



Solutions de Vigilances Sanitaires & e-Santé



Des outils pour renforcer le lien entre

les patients

les professionnels

leur système de Santé

La suite eVeReport

eVeReport

1 Base de données de Pharmacovigilance / Matéριοvigilance / Cosmétovigilance...

eVeReport est une nouvelle base de données alliant vigilance et e-Santé.

eVeReport peut être utilisée d'une manière autonome, pour la saisie et la gestion de vos notifications spontanées ou de vos cas issus d'études cliniques. eVeReport est également couplée avec les nouveaux outils de e-Santé : My eReport Studies, My eClinical et eVeCrawl.

Pour eVeDrug, il n'y a pas de petits ou de gros clients, mais des clients avec des besoins spécifiques. Aussi, toutes nos bases de Pharmacovigilance sont équipées systématiquement d'un système de workflow, d'un module d'import des cas depuis Eudravigilance, ainsi que d'une Gateway. A vous d'utiliser (ou pas) ces fonctionnalités, en fonction de vos besoins et process.

La Qualité est notre priorité.

Aussi eVeDrug vous accompagne dans la validation 21 CFR PART 11 de vos bases de données, ainsi que dans la gestion efficace du Change Contrôle. Nos bases de données permettent une gestion des données conforme au règlement n° 2016/679, dit règlement général sur la protection des données (RGPD).

Notre Club Utilisateur annuel est aussi l'occasion d'échanger sur l'évolution de la réglementation et sur vos besoins, afin de mieux les anticiper.

2 La notification spontanée ... Spontanément !

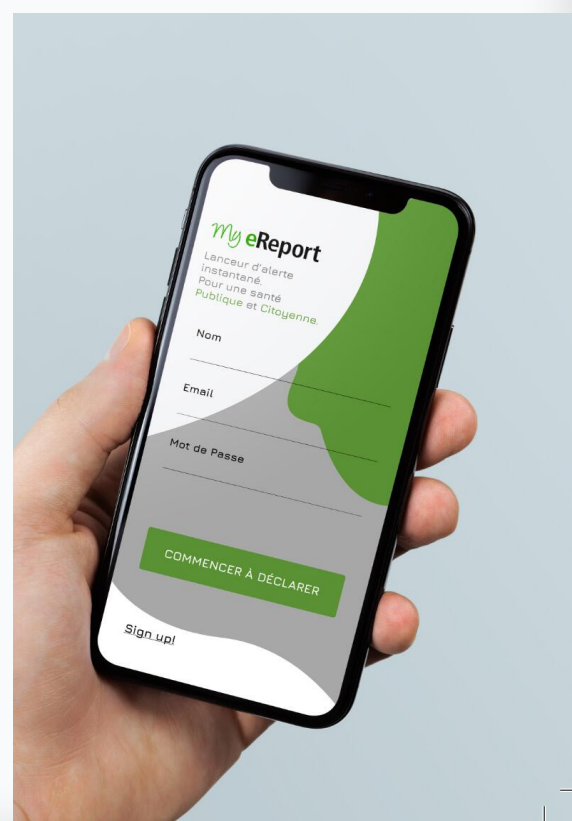
My eReport

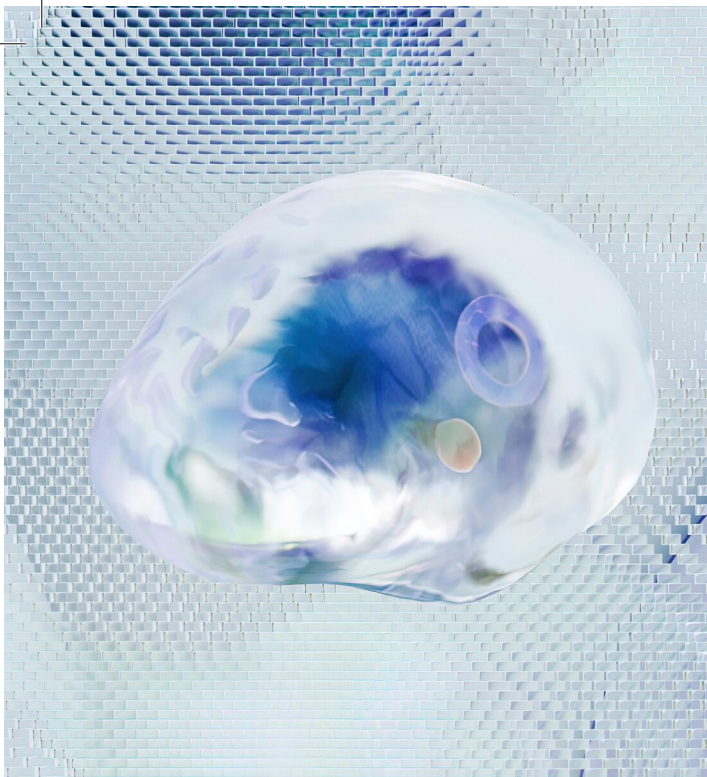
My eReport est une nouvelle façon de signaler et de suivre les effets indésirables des médicaments ou des autres produits de santé*

My eReport permet à toute personne (patients, proches, professionnels de santé) de pouvoir déclarer de façon simple, rapide et sécurisée, un effet indésirable depuis tous types de terminaux mobiles (Smartphone, Tablette...) et depuis n'importe quel pays de l'Union Européenne.

- My eReport vous communique instantanément l'adresse Email du destinataire chargé de prendre en compte votre déclaration, et vous offre la possibilité de transmettre un double de votre déclaration à votre médecin traitant. Vous conservez également un double de l'ensemble de vos déclarations sur votre mobile.
- My eReport est une application gratuite, paramétrable dans de nombreuses langues européennes.

*Produit mentionné à l'article L. 5311-1 du code de la santé publique





3 Études Post Marketing Études de phase 4

My eReport PM est destinée aux études PASS / PAES et permet la remontée dans une base de données dédiée de tous les cas liés aux études initiées après l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament.

My eReport
Studies

4 Études Cliniques

My eClinical

My eClinical est destinée à tout investigateur prenant part à une étude clinique, et souhaitant déclarer rapidement au Promoteur un événement indésirable depuis tous types de supports numériques.

Ce système permet de répondre à la nouvelle réglementation des essais cliniques : des transmissions en temps réel, fiables et sécurisées.

5 Scan des Réseaux Sociaux et IA

eVeCrawl

Un certain nombre d'effets indésirables ne sont ni déclarés aux autorités de santé, ni remontés vers les industriels du médicament.

Par contre, les forums de discussion et les réseaux sociaux sont une mine de renseignements permettant de mieux gérer les risques liés aux produits de santé.

eVeCrawl vous permet de remonter des données issues de ces sources afin de les analyser efficacement en fonction des pays, de la langue utilisée, de leur degré de pertinence ...

Nous ne sommes plus dans la pharmacovigilance classique, mais dans la détection de signaux.

Cette « pharmaco-surveillance » est un des moyens de mieux gérer les Bénéfices / Risques liés à tous les produits de santé.

Les solutions s'appuyant sur l'IA modifient considérablement les activités classiques de pharmacovigilance (telle que la saisie des données, par exemple). Mais surtout, grâce à l'accès simultané à plusieurs sources de données (bases de données classiques de pharmacovigilance, base européenne de l'EMA/ Eudravigilance, base bibliographique PubMed, etc.), les équipes de pharmacovigilance peuvent améliorer considérablement le bénéfice-risque lié à un médicament.

L'IA générative et ses possibilités façonnent un peu plus chaque jour la pharmacovigilance de demain. Les nouvelles fonctionnalités de nos bases eVeReport intègrent ces nouvelles perspectives.



eVeDrug

eVeDrug est née en 2013 des différents scandales médico-pharmaceutiques ayant entaché à la fois l'image de marque de l'industrie pharmaceutique et celle des autorités sanitaires censées la surveiller.

eVeDrug fait appel à différents intervenants tous liés au domaine des Vigilances : des professionnels de l'industrie pharmaceutique et des scientifiques, détenant savoir-faire et expériences acquises à la fois auprès des milieux industriels (les laboratoires et les fabricants) que des milieux institutionnels (les autorités de santé de différents pays).

Nos ambitions

eVeDrug souhaite restaurer la confiance entre les patients et leur système de santé en plaçant le principal intéressé (le patient lui-même) au centre du système de santé chargé de le protéger.

Pour cela, eVeDrug conçoit et développe des applications de vigilance faciles d'utilisation, destinées à la fois aux patients et aux professionnels de santé, permettant de transmettre et d'analyser en temps réel, de façon fiable et sécurisée, tout type d'effet indésirable. Le renforcement des vigilances est plus que jamais l'une des préoccupations majeures des autorités sanitaires et des industries pharmaceutiques.

C'est aussi la nôtre.

Contact



@eVeDrugClaude - +33 (0)6 61 45 98 91 - info@evedrug.eu - www.evedrug.eu - @evedrug

