouvez consulter des **données** sur les **effets indésirables** susceptibles d'être liés à l'utilisation de médicaments, ...

EudraVigilance

L'Agence européenne des médicaments est responsable ...

FAQ

Questions fréquemment posées. À propos de ce site web.



Base de données européenne des rapports d'effets indésirables
susceptibles d'être liés à l'utilisation de médicaments

[Contacts](#) | [FAQ](#) | [Glossaire](#)

français (fr) ▼

[Accueil](#) | [À propos d'EudraVigilance](#) | [Comprendre les rapports](#) | [Recherche](#) | [Sécurité des médicaments](#) | [Switch to Veterinary](#)

Accès en ligne aux rapports sur les effets indésirables



Sur ce site internet, vous pouvez consulter des données sur les effets indésirables susceptibles d'être liés à l'utilisation de médicaments, également appelés réactions indésirables suspectées d'être liées aux médicaments, pour les produits pharmaceutiques autorisés dans l'Espace économique européen (EEE).

Pour les médicaments autorisés via la procédure centralisée, l'accès aux déclarations est possible à la fois par le nom du médicament ou par le nom de la substance active. Pour les médicaments autorisés par une voie autre que celle de la procédure centralisée, l'accès est possible seulement par le nom de la substance active.

**Rechercher un rapport**
Rechercher ici des rapports sur les effets indésirables suspectés des médicaments
COVID-19 vaccins important messages

NEW! Pour consulter les rapports sur les vaccins contre la COVID-19, suivez ce [lien](#), puis cliquez sur la lettre C et faites défiler jusqu'à «COVID-19».

**Comment notifier un effet indésirable**

Informations clés

- Les informations publiées sur le présent site internet concernent **des effets indésirables suspectés**, par exemple des événements médicaux ayant été observés après l'utilisation d'un médicament, mais qui ne sont **pas obligatoirement liés ou dus au médicament**.
- Les informations sur les effets indésirables déclarés **ne doivent pas être interprétées** comme signifiant que le médicament ou la substance active provoque l'effet observé ou que **son utilisation présente un risque**. Seule une analyse détaillée et une évaluation scientifique de toutes les données disponibles permettent de tirer des conclusions robustes sur les bénéfices et les risques d'un médicament.



Recherche

Pour les médicaments autorisés via la procédure centralisée, l'accès aux rapports est possible à la fois par le nom du médicament ou par le nom de la substance active.

Pour les médicaments autorisés par une voie autre que celle de la procédure centralisée, l'accès est possible seulement par le nom de la substance active.

**Rapports sur les effets indésirables suspectés
des médicaments pour les produits**

**Rapports sur les effets indésirables suspectés
des médicaments pour les substances**

Index A-Z

A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z 0-9



Recherche

Pour les médicaments autorisés via la procédure centralisée, l'accès aux rapports est possible à la fois par le nom du médicament ou par le nom de la substance active.

Pour les médicaments autorisés par une voie autre que celle de la procédure centralisée, l'accès est possible seulement par le nom de la substance active

**Rapports sur les effets indésirables suspectés
des médicaments pour les produits**

**Rapports sur les effets indésirables suspectés
des médicaments pour les substances**

Index A-Z

A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z 0-9

* Médicaments autorisés par une voie autre que celle de la procédure centralisée





Recherche

Pour les médicaments autorisés via la procédure centralisée, l'accès aux rapports est possible à la fois par le nom du médicament ou par le nom de la substance active.

Pour les médicaments autorisés par une voie autre que celle de la procédure centralisée, l'accès est possible seulement par le nom de la substance active

Rapports sur les effets indésirables suspectés
des médicaments pour les produits

Rapports sur les effets indésirables suspectés
des médicaments pour les substances

Index A-Z

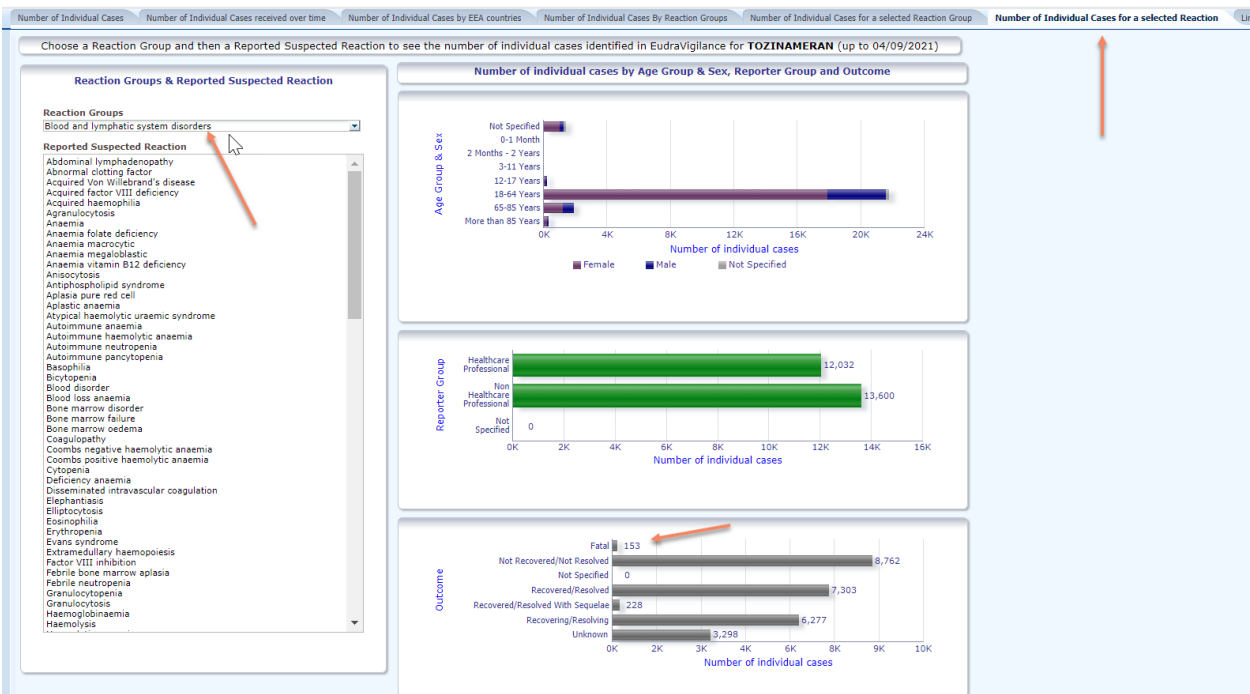
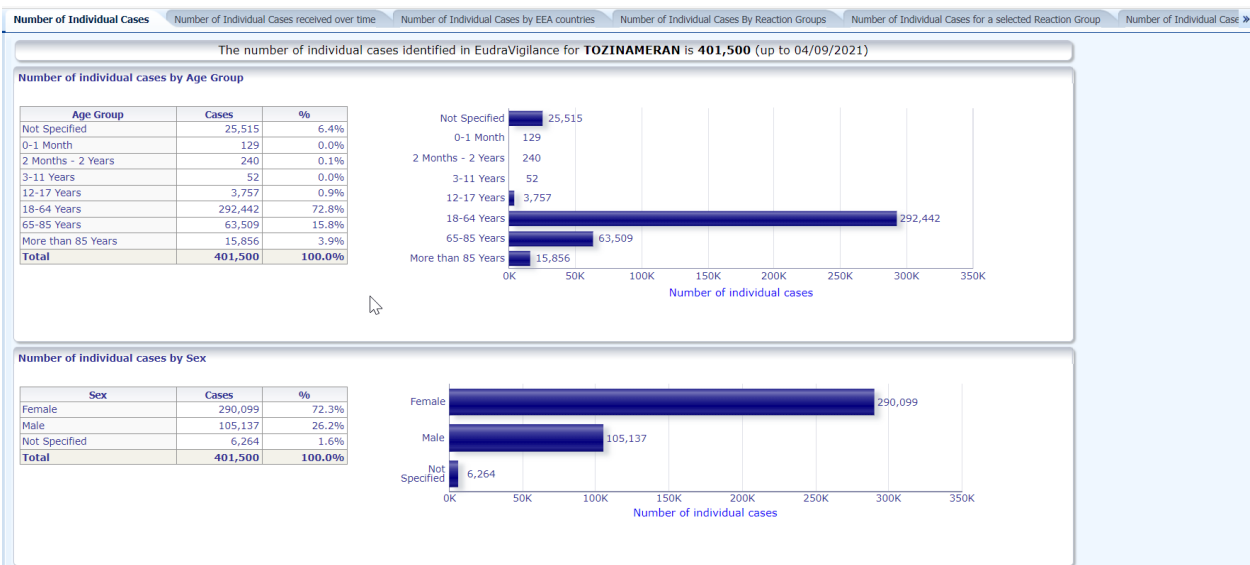
A B **C** D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z 0-9

[CABAZITAXEL](#)

[CABERGOLINE*](#)



[COLESTIPOL*](#)
[COLESTYRAMINE*](#)
[COLISTIMETHATE](#)
[COLISTIN*](#)
[COLLAGEN*](#)
[COLLAGENASE CLOSTRIDIUM HISTOLYTICUM](#)
[COLLAGENASE CLOSTRIDIUM HISTOLYTICUM, PROTEASE*](#)
[COLLOIDAL BISMUTH PECTIN*](#)
[COMPLEMENT C1 ESTERASE INHIBITOR](#)
[CONCENTRATE OF PROTEOLYTIC ENZYMES ENRICHED IN BROMELAIN](#)
[CONCENTRATED SOLUTION OF SODIUM HYPOCHLORITE*](#)
[COPPER*](#)
[COPPER GLUCONATE, MANGANESE GLUCONATE*](#)
[COPPER, IRON, MANGANESE*](#)
[CORIFOLLITROPIN ALFA](#)
[CORTICORELIN*](#)
[CORTICOTROPIN*](#)
[CORTISONE*](#)
[CORTIVAZOL*](#)
[COVID-19 MRNA VACCINE MODERNA \(CX-024414\)](#)
[COVID-19 MRNA VACCINE PFIZER-BIONTECH \(TOZINAMERAN\)](#)
[COVID-19 VACCINE ASTRAZENECA \(CHADOX1 NCOV-19\)](#)
[COVID-19 VACCINE JANSSEN \(AD26.COV2.S\)](#)
[CRISABOROLE](#)





A	B	C	D	E	F	G	H
Totals	11478	233459	0	379567		11125	205473
Pfizer (Tozinameran)							
	Fatal	Not recovered/Not resolved	Not Specified	Recovered/Resolved	Recovered/Resolved With Sequelae	Recovering/Resolving	Unknown
Blood and lymphatic system disorders	153	8762	0	7303	228	6277	3298
Cardiac disorders	1717	5903	0	8255	640	5339	4827
Congenital, familial and genetic disorders	20	81	0	37	11	30	68
Ear and labyrinth disorders	8	4816	0	3655	244	2370	1856
Endocrine disorders	5	278	0	85	20	149	162
Eye disorders	28	4538	0	4587	308	2970	2967
Gastrointestinal disorders	480	17945	0	38094	885	18980	11049
General disorders and administration site conditions	3250	58075	0	117987	1929	58467	40773
Hepatobiliary disorders	54	236	0	191	27	303	281
Immune system disorders	64	1085	0	4809	132	1883	2209
Infections and infestations	1123	7460	0	6621	439	6545	10142
Injury, poisoning and procedural complications	175	1399	0	1681	105	1014	8035
Investigations	357	4804	0	8281	267	4340	6158
Metabolism and nutrition disorders	204	1615	0	2013	98	1279	1839
Musculoskeletal and connective tissue disorders	144	32297	0	53785	1054	28050	15803
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	66	231	0	45	12	62	326
Nervous system disorders	1255	41916	0	71253	2529	35678	24067
Pregnancy, puerperium and perinatal conditions	35	161	0	290	100	183	416
Product issues	1	23	0	18	2	13	106
Psychiatric disorders	153	4320	0	5658	217	2956	4334
Renal and urinary disorders	194	808	0	797	64	566	860
Reproductive system and breast disorders	3	7559	0	4246	220	2697	4077
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	1355	10558	0	13754	671	9439	8412
Skin and subcutaneous tissue disorders	101	11961	0	16844	424	10069	8300
Social circumstances	13	504	0	349	16	151	687
Surgical and medical procedures	31	130	0	157	29	108	381
Vascular disorders	489	5994	0	8772	454	5555	5215



[sources des données.](#)

Chaque rapport électronique comprend 7 onglets.

Onglet 1 – Nombre de cas individuels

- Cet onglet indique le **total cumulé de cas individuels** identifiés dans la base de données EudraVigilance jusqu'à la fin de la semaine précédente. Il présente des informations sur le **nombre de cas individuels** par **groupe d'âge**, **sexe** et **origine géographique**.

Onglet 2 – Nombre de cas individuels reçus au fil du temps

- Cet onglet affiche le nombre de cas individuels reçus au cours des **12 derniers mois** par **origine géographique**.
- De même, une ligne de tendance s'affiche indiquant le **nombre total de cas individuels**.

Onglet 3 – Nombre de cas individuels par pays de l'EEE

- Cet onglet affiche le nombre de cas individuels par **pays de l'EEE**.
- La **carte présente la distribution de fréquence relative** du nombre total de cas individuels dans chaque pays.
- Le **graphique indique le nombre total de cas individuels** dans chaque pays.

Onglet 4 – Nombre de cas individuels par groupes de réactions

- Cet onglet affiche le nombre de cas individuels par groupes de réactions.
- Les groupes de réactions sont basés sur une classification de l'effet indésirable (également appelé réaction indésirable au médicament) utilisant le dictionnaire de termes MedDRA.
- Cinq vues présentant le nombre de cas individuels par groupes de réactions sont disponibles : par **groupe d'âge**, **sexe**, **gravité**, **type de déclarant** et **origine géographique**.



Onglet 5 – Nombre de cas individuels pour un groupe de réactions donné

- Cet onglet affiche le nombre de cas individuels pour un groupe de réactions donné.
- Les groupes de réactions sont basés sur une classification de l'effet indésirable (également appelé réaction indésirable au médicament) utilisant le dictionnaire de termes MedDRA.
- Trois rapports sont disponibles pour un groupe de réactions donné : le premier rapport présente les données par **groupe d'âge** et par **sexe**, le deuxième par **type de déclarant** et le troisième par **origine géographique**.

Onglet 6 – Nombre de cas individuels pour une réaction donnée

- Cet onglet affiche le nombre de cas individuels pour une réaction donnée, définie par l'utilisateur.
- La réaction correspond à l'effet suspecté signalé par le déclarant ; en tant que tel, cet onglet fournit des informations du niveau de détails le plus élevé.
- La réaction est classée à l'aide des termes du dictionnaire MedDRA utilisés pour les effets indésirables (également appelés réactions indésirables aux médicaments).
- Trois rapports sont disponibles pour une réaction donnée : le premier rapport présente les données par **groupe d'âge** et par **sexe**, le deuxième par **le déclarant** et le troisième par **l'évolution de l'effet**.

Onglet 7 – Listes de cas

- Cet onglet affiche **la liste de cas individuels** sélectionnés en fonction de l'application de filtres.