

INDEX ANALYTIQUE

Les chiffres renvoient aux numéros des pages.

- A -

Accès spécial

Voir Programme d'accès spécial (PAS)

Accord de libre-échange nord-américain (ALENA)

Licence obligatoire (régime), 164

Protection des données, 154

Accord économique et commercial global (AECG)

Médicament breveté, 151

Protection des données, 154

Accord sur les aspects des droits de propriété intellectuelle qui touchent au commerce (Accord sur les ADPIC)

Drogue destinée aux pays en voie de développement, 159

Protection des données, 154

ACMG

Voir Association canadienne du médicament générique (ACMG)

Action collective, 290-301

Autorisation du tribunal, 293

Avantages, 291

Conditions d'exercice, 292

Exemples, 296-301

National, 294

Objectifs, 290-291

Preuve, 290

Protection du consommateur, 290

Action en commercialisation trompeuse, 229

Activité publicitaire

Voir Publicité pharmaceutique

Administration des médicaments, 331

Personnes habilitées, 331-336

- AIMG** Rôle, 256
Voir **Alliance internationale du médicament générique (AIMG)** *Voir aussi* **Code des pratiques de marketing** de l'ACMG
- Alberta**, 101
- Alliance internationale du médicament générique (AIMG)**, 256
- Alliance pancanadienne pharmaceutique**, 172
- Amende**
- Voir* **Infraction et peine**
- Annonce**
- De rappel, 237-238
- Définition, 225, 228
- Drogue nouvelle, 121-122, 158
- Voir aussi* **Publicité**
- Anovulant oral**, 11
- Appel d'offres (médicaments)**
- Avantages, 218-220
- Inconvénients, 220-222
- Association canadienne des compagnies d'assurances de personnes (ACCAP)**, 198
- Association canadienne du médicament générique (ACMG)**, 243, 256-261
- Association québécoise des pharmaciens propriétaires (AQPP)**, 186, 198
- Assurance collective (régime privé)**, 177, 193-199
- Acceptation obligatoire des adhérents, 195-196
- Cotisation, 197
- Couverture, 196
- Détermination du groupe, 196
- Fonction publique fédérale, 196
- Garanties minimums du régime général, 194
- Médicaments, 194
- Mutualisation des risques, 195
- Obligations, 194-199
- Personnes à charge, 193
- Prime, 197
- Prix des médicaments, 197-199
- Risques particuliers, 194-195
- Services pharmaceutiques, 194
- Assurance médicaments**
- Voir* **Régime d'assurance médicaments**
- Assurance publique**
- Voir* **Régie de l'assurance maladie du Québec (RAMQ)**, **Régime d'assurance médicaments**

Atteinte à l'intégrité
Notion, 107

Autoréglementation, 37
Voir aussi Autorégulation

Autorégulation, 35-41, 331
Au Québec, 5, 106
Avantages, 40
Contrôlée, 35-38, 40
Définition, 35
Devoir réglementaire, 37
Éthique, 71
Intégrale, 38-40
Pouvoir réglementaire, 37
Publicité, 242-253
Risques et inconvénients, 40-41

Autorisation administrative
Voir Avis de conformité

Avis de conformité, 128-158
Changement survenu après l'avis de conformité, 129
Conditionnel (AC-C), 146
Conditions, 119

- Innocuité et efficacité du médicament, 119

Délivrance, 119, 145-156, 227
Drogue innovante, 154-156
Drogue nouvelle, 14, 120-121
Et publicité, 228
Intervention du fabricant concurrent ou du public, 152-153
Liste, 156
Médicament breveté, 148-152

Médicament générique, 129, 133, 165
Mise en marché d'un médicament, 119, 128-131
Pouvoirs du ministre, 146-148, 158
Présentation de drogues, 129-131
Protection des données, 153-156
Suspension, 66, 156-158

- Conséquences, 158
- Contestation, 158
- Motifs, 156-157
- Notification, 157

Voir aussi Mise en marché des médicaments

- B -

Banque d'information génétique, 95

Bioéthique, 110

BMBL
Voir Bureau des médicaments brevetés et de la liaison (BMBL)

Bonnes pratiques cliniques (BPC)
Bonnes pratiques de fabrication (BPF), 61

Catégories, 56

Comité d'éthique de la recherche (CÉR), 54, 56

Consentement, 61, 73

Contexte d'élaboration, 54
Définition, 54
Directives consolidées (1997), 54-56
Engagement écrit du chercheur et du comité d'éthique de la recherche (CÉR), 54, 57
Essai clinique, 54-62, 73
– De phase IV, 47-48
Fondement des essais cliniques, 56
Objectifs, 56
Obligation du promoteur, 54-62, 73
Pratiques généralement reconnues, 54-55
Protocole, 56
Qualité des essais cliniques, 56-57
Registres, 61-62
Règlement sur les aliments et drogues, 14

Bonnes pratiques de fabrication (BPF), 281-282
Application, 281
Essai clinique, 61
Obligation, 282
Portée, 282
Règlement sur les aliments et drogues, 13

BPC
Voir Bonnes pratiques cliniques (BPC)

BPF
Voir Bonnes pratiques de fabrication (BPF)

Brevet pharmaceutique, 10, 161
Drogue destinée aux pays en voie de développement, 160
Et avis de conformité, 148-152
Exception à la contrefaçon, 164-165
Voir aussi Médicament breveté

Bureau des médicaments brevetés et de la liaison (BMBL), 152, 155

– C –

CCPP
Voir Conseil consultatif de publicité pharmaceutique (CCPP)

Cellule germinale, 98

Cellule souche pluripotente humaine, 98-99

Centre d'hébergement et soins de longue durée, 180

CEPI
Voir Comité d'examen des pratiques de l'industrie (CEPI)

CEPMB

Voir Conseil d'examen du prix des médicaments brevetés (CEPMB)

CÉR

Voir Comité d'éthique de la recherche (CÉR)

Charlatanisme, 10-11

Chercheur

Bonnes pratiques cliniques (BPC)

– Engagement écrit, 54, 57

Conflit d'intérêts, 82-83

Consentement éclairé, 78

Essai clinique, 49

– Cessation de l'essai, 65

– Qualification, 56-57

Liberté, 87

CIH

Voir Conférence internationale sur l'harmonisation (CIH)

Code canadien des normes de la publicité de NCP

38-39, 243, 249-253, 287

Application, 251

Clarté, 251-252

Déclarations de professionnels ou de scientifiques, 252

Exactitude, 251-252

Normes, 250

Objectif, 249

Plainte, 253

Publicité comparative, 252

Publicité sur les médicaments en vente libre, 251

Restrictions, 252-253

Révision, 249

Témoignage, 252

Véracité, 251-252

Code civil du Québec

Expérimentation biomédicale, 68, 92, 102, 107

– Consentement, 73

Code d'agrément de la publicité du CCPP

38, 243, 244-249, 287

Appel au Comité d'examen, 248

Champ d'application, 246

Exceptions, 246

Exigences générales, 247-248

– Allégations, 247

– Articles promotionnels, 248

– Imitations, 248

– Mentions obligatoires, 247

– Préjudice à un sexe, race, profession ou groupe de patients, 248

– Prudence, 248

– Renseignements, 248

– Résultats de recherche, 248

– Sous-entendus, 248

Exigences particulières pour certains SPP, 247

Plainte, 248

Sanctions, 249

Systèmes publicitaires et promotionnels (SPP), 246

Code d'éthique de MNC, 39, 243, 254-256, 287

Activités de promotion, 255

Application, 254

Études cliniques après l'enregistrement, 255

Normes, 254

Plainte, 256

Programmes d'apprentissage pour les professionnels de la santé, 255

Code d'éthique des intervenants en éducation médicale continue, 287

Code d'éthique du CQDCPM, 39

Code de déontologie des pharmaciens, 347

Code des pratiques de marketing de l'ACMG, 243, 256-261

Allocations, 259

Appel, 261

Application, 256-258

Incitatifs, 260

Marketing auprès de la clientèle, 257-260

Marketing auprès du grand public, 257-258

Objectif, 256

Pénalités, 260

Vérification et contrôle, 260

Code des professions (Québec), 5, 36-38, 331

COISM

Voir Conseil des organisations internationales des sciences médicales (COISM)

Comité d'éthique de la recherche (CÉR)

Au Québec, 58-59

Bonnes pratiques cliniques (BPC)

– Engagement écrit, 54

Composition, 57, 58

Essai clinique, 57-60

– Approbation, 51, 56, 58

– Protocole de recherche, 49

Expérimentation biomédicale

– Évaluation du consentement, 76

Projet de recherche multicentrique, 117

Protocole de recherche

– Approbation, 49, 54, 106, 107, 109-111, 114-115

Recherche génétique, 99

Recherche menée sur le majeur apte, 106

Recherche menée sur le mineur ou le majeur inapte, 107, 109-114

Règles de fonctionnement, 67

Responsabilité, 110

Utilisation de placebo, 89

Utilisation de parties du corps aux fins de recherche, 94

- Comité d'examen des pratiques de l'industrie (CEPI),** 256
- Comité de travail sur les placebos,** 91
- Commission d'enquête sur les produits pharmaceutiques,** 163
- Commission sur les pratiques restrictives du commerce**
- Prix des médicaments, 163
- Common law,** 5, 22, 68
- Consentement en contexte de recherche, 74
- Lien de causalité, 328
- Règle de l'intermédiaire compétent, 325
- Conférence internationale sur l'harmonisation (CIH)**
- Bonnes pratiques cliniques (BPC), 54
- Pharmacovigilance, 269
- Confidentialité**
- Recherche en génétique, 97
- Renseignements, 98
- Renseignements personnels en santé, 100-101
- Conflit d'intérêts,** 82-83
- Conjoint,** 112
- Conseil consultatif de publicité pharmaceutique (CCPP),** 38, 244
- Comité d'examen, 248
- Membres, 244
- Normes, 245
- Organisme multidisciplinaire et autonome, 244
- Régulation de la publicité, 224, 243
- Rôle, 244-245
- Rôle de la DPT, 244
- Voir aussi **Code d'agrément de la publicité du CCPP***
- Conseil d'examen du prix des médicaments brevetés (CEPMB),** 38, 165-172
- Audition, 169-170
- Compétence, 166-167
- Lien entre une invention brevetée et un médicament, 166
- Entente d'inscription, 172
- Impact, 170-172
- Mandat, 165-166
- Plan stratégique, 171
- Prix excessif
- Facteurs de détermination, 167
- Lignes directrices, 168
- Sanctions au fabricant, 168-169
- Programme d'accès spécial (PAS), 128
- Révision judiciaire, 170

- Rôle, 164, 172
- Vente des médicaments brevétés à un prix non excessif, 167-170
- Conseil des organisations internationales des sciences médicales (COISM),** 70
- Effets indésirables, 127
- Pharmacovigilance, 269
- Conseil général**
- Voir Organisation mondiale du commerce (OMC)*
- Conseil québécois du développement professionnel continu des médecins (CQDPCM),** 39
- Consentement,** 73-85
- Bonnes pratiques cliniques (BPC), 61, 73
- Critères, 74
- Décisions, 74
- Formulaire, 80
- Utilisation de placebo, 89
- Responsabilité civile
- Lien de causalité, 83-85
- Consentement éclairé,** 74, 78-83, 92
- Conflit d'intérêts, 82-83
- Consentement écrit, 78-79
- Déclaration, 48, 61
- Devoir d'informer, 78-82
- Formulaire, 80
- Majeur apte, 102
- Obligation d'information, 79-82
- Absence ou insuffisance de renseignements, 83-85
- Standards élevés, 81-82
- Obligation du chercheur, 78
- Obligation du médecin, 78
- Origine, 74
- Programme d'accès spécial (PAS), 126
- Recherche génétique, 96
- Règles, 78
- Révocation, 79
- Vice de consentement, 81
- Consentement libre,** 74, 75-77, 92
- Crainte, 76
- Définition, 75
- Influences, 75
- Erreur, 75
- Lésion, 76
- Majeur apte, 102
- Personnes vulnérables, 76-77
- Pressions, 75
- Relation médecin/patient, 76
 - Résultant des circonstances, 76-77
 - Résultant de considérations économiques, 77
- Programme d'accès spécial (PAS), 126
- Vice de consentement, 75
- Consentement pour autrui**
- Utilisation de parties du corps aux fins de recherche, 92

- Consentement substitué**
Mineur ou majeur inapte,
111-114
- Consommateur**
Déclaration d'effets indésirables, 274
- Contrefaçon**, 164-165
Voir aussi Brevet pharmaceutique, Médicament breveté, Médicament générique
- Contribution financière**
Et consentement, 77
- Contrôle des réactions indésirables**
Voir Pharmacovigilance
- Convention de la Baie-James et du Nord Québécois**, 180
- Convention du Nord-Est québécois**, 180
- Council for International Organizations of Medical Sciences**
Voir Conseil des organisations internationales des sciences médicales (COISM)
- Cour fédérale du Canada**
Recours, 150, 170
- CQDCPM**
Voir Conseil québécois du développement professionnel continu des médecins (CQDCPM)
- Curateur**
Recherche menée sur le majeur inapte, 108, 111
- D -**
- DA**
Voir Direction des aliments (DA)
- DCI**
Voir Dénomination commune internationale (DCI)
- DEC**
Voir Demande d'essai clinique (DEC)
- Déclaration d'effets indésirables**
Voir Pharmacovigilance
- Défaut de qualité et de sécurité**
Voir Garantie contre les vices cachés, Obligation de qualité et de sécurité, Régime d'indemnisation sans égard à la responsabilité
- Définition**
Allocation professionnelle, 187
Annonce, 122, 225, 228
Atteinte à l'intégrité, 107
Autorégulation, 35

- Bonnes pratiques cliniques (BPC), 54
- Consentement libre, 75
- « *Découvrir ou vérifier* », 47
- Défaut de sécurité, 306
- Désordre, 10
- Directive, 33
- Drogue, 9
- Drogue innovante, 154
- Drogue nouvelle, 14, 120
- Effet indésirable grave, 269
- Énoncé de politique, 31
- Essai clinique, 47
- État physique anormal, 10
- Exposition pendant la grossesse, 273
- Identification numérique de drogues (DIN), 141, 278
- Incapacité inhabituelle de produire l'effet prévu, 273
- Invention liée à un médicament, 167
- Maladie, 10
- Médicament, 167
- Mélange de substances, v. substance
- Norme administrative, 25
- Produit abandonné, 273
- Produit biologique ultérieur (PBU) ou biosimilaire, 138
- Produit de référence canadien (PRC), 134-135
- Produit de référence de remplacement, 135
- Publicité, 225
- Réaction indésirable à une drogue, 269
- Réaction indésirable grave à une drogue, 269
- Réaction indésirable grave et imprévue à une drogue, 269
- Substance, 9-11
- Substitution, 349
- Surdose, 273
- Système législatif, 3
- « *Va à l'encontre des sujets* », 52
- Vente, 122
- Vice caché, 302
- Délai**
- Demande d'essai clinique
- Avis du ministre, 51
 - Examen, 50
- Droge destinée à un essai clinique
- Procédures de suspension de l'autorisation, 67
- Effets indésirables
- Déclarations du fabricant, 270-271
- Essai clinique
- Cessation, 65
 - Réactions indésirables graves et imprévues, 64
- Garantie de vice caché, 304
- Modification à la demande d'essai clinique, 53
- Notification, 53
- Programme d'accès spécial (PAS)
- Demande, 124

- Effets indésirables, 127
- Recours en Cour fédérale du Canada
 - Brevet, 150
- Délivrance de l'avis de conformité**
Voir Avis de conformité
- Demande d'essai clinique (DEC), 48-52**
 - Autorisation du ministre, 50-52
 - Changements apportés après l'autorisation, 52-53
 - Demande de modification (MDEC), 52-53
 - Notification, 53
 - Exigences, 50
 - Formulaire de présentation, 48
 - Ligne directrice, 45, 53, 62
 - Mise en marché des médicaments, 129
 - Renseignements et documents, 48-52
- Demande d'identification numérique de drogues (DIND)**
Voir Identification numérique de drogues (DIN)
- Demande de modification à une demande d'essai clinique (MDEC), 52-53, 129**
 - Renseignements et documents, 53
- Demande de traitement d'urgence**
Voir Programme d'accès spécial (PAS)
- Dénomination commune internationale (DCI), 139-141**
 - Demande, 140
 - Sécurité du produit, 140
- Dentiste**
 - Chercheur qualifié, 57
 - Prescription des médicaments, 332
- Désordre**
 - Interprétation, 10
- Devoir d'assurer la qualité et la sécurité des médicaments**
Voir Obligation de qualité et de sécurité
- Devoir d'information, 313-323**
 - Administration des médicaments, 322
 - Contenu, 313-317
 - De l'État, 319
 - Du fabricant, 314-323
 - Responsabilité, 323-328
 - Du professionnel de la santé, 330-331
 - Effet cumulatif de l'utilisation, 323

- En matière extracontractuelle, 316
- Étiquette complète, non équivoque et claire, 318
- Faits qui dépassent la connaissance générale, 317-318
- Garantie contre les vices cachés, 315
- Gravité, fréquence et contexte des risques, 320-322
- Mise à jour des informations, 318
- Nature du produit, 322
- Norme de divulgation accrue pour le fabricant, 323
- Obligation de qualité et de sécurité, 316
- Présence d'un intermédiaire, 320
- Qualité de l'acheteur, 320
- Règle de l'intermédiaire compétent, 324-328
- Sources, 315
- Transmission des informations, 319
- Voir aussi Obligation d'information**
- DGPSA**
- Voir Direction générale des produits de santé et des aliments (DGPSA)**
- DIN/DIND**
- Voir Identification numérique de drogues (DIN)**
- Direction des aliments (DA),** 29
- Direction des médicaments vétérinaires (DMV),** 29
- Direction des politiques, de la planification et des affaires internationales (DPPAI),** 28
- Direction des produits biologiques et des thérapies génétiques (DPBTG),** 27
- Publicité, 230-231
- Direction des produits de santé commercialisés (DPSC),** 29-30
- Normes d'emballage, étiquetage et publicité, 224
- Direction des produits de santé naturels et sans ordonnance (DPSNSO),** 27-28
- Direction des produits thérapeutiques (DPT)**
- Composition, 28-29
- Délégation de pouvoirs, 242
- Liste des avis de conformité, 156
- Médicaments brevetés (Avis de conformité), 152
- Mise en marché des médicaments, 130-131
- Observateur au CCPP, 244

Pharmacovigilance, 268
Programme d'accès spécial (PAS), 126
Rôle, 28, 46
Utilisation du placebo, 91

Direction générale des produits de santé et des aliments (DGPSA), 27, 142, 312

Directive
Application, 33-34
Avantages, 33
Définition, 33
Effet, 33
Et règlement, 34

Divulgation des risques
Voir Devoir d'information, Obligation d'information

DMV
Voir Direction des médicaments vétérinaires (DMV)

Dossier
Essai clinique de phase IV, 48

DPBTG
Voir Direction des produits biologiques et de thérapie génétique (DPBTG)

DPPAI
Voir Direction des politiques, de la planification et des affaires internationales (DPPAI)

DPSC
Voir Direction des produits de santé commercialisés (DPSC)

DPSNSO
Voir Direction des produits de santé naturels et sans ordonnance (DPSNSO)

DPT
Voir Direction des produits thérapeutiques (DPT)

Drogue
Définition, 9
Emballage, 224
Étiquetage, 224
Loi sur les aliments et drogues (fédéral), 8, 224
Publicité, 224
Règlement sur les aliments et drogues, 12-15, 224

Drogue biologique, 14

Drogue contrôlée, 15

Drogue d'usage restreint, 15

Drogue dangereuse
Protection du public, 16-17

Drogue destinée aux essais cliniques, 14, 45-53
Application du *Règlement sur les aliments et drogues*, 46
Vente ou importation, 46-48
– Absence d'opposition, 50

- Changements apportés après l'autorisation, 52-53
 - Interdiction, 46
 - Motifs de suspension, 65-66
 - Procédures de suspension, 66-67
 - Représentant, 46
- Voir aussi Demande d'essai clinique (DEC), Essai clinique*
- Drogue destinée aux pays en voie de développement, 159-161**
- Accord sur les ADPIC, 159
 - Déclaration de Doha (novembre 2001), 159
 - Licence obligatoire, 160
 - Loi fédérale, 160
 - Modification à la *Loi sur les brevets*, 160
- Règlement sur les aliments et drogues, 161*
- Drogue faisant l'objet d'une identification numérique**
- Voir Identification numérique de drogues (DIN)*
- Drogue innovante**
- Définition, 154
 - Protection des données, 154
 - Registre, 155
- Drogue nouvelle, 14, 120-128**
- Annonce, 121-122, 158
- Avis de conformité, 14, 120-121
 - Délivrance, 145-156
 - Définition, 14, 120
 - Don, 122
 - Échantillon, 122
 - Essai clinique, 43, 47
 - Et médicament breveté, 148-152
 - Identification numérique de drogue (DIN), 141
 - Incapacité inhabituelle de produire l'effet prévu, 273
 - Innocuité et efficacité, 145-146
 - Présentation (PDN), 121, 129, 131-133, 148
 - Présentation abrégée (PADN), 121, 129, 133-138, 148
 - Renseignements, 137
 - Présentée lors d'un congrès, exposition ou conférence de presse, 122
 - Publicité, 122
 - Traitemen t d'urgence, 122-128
 - Vente, 121-122, 158
- Voir aussi Avis de conformité, Essai clinique, Programme d'accès spécial (PAS)*
- Droit administratif, 4**
- Droit civil, 5**
- Voir aussi Responsabilité civile*
- Droit des médicaments**
- Compétence, 4

- Droit civil, 5
- Droit disciplinaire, 5
- Droit public, 4
- Droit disciplinaire**, 5, 23-24
- Voir aussi Ordre professionnel, Responsabilité disciplinaire*
- Droit pénal**, 4, 16
- Droit pénal fédéral**, 7-19
- Loi sur les aliments et drogues*, 7-11
- Droit public**, 4
- Droits de propriété intellectuelle**
- Voir Propriété intellectuelle*
- E -**
- Échantillon**
- Drogue nouvelle, 122, 143
- Éducation médicale continue**, 39
- Effets indésirables liés à un médicament (EIM)**
- Voir Pharmacovigilance, Régime d'indemnisation sans égard à la responsabilité*
- Emballage**
- Médicaments d'ordonnance, 236
- Normes, 224
- Embryon humain**, 98
- Énoncé de politique**, 31-32
- Application de la politique, 31-32
- Avantages, 31
- Définition, 31
- Produit de référence canadien, 136
- Publicité, 226
- Recherche en génétique, 96-97
- Utilisation de parties du corps aux fins de recherche, 94
- Utilisation du placebo, 89, 91
- Entente**
- Financement de la recherche, 86
- Entente d'inscription**
- Prix des médicaments, 172, 208-211
- Entente de partenariat**
- Financement de la recherche, 86
- Essai clinique**, 54-117
- Attestation, 49
- Avis du ministre, 51
- Bonnes pratiques cliniques (BPC), 54-62, 73
- Bonnes pratiques de fabrication (BPF), 61
- Cessation, 65
- Chercheur qualifié, 56-57

- Comité d'éthique de la recherche (CÉR)
– Approbation, 51, 56, 58
- Confidentialité, 100
- Consentement éclairé, 48, 61, 73
- Date, 49
- Décisions médicales, 57
- Définition, 47
- Demande, 48-52
- Dossiers, v. registres
- Fondement, 56
- Ligne directrice, 45, 62
- Médicament générique, 133
- Objectif, 45, 119
- Obligation d'information, 79-80
- Obligations du promoteur, 54-65
- Phase I, 43-44, 63, 133
- Phase II, 44, 63
- Phase III, 44, 63
- Phase IV, 44, 47, 50, 142
- Phases, 43-45
- Protocole, 48-49, 56
– Modifications, 52
- Publication, 62-63
- Qualification des personnes, 57
- Qualité, 56-57
- Réactions indésirables graves et imprévues, 64
– Déclaration rapide, 64
- Régime d'indemnisation sans égard à la responsabilité, 311
- Registres, 61-62
- Règlement sur les aliments et drogues*, 14, 45
- Renseignements, 48-51, 61
– Modifications, 52
- Risques, 52
- Soins de santé sur chaque lieu, 57
- Utilisation de placebo, 88
- Voir aussi Bonnes pratiques cliniques (BPC), Demande d'essai clinique (DEC), Drogue destinée aux essais cliniques, Expérimentation biomédicale**
- Essai pharmacoéconomique, 47**
- Établissement de santé**
Expérimentation biomédicale, 86
Médicaments, 211-212
Responsabilité, 111
- Voir aussi Expérimentation en milieu hospitalier**
- Établissement**
Bonnes pratiques de fabrication (BPF), 282
Licence d'établissement, 280
- État**
Autorégulation, 35
Devoir d'information, 319
Drogue nouvelle, 146
Pouvoir de réguler, 3-4

- Responsabilité civile, 312-313
Voir aussi Autorégulation, Ministre
- État physique anormal**
Interprétation, 10
- États-Unis**, 145
Publicité directe des médicaments d'ordonnance, 238
Règle de l'intermédiaire compétent, 324
- Éthique**
Banque d'information génétique, 94-95
De la recherche, 39, 58, 67-73
 - Au Canada, 70Fondements, 69
Recherche en génétique, 95-99
Rôle, 69-73
 - Autorégulation, 71
 - Contribution financière, 77
 - Personne vulnérable, 77
 - Principes, 72
 - Risques d'influences et de pressions, 75
 - Techniques de recherche, 86
 - Textes d'éthique, 69-70, 72Utilisation de parties du corps aux fins de recherche, 92-95
Utilisation du placebo, 88-92
Voir aussi Comité d'éthique de la recherche (CÉR), Consentement, Essai clinique
- Étiquetage**
Drogue nouvelle, 142
Interdiction, 232
Médicament d'ordonnance, 236
Normes, 224
Règlement sur les aliments et drogues, 157
- Étiquette**
Drogue nouvelle, 121, 142
Étiquette complète, non équivocée et claire, 318
Fausse, trompeuse ou incomplète
 - Suspension de l'avis de conformité, 157Médicament qui vise le grand public
 - Allégations interdites, 232, 233
- Étude clinique**
Voir Essai clinique
- Étude de bioéquivalence**
Médicament générique, 133
- Étude de postcommercialisation**, 142
- Étude observationnelle**, 50
- Étude préclinique sur les animaux**, 49
- Excipient d'origine humaine**, 49

Expérimentation biomédicale

Au Québec, 68

- Majeurs aptes, 102-107
- Mineurs ou majeurs inaptes, 107-116

Conflit d'intérêts, 82-83

Consentement, 73-85

Divulgation de l'information, 100

Encadrement, 67

Éthique, 67-73

Risques et bienfaits

- Obligation d'information, 78-83

Utilisation du placebo, 86, 88-92

Voir aussi Consentement, Essai clinique, Recherche

Expérimentation en milieu hospitalier, 86**Expérimentation thérapeutique, 108**

- F -

Fabricant

Avis de conformité

- Suspension, 157-158

Devoir d'information, 314

Intervention (avis de conformité), 152

Norme de diligence, 285-287

Médicament breveté

- Compétence du Conseil d'examen, 166

– Prix excessif, 167-170

Nouveau médicament, 8, 14-15

- Efficacité thérapeutique, 8
- Innocuité, 8

Programme d'accès spécial (PAS), 126

Protection du public, 229

Qualité et sécurité des médicaments, 263-282

Reconnaissance, 212-213

Responsabilité, 282-290

Voir aussi Bonnes pratiques de fabrication (BPF), Devoir d'information, Garantie, Obligation d'information, Obligation de qualité et de sécurité, Pharmacovigilance

Fabrication (bonnes pratiques)

Voir Bonnes pratiques de fabrication (BPF)

Falsification, 265-266

Fausse déclaration

Avis de conformité

- Suspension, 157

Fausse impression, 229**Faute**

Réparation du préjudice, 22

Vice de consentement, 81

Faux médicament, 265

FDA

Voir Food and Drug Administration (FDA)

Financement de la recherche, 86-87

Conflit d'intérêts, 82-83

Fondation canadienne de la publicité

Voir Normes canadiennes de la publicité (NCP)

Fonds de l'assurance des médicaments, 178**Fonds des services de santé**, 178**Food and Drug Administration (FDA)**, 269**Fraude**, 229, 266**- G -****Garantie contre les défauts de sécurité**, 306-307

Application, 306

Défaut de sécurité, 306

Moyens d'exonération, 307

Preuve, 306

Responsabilité extracontractuelle, 306

Garantie contre les vices cachés, 302-305, 315

Application, 303

Avis, 304

Définition, 302

Présomption de connaissance, 305

Présomption de fait, 304

Preuve, 304-305

Vice antérieur à la vente, 303

Vice caché, 303

Vice connu ou présumé connu du vendeur, 305

Vice grave, 303

Garantie légale, 301-312**Génétique**

Voir Banque d'information génétique, Recherche en génétique

Comme sans sucre « extra », 11

Gouvernement fédéral

Régime des soins de santé de la fonction publique, 196

Grossesse

Exposition pendant la grossesse, 273

Grossiste de médicaments, 212-213**- H -****Hygiène**, 265**- I -****ICH**

Voir International Conference on Harmonisation (ICH)

- Identification numérique de drogues (DIN),** 278-280
Annulation, 280
Attestation d'exactitude, 279
Attribution, 279
Définition, 141, 278
Demande (DIND), 129, 141, 279
Interdiction de vendre une drogue en l'absence de DIN, 279
Objectif, 141, 278
PDN ou PADN tenant lieu, 141
Renseignements, 279
– Modification, 280
Substance classée comme drogue, 11
- IDGSPA**
Voir Inspectorat de la Direction générale des produits de santé et des aliments (IDGSPA)
- Immunisation**
Régime d'indemnisation sans égard à la responsabilité 308-309
- Incident médicamenteux**
Voir Pharmacovigilance, Régime d'indemnisation sans égard à la responsabilité
- Indemnisation sans égard à la responsabilité**
Voir Régime d'indemnisation sans égard à la responsabilité
- Indemnité,** 77
- Indien,** 180
- INESSS**
Voir Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS)
- Infirmière/Infirmier**
Administration et prescription des médicaments, 332
- Infirmière/Infirmier auxiliaire**
Administration des médicaments, 333
- Information**
Voir Obligation d'information
- Information non promotionnelle,** 226
Et publicité, 226
- Information promotionnelle**
Voir Publicité
- Infraction pénale fédérale,** 16-19
Infraction de responsabilité stricte, 18
Objectifs, 16
Théorie de l'identification, 18-19
- Inhalothérapeute**
Administration des médicaments, 333

Injonction

Brevet, 150

Inspectorat de la Direction générale des produits de santé et des aliments (IDGPSA), 27

Bonnes pratiques de fabrication (BPF), 282

Dossiers relatifs aux essais cliniques, 62

Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS), 178, 199-203

Demandes d'inscription des médicaments, 200-201

- Évaluation prioritaire, 203
- Processus, 200-203
- Recommandation, 201
- Valeur thérapeutique, 200-201

Programme « Patients d'exception », 207

Rôle, 200

Instrument médical

Protection du public, 16-17

Intégrité de la personne, 21, 68, 73, 107**Intermédiaire compétent**

Voir Règle de l'intermédiaire compétent

International Conference on Harmonisation (ICH)

Effets indésirables, 127

Internet

Publicité, 239

Interprétation

Voir Définition

Inuit, 180**- L -****Liberté académique, 86-87****Liberté d'expression, 233, 239****Liberté des chercheurs, 86****Licence**

Règlement sur les aliments et drogues, 13

Licence d'établissement, 280-281

Bonnes pratiques de fabrication (BPF), 282

Licence de mise en marché

Produit de santé naturel, 228

Licence obligatoire

Régime, 162-164

Voir aussi Médicament breveté

Lien de causalité

Devoir d'information du professionnel de la santé, 330

- Et consentement
– Absence ou insuffisance de renseignements, 83-85
- Et responsabilité civile, 328-329
- Responsabilité du CÉR, 111
- Liste des médicaments (RAMQ)**
Voir Régie d'assurance maladie du Québec (RAMQ)
- Loi**
Interprétation, 3
Norme, 3
- Loi réglementant certaines drogues et autres substances (fédéral)**, 4, 16
- Loi sur les aliments et drogues (fédéral)**, 7-11
Constitutionnalité, 8
Définitions, 9-11
Délégation de pouvoirs, 9
Historique et fondements, 7-9
Infraction pénale, 16-19
Loi d'ordre public, 8
Objet, 8
Portée, 8
Protection du public, 8, 10, 16
Publicité pharmaceutique, 8-9
Source du contrôle étatique, 4
- Loi sur les brevets**, 4
- M –**
- Majeur apte**
Voir Recherche menée sur le majeur apte
- Majeur inapte**
Voir Recherche menée sur le mineur ou le majeur inapte
- Maladie**
Et consentement, 76
Interprétation, 10
- Maladie chronique**
Programme d'accès spécial (PAS), 125
- Maladie héréditaire**
Recherche génétique, 97
- Maladie rare**
Voir Médicament orphelin
- Mandamus**, 153
- Mandataire**
Recherche menée sur le majeur inapte, 108, 111
- Marque privée**, 218
- MDEC**
Voir Demande de modification à une demande d'essai clinique (MDEC)
- Médecin**
Administration des médicaments, 331

- Chercheur qualifié, 57
Consentement éclairé, 78
Devoir d'informer, 78-83
Mise en garde, 329
Obligation de confidentialité
 - Renseignements personnels en santé, 100-101Obligation médicale, 345-346
Patient d'exception, 207
Prescription des médicaments, 331
Relation médecin-patient, 76
Substitution d'un produit biologique de référence par un PBU, 140
Voir aussi Ordonnance médicale, Praticien, Professionnel de la santé, Responsabilité médicale, Responsabilité professionnelle
- Médecin vétérinaire**
Prescription des médicaments, 332
- Médicament**
Acquisition
 - Ordre de responsabilité applicable, 284Administration, 331
Développement, 43-117
Distribution, 5
Fabrication, 157
Pouvoirs de l'État, 4-5
Prescription, 331
Qualité et sécurité
 - Obligations du fabricant, 263-282
- Retrait sur le marché, 158
Substitution, 349
Voir aussi Drogue nouvelle, Mise en marché des médicaments, Obligation de qualité et de sécurité, Ordonnance médicale, Politique canadienne du médicament, Politique québécoise du médicament, Prix de vente des médicaments, Publicité
- Médicament breveté**
Avis de conformité, 148-152
 - Intervention du fabricant, 153Contrefaçon, 164-165
Contrôle des prix, 161
 - Compétence du Parlement canadien, 161-162
 - Dossier d'information, 164Licence obligatoire (régime), 162-164
Prix non excessif, 161-165
Voir aussi Conseil d'examen du prix des médicaments brevetés (CEPMB)
- Médicament d'exception,** 204-206
 - Codification, 206
- Médicament d'ordonnance,** 11
Publicité, 39, 236-241
Voir aussi Ordonnance médicale

Médicament en vente dans les sections réservées des pharmacies, 11**Médicament en vente libre, 15**

Devoir d'information, 320
Publicité, 39, 224, 231-232,
249-253

Substance curative ou préventive, 11

Voir aussi Code canadien des normes de la publicité de NCP

Médicament générique

Avis de conformité, 133

- Pouvoir discrétionnaire du ministre, 135

Bioéquivalence, 133

Brevet, 148

Entente de fabrication, 218

Essai clinique, 133

Introduction rapide sur le marché, 162, 164

Présentation abrégée de drogue nouvelle (PADN), 129,
133-138

Prix de vente garanti (PVG),
214-215

- Appel d'offres, 216-222

Produit de référence canadien (PRC), 134, 136

- Définition, 134-135

Produit de référence de remplacement, 135-137

Voir aussi Code des pratiques de marketing de l'ACMG

Médicament innovateur

Contrôle des prix, 161, 165

Voir aussi Médicament générique

Médicament orphelin

Programme d'accès spécial (PAS), 123

Médicament par présentation, 10-11**Médicament vendu sans ordonnance**

Voir Médicament en vente libre

Médicaments novateurs Canada (MNC), 39

Code d'éthique, 243

Membres, 254

Rôle, 253-254

Voir aussi Code d'éthique de MNC

Message faux, trompeur ou mensonger, 229**Mineur**

Voir Recherche menée sur le mineur ou le majeur inapte

Mineur de 14 ans et plus

Voir Recherche menée sur le mineur ou le majeur inapte

Ministère du Revenu du Québec, 191

Ministre

- Avis de conformité, 14,
119-120, 146
 - Intervention d'un fabricant concurrent ou du public, 152-153
 - Médicament générique, 135
 - Suspension, 66, 156, 158
- Cessation d'un essai clinique, 65
- Demande d'essai clinique
 - Avis, 51
 - Renseignements, 53
- Drogue destinée à un essai clinique
 - Suspension, 65
- Pouvoirs, 146-148, 158
 - Considérations de santé publique, 147

Ministre de la Santé

- Drogue destinée aux pays en voie de développement, 160

**Ministre de la Santé
(Québec)**

- Liste des médicaments, 181
 - Fournis en établissements, 211
- Prix des médicaments
 - Entente d'inscription, 208-211
 - Médicaments génériques, 214-222
- Reconnaissance d'un fabricant (ou grossiste) de médicaments, 212-213
- Services pharmaceutiques, 186

Mise en garde

- Voir Devoir d'information, Obligation d'information*

Mise en marché des médicaments, 119-158

- Avis de conformité, 119, 128-158
- Demande d'essai clinique (DEC), 129
- Demande d'identification numérique de drogues (DIND), 129, 141-142, 279

Dénomination commune internationale (DCI), 139-141

- Formulaire de présentation, 129
- Modification à déclaration obligatoire, *voir* Préavis de modification (PM)

Modification administrative, 129**Politiques et lignes directrices**, 129**Préavis de modification (PM)**, 129, 144-145**Présentation abrégée de drogue nouvelle (PADN)**, 129, 133-138, 141, 148**Présentation de drogue nouvelle (PDN)**, 129, 131-133, 141, 148**Présentation supplémentaire abrégée de la drogue nouvelle (PSADN)**, 129, 142-145**Présentation supplémentaire de la drogue nouvelle (PSDN)**, 129, 142-145

Produit biologique ultérieur (PBU), 138-139

Responsabilité civile de l'État, 312

Voir aussi Avis de conformité, Demande d'accès clinique (DEC), Programme d'accès spécial (PAS)

MNC

Voir Médicaments novateurs Canada (MNC)

Mode d'emploi

Voir Devoir d'information, Obligation d'information

- N -

NCP

Voir Normes canadiennes de la publicité (NCP)

Norme administrative, 25

Voir aussi Directive, Énoncé de politique

Normes autorégulatoires, 242

Voir aussi Code canadien des normes de la publicité de NCP, Code d'agrément de la publicité du CCPP, Code d'éthique MNC, Code des pratiques de marketing de l'ACMG

Normes canadiennes de la publicité (NCP), 38

Membres, 249

Régulation de la publicité, 224, 243

Rôle, 249-250

Voir aussi Code canadien des normes de la publicité de NCP

Normes de divulgation des renseignements

Voir Devoir d'information, Obligation d'information

Normes de qualité et de sécurité

Voir Obligation de qualité et de sécurité

Normes éthiques

Voir Éthique

Normes professionnelles

Voir Ordonnance médicale, Professionnel de la santé, Responsabilité médicale, Responsabilité professionnelle

Nouveau médicament

Voir Drogue nouvelle

- O -

Obligation d'information

Consentement éclairé, 78-83

Expérimentation, 73, 78-83

Lien de causalité, 83-85

Recherche génétique, 97

Responsabilité civile, 83-85

Standards élevés, 81-82

- Utilisation de placebo, 88
- Utilisation de parties du corps aux fins de recherche, 92-93
- Voir aussi Devoir d'information*
- Obligation de confidentialité**
- Voir Confidentialité*
- Obligation de qualité et de sécurité**, 263-282
- Action collective, 290-301
- Application, 285-290
- Contenu, 288-289
- Continue, 289-290
- Et devoir d'information, 316
- Garanties légales, 301-312
- Norme de diligence applicable, 285-287
- Pharmacovigilance, 266-282
- Pureté des drogues, 265-266
- Responsabilité du fabricant, 282-290
- Voir aussi Action collective, Pharmacovigilance*
- Obligation de renseignement**
- Voir Obligation d'information*
- Obligation médicale**
- Voir Responsabilité médicale*
- Obligation professionnelle**
- Voir Professionnel de la santé, Responsabilité médicale, Responsabilité professionnelle*
- OMC**
- Voir Organisation mondiale du commerce (OMC)*
- OMS**
- Voir Organisation mondiale de la santé (OMS)*
- Ontario**, 101
- Optométriste**
- Prescription des médicaments, 332
- Ordonnance médicale**, 336-345
- Collective, 339-341
- Conservation, 342
- Consignation, 342
- Contenu, 336
- Exécution, 343-345
- Erronée, 344
 - Respect de la teneur intégrale, 343
- Forme, 336
- Illisible, 341
- Incomplète, 341
- Individuelle, 337-339
- Infractions et peines, 343
- Liste des médicaments (Québec), 181

Mention de « ne pas substituer », 189

Règle de l'intermédiaire compétent, 324

Renouvellement, 343

Traitements, 342-343

Transfert, 342

Utilisation non approuvée du médicament, 227

Ordre professionnel, 23, 36-38

Sanction, 37-38

Organisation mondiale de la santé (OMS), 62, 70

Dénomination commune internationale (DCI), 139

Pharmacovigilance, 267, 269

Organisation mondiale du commerce (OMC)

Décisions du Conseil général, 14, 159

Drogue destinée aux pays en voie de développement, 159

Médicaments brevetés, 165

Protection des données, 154

Organisme administratif, 27-30

Directive, 33

Politique, 31

Organisme autorégulatoire, 242

Voir aussi Conseil consultatif de publicité pharmaceutique (CCPP), Normes canadiennes de la publicité (NCP)

diennes de la publicité (NCP)

- P -

PADN

Voir Présentation abrégée de drogue nouvelle (PADN)

Partie du corps

Voir Utilisation de parties du corps aux fins de recherche

PAS

Voir Programme d'accès spécial (PAS)

Paternité, 97

Patient d'exception (programme), 207

Pays en voie de développement

Voir Drogue destinée aux pays en voie de développement

PBU

Voir Produit biologique ultérieur (PBU)

PDN

Voir Présentation de drogue nouvelle (PDN)

Pénurie/rupture de stock

Appels d'offres, 221

- Programme d'accès spécial (PAS), 127
- Personne morale**
Responsabilité pénale, 18-19
- Personne vulnérable**
Expérimentation biomédicale, 76-77
- Pharmacie**
Section réservée, 11
- Pharmacien**
Acte de substitution, 349-350
Acte pharmaceutique, 333
Activités réservées, 333-335
Allocation professionnelle, 187, 219
Avantages divers, 347-348
Cadeaux, 347
Désintéressement, 347
Indépendance, 218, 347
Médicaments fournis au Québec, 181
Médicaments génériques – Marque privée, 218, 220
Ordonnance médicale, 332 – Incomplète, 341 – Transfert, 342
Pouvoirs accrus, 335
Rabais, 347
Ristournes, 187, 347
Rôle, 24
Services couverts par la RAMQ, 180, 183, 186-187, 198
- Allocations professionnelles, 187-188
Services couverts par un régime collectif (privé), 194
Substitution d'un produit biologique de référence par un PBU, 140
- Pharmacovigilance**, 127, 266-278
Approche axée sur le cycle de vie, 276
Au Canada, 267
Avis de conformité – Suspension, 156
Avis de conformité conditionnel, 146
Cas ayant entraîné des décès, 272
Consommateur – Déclarations volontaires, 274
Déclaration rapide des effets indésirables, 270
Déclarations obligatoires du fabricant, 268-274
Définitions – Exposition pendant la grossesse, 273 – Incapacité inhabituelle de produire l'effet prévu, 273 – Produit abandonné, 273 – Réaction indésirable à une drogue, 269 – Réaction indésirable grave à une drogue, 269

- Réaction indésirable grave et imprévue à une drogue, 269
 - Surdose, 273
- Effets indésirables survenus au Canada et à l'étranger, 271
- Et obligation de qualité et de sécurité, 289
- Exemples d'effet indésirable grave, 272
- Prévisibilité, 272
- Professionnel de la santé
 - Déclarations volontaires, 274
- Projet d'homologation progressive (projet de loi C-51), 276
- Sanctions en cas de non-conformité, 275
- Via Santé Canada, 275, 277-278
- Placebo**, 49
- Comité de travail, 91
- Énoncé de politique, 89, 91
- Et éthique, 86
- Utilisation, 88-92
 - Conditions, 90-91
 - Textes relevant de l'éthique, 89
- PM**
Voir Préavis de modification (PM)
- Podiatre**
- Prescription des médicaments, 332
- Politique canadienne du médicament**, 159-172
Voir aussi Drogue destinée aux pays en voie de développement, Médicament breveté (prix non excessif)
- Politique québécoise du médicament**, 173-222
- Politique du médicament (2007), 174
 - Orientations ministrielles, 174-177
- Régime d'assurance médicaments, 173
Voir aussi Régime d'assurance médicaments
- Praticien**
- Programme d'accès spécial (PAS), 124, 126
Voir aussi Médecin
- Pratiques cliniques**
Voir Bonnes pratiques cliniques (BPC)
- Pratiques commerciales**, 253
- Médicaments novateurs Canada, 253-256
- Pratiques de marketing**
Voir Code des pratiques de marketing de l'ACMG
- PRC**
Voir Produit de référence canadien (PRC)

Préavis de modification (PM), 129, 144-145**Préjudice**

Responsabilité du CÉR,
110-111

Préjudice corporel

Responsabilité civile, 21-22

Prescription des médicaments

Personnes habilitées, 331-336

Voir aussi **Ordonnance médicale**

Présentation abrégée de drogue nouvelle (PADN), 121, 129, 133-138, 148

Brevets, 148

Renseignements, 137

Tenant lieu d'Identification numérique de drogue (DIND), 141

Présentation de drogue nouvelle (PDN), 121, 129, 131-133, 148

Drogue innovante, 155

Liste de brevets, 148

Tenant lieu d'Identification numérique de drogue (DIND), 141

Présentation de médicaments

Voir **Mise en marché des médicaments**

Présentation supplémentaire abrégée de la drogue nouvelle (PSADN), 129, 142-145**Présentation supplémentaire de la drogue nouvelle (PSDN),** 129, 142-145**Preuve**

Action collective, 290

Avis de conformité

– Suspension, 156

Défaut de sécurité, 306

Droge nouvelle, 137

– Innocuité et efficacité, 145-146

Vice caché, 304

Prix de vente des médicaments

Assurance collective, 197

Entente d'inscription, 172, 208-211

Et appels d'offres, 219

Prix non excessif (politique canadienne), 161-172

Régime d'assurance médicaments, 177-178, 182

Voir aussi **Conseil d'examen du prix des médicaments brevetés (CEPMB), Médicament breveté, Régime d'assurance médicaments**

Prix de vente garanti (PVG), 213-222

Cadeau et réduction, 213

- Médicaments génériques, 214-215
– Appel d'offres, 216-222
- Programmes provinciaux d'assurance médicaments, 213
- Rabais, ristourne ou prime, 214
- Remise, 214
- Report des réductions, 214
- Volume d'achat, 214
- Voir aussi Régime d'assurance médicaments*
- Produit abandonné**, 273
- Produit biologique**, 123, 129, 215
Breveté, 148
Demande de dénomination commune internationale (DCI), 140
Drogue innovante, 155
- Produit biologique ultérieur (PBU)**, 138-139
Brevet, 148
Définition, 138
Demande de dénomination commune internationale (DCI), 140
- Produit biosimilaire**, 138, 215
- Produit de référence canadien (PRC)**, 134, 148
Définition, 134-135
Énoncé de politique, 136
- Produit de référence de remplacement**, 135-137
- Produit de santé naturel**
Publicité, 228, 231-232, 235
Voir aussi Code canadien des normes de la publicité de NCP
- Produit pharmaceutique**, 123
Brevet, 148
Dénomination commune internationale (DCI), 139-141
Voir aussi Médicament
- Produit radioactif**, 14
- Produit radiopharmaceutique**
Programme d'accès spécial (PAS), 123
- Professionnel de la santé**
Administration et prescription des médicaments, 331-350
Déclaration d'effets indésirables, 274
Devoir d'information, 330-331
Obligations reliées à la vente de médicaments, 347-348
Publicité, v. Publicité auprès des professionnels de la santé
Rôle, 5, 23-24
Voir aussi Médecin, Ordonnance médicale, Pharmacien

- Programme d'accès spécial (PAS),** 122-128
Autorisation du directeur, 125
Base de données, 124
Cas particuliers, 126-127
Consentement libre et éclairé, 126
Demande de traitement d'urgence, 124
 - Délai, 124
 - Rejetée, 125
 - Renseignements, 124Demande en vue d'une utilisation ultérieure, 125
Dérégulation réglementaire, 122-123
Distribution du médicament, 126
Dossier, 127
Effets indésirables, 127
Gestion, 125-126
Lettre d'autorisation, 125
Objectif, 123
Produits non utilisés, 128
Produits visés, 123
Publicité, 128
Quantité maximale, 125
Rapports, 127
Registres, 127
Renouvellement, 125
Réserve, 125-126
Rôle du praticien et du fabricant, 126
Système de gestion de l'accès spécial (SGAS), 124
- Traitements des maladies rares, 123
Utilisation, 126
Vente du médicament, 128
Voir aussi Mise en marché des médicaments
- Programme national de pharmacovigilance**
Voir Pharmacovigilance
- Projet de recherche multicentrique,** 117
- Promoteur**
Avis de conformité, 119
Demande d'essai clinique (DEC), 48-52
 - Demande de modification (MDEC), 52-53
 - Notification, 53Obligations, 54-65
 - Bonnes pratiques cliniques (BPC), 54-62, 73
- Promotion des produits pharmaceutiques**
Voir Pratiques commerciales, Publicité
- Propriété intellectuelle,** 5
Message faux, trompeur ou mensonger, 229
- Protection du public,** 4
Loi sur les aliments et drogues (fédéral), 8, 10, 16
Publicité, 224, 232

Protocole de recherche

Approbation d'un comité d'éthique de la recherche (CÉR), 49, 107
– Responsabilité, 111
Bonnes pratiques cliniques (BPC), 56
Conflit d'intérêts, 82
Demande d'essai clinique, 48-49
Modification, 52-53, 79

Province

Médicament breveté, 162
Pouvoir, 5
Prix des médicaments, 213
– Entente d'inscription, 172, 208-211
Renseignements personnels de santé, 101

PSADN

Voir Présentation supplémentaire abrégée de la drogue nouvelle (PSADN)

PSDN

Voir Présentation supplémentaire de drogue nouvelle (PSDN)

Publicité

Auprès des professionnels de la santé, v. Publicité auprès des professionnels de la santé
Autorégulation, 38, 242-253
Avis de conformité, 228

Critique, 239
Définition, 225
Déguisée, 240
Déréglementation, 241
Directe, 238-241
Drogue nouvelle, 122
Droit fédéral, 223-241
Énoncé de politique, 226
Et information non promotionnelle, 226
Fraude, 229-231
Interdiction sur certaines drogues, 231, 232
Internet, 239
Lignes directrices, 231
Loi sur les aliments et drogues (fédéral), 8
Médicament qui vise le grand public, 232-236
– Allégations interdites, 232-233
– Exception, 235
– Facteurs de risque, 235
– Maladies de l'annexe A, 234
– Symptômes et signes cliniques, 235
– Traitement, mesure préventive ou moyen de guérison, 234
Médicaments d'ordonnance, 236-241
– Annonce de rappel, 237
– Déréglementation, 238
– Emballage et étiquetage, 236

- Invitation lancée aux patients, 237
- Médicaments en vente libre, 231-232
- Médicaments non autorisés, 227
- Message faux, trompeur ou mensonger, 229-232
- Normes, 224
- Produits de santé naturels, 228, 231-232, 235
- Programme d'accès spécial (PAS), 128
- Publicité destinée aux professionnels de la santé
- *Code d'agrément de la publicité* du CCPP, 38
- Règles particulières, 232-241
- Trompeuse, 229-232
- Utilisation non approuvée, 227-228
- Publicité auprès des professionnels de la santé**, 232, 244-249
- Code d'agrément de la publicité* du CCPP, 244-249
- Publicité pharmaceutique**
- Voir Publicité auprès des professionnels de la santé*
- Pureté des drogues**, 265-266
- Falsification, 265
- Fraude, 266
- Hygiène, 265
- PVG**
- Voir Prix de vente garanti (PVG)*
- Q -**
- Québec**
- Autorégulation, 5, 36
- Banque de matériel biologique, 95
- Code civil du Québec*, 21
- Essai clinique, 58-59
- Expérimentation biomédicale, 68
- Consentement, 73, 74
 - Normes particulières, 102-117
- Politique du médicament, 173-222
- Orientations ministérielles, 174-177
- Règle de l'intermédiaire compétent, 326
- Règlement
- Force de loi, 3
- Renseignements personnels sur la santé, 101
- Responsabilité civile, 21-22
- Utilisation de parties du corps aux fins de recherche, 92-93
- Voir aussi Droit civil, Politique québécoise du médicament*

- R -**RAMQ**

Voir Régie de l'assurance maladie du Québec (RAMQ)

Rapport Belmont, 69, 103

Réaction indésirable

Voir Essai clinique, Pharmacovigilance, Régime d'indemnisation sans égard à la responsabilité

Recherche

Financement, 82-83, 86-87

Voir aussi Comité d'éthique de la recherche (CÉR), Éthique, Protocole de recherche, Recherche en génétique, Utilisation de parties du corps aux fins de recherche

Recherche biomédicale

Voir Expérimentation biomédicale

Recherche en génétique, 86

Accessibilité aux résultats des tests génétiques et aux dossiers, 98

Accessibilité des services de conseil génétique, 98

Cellule souche, 98

Confidentialité, 97-98

- Obligation de haute confidentialité, 98

Consentement libre et éclairé, 96

- Accessibilité aux renseignements, 98
- Communauté ou groupe de personnes, 97
- Famille, 96
- Populations autochtones, 97

Énoncé de politique, 96-97

Éthique, 99

Modification génétique, 98

Obligation d'informer, 97

Thérapie génétique, 98

Utilisation commerciale des données génétiques, 98

Voir aussi Banque d'information génétique

Recherche menée sur le majeur apte, 102-107

Acceptabilité du risque, 105

Appréciation du risque, 104

Bienfaits visés, 103

Comité d'éthique et de recherche, 106-107

Consentement libre et éclairé, 102

Effet cumulatif des risques, 105

Fréquence du risque, 105

Gravité du risque, 105

Lien proportionnel entre le risque et les bienfaits raisonnablement espérés, 106

Risques courus, 102-103

Risques individuels, 104

- Recherche menée sur le mineur ou le majeur inapte,** 107-116
Absence d'opposition, 109
Absence de risques sérieux, 108
Consentement, 107-108
Consentement substitué, 111
Expérimentation thérapeutique, 108
Information, 109
Majeur inapte sans représentant, 113-114
Mineur de 14 ans et plus
– Consentement, 114
Opposition, 109
Proportionnalité du risque, 108
Protocole de recherche
– Approbation du comité d'éthique de la recherche (CÉR), 107, 109-111, 114
Représentation légale, 111
Risque (notion), 107
Rôle et responsabilité du comité d'éthique de la recherche (CÉR), 107, 109-114
Situation médicale d'urgence, 111-113
Visant un groupe de sujets, 107, 115-116
Visant un seul sujet, 107, 114-115
- Recours collectif**
Voir Action collective
- Recours en responsabilité**
Voir Responsabilité civile, Responsabilité du fabricant, Responsabilité professionnelle
- Régie d'assurance maladie du Québec (RAMQ)**
Liste des médicaments, 141, 178, 181, 203-212
– Ententes d'inscription, 208-211
– Fournis en établissements, 211-212
– Liste régulière, 203
– Médicaments d'exception, 204-206
– Programme « Patients d'exception », 207
Régime d'assurance médicaments, 177
Voir aussi Régime d'assurance médicaments
- Régime collectif (privé)**
Voir Assurance collective
- Régime d'assurance médicaments (Québec),** 173
Caractère équitable, 197-199
Coassurance, 182, 184, 191-192
Contribution maximale annuelle, 182, 184, 191-192
Cotisation annuelle, 182
Coût des médicaments
– Remboursement, 188
Coût du régime public, 178

- Couverture assumée par la RAMQ (régime public), 177
– Couverture résiduelle, 184-186
- Couverture assumée par le privé (régime collectif), 177, 193-199
– Groupes de personnes déterminés, 193-194
– Obligations, 194-199
- Enquête de la RAMQ, 190
- Franchise, 182, 191-192
- Garanties, 180-182, 190-191
- Inscription à la RAMQ, 189-190
- Liste des médicaments, 181, 203-212
- Médicaments, 180
- Objet, 177
- Personnes à charge, 190, 193-194
- Personnes âgées de 65 ans ou plus, 185, 189, 194
- Personnes couvertes par la RAMQ, 179, 184
- Personnes qui n'ont pas accès à un régime collectif, 185
- Prestataires de l'assistance-emploi, 185, 189
- Prime, 182, 191
- Prix de vente garanti (PVG), 199, 213-222
- Prix des médicaments, 177-178
- Prix le plus bas (PPB), 189
– Mention de « ne pas substituer », 189
- Prix maximum payable (PMP), 182, 183
- Reconnaissance d'un fabricant (ou grossiste) de médicaments, 212-213
- Régime universel et obligatoire, 173
- Résidents inscrits à la RAMQ, 179-180
- Services pharmaceutiques, 180, 183, 186-188
- Voir aussi Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS)*
- Régime d'avantages sociaux (régime collectif)**, 177, 193-199
- Voir aussi Assurance collective*
- Régime d'indemnisation sans égard à la responsabilité**, 308-312
- Effets indésirables graves liés à un médicament, 309-312
- Essai clinique, 311
- Immunisation, 308-309
- Régime des soins de santé de la fonction publique fédérale (RSSFPF)**, 196
- Régime général d'assurance médicaments**
- Voir Régime d'assurance médicaments*
- Régime privé d'assurance collective**
- Voir Assurance collective*

- Régime public d'assurance médicaments**
- Voir Régime d'assurance médicaments*
- Registre**
- Défaut de tenir, 157
- Essai clinique, 61-62
- Période de conservation, 62
- Liste de brevets, 148
- Programme d'accès spécial (PAS), 127
- Registre des drogues innovantes**, 155
- Règle de l'intermédiaire compétent**, 324-326
- Common law, 325
- États-Unis, 324
- Québec, 326
- Règlement**
- Autorégulation, 37
- Effet, 3
- Et directive, 34
- Force de loi, 3
- Interprétation, 3
- Norme, 3
- Rôle, 3
- Règlement sur les aliments et drogues (fédéral)**, 4, 12-15
- Drogue (partie C), 12-15
- Drogue contrôlée (partie G), 15
- Drogue d'usage restreint (partie J), 15
- Drogue destinée aux essais cliniques, 45
- Drogue destinée aux pays en voie de développement, 161
- Mise en marché d'un médicament, 119
- Objet, 12
- Pouvoirs du ministre, 147
- Publicité pharmaceutique, 9
- Règlement sur les cosmétiques**, 4
- Règlement sur les instruments médicaux**, 4
- Règlement sur les médicaments brevetés (avis de conformité)**, 4-5
- Règlement sur les produits de santé naturels**, 4, 12
- Relation médecin-patient**
- Voir Médecin*
- Renseignements personnels sur la santé**
- Accès, 100-101
- Confidentialité, 100
- Renseignements anonymes, 100
- Responsabilité médicale, 100
- Défaut génétique, 101
- Réparation du préjudice**
- Voir Responsabilité civile*

Responsabilité civile,
5, 283-285

Acquisition d'un médicament
– Ordre de responsabilité applicable, 284

Au Québec, 21-22

Avis du CÉR, 110-111

Lien de causalité, 328

Ordre contractuel ou extracontractuel, 283

Vice de consentement, 81

Responsabilité civile de l'État, 312-313

Applications, 313

Mise en marché d'un médicament, 312

Système de gestion des risques pharmaceutiques, 312

Responsabilité contractuelle, 21, 283

Garantie contre les vices cachés, 302

Responsabilité du fabricant

Voir Obligation de qualité et de sécurité

Responsabilité extracontractuelle, 21-22, 283

Garantie contre les défauts de sécurité, 306

Garantie contre les vices cachés, 302

Responsabilité médicale

Obligation d'information, 78-83

– Absence ou insuffisance de renseignements, 83-85

Renseignements personnels sur la santé

– Confidentialité, 100-101

Responsabilité pénale, 16-19

Objectifs, 16

Révision judiciaire

Droit du fabricant

– Décision du Conseil d'examen du prix des médicaments brevetés (CEPMB), 170

– Décision du ministre, 147

Risques d'influence

Consentement, 75

Risques et bienfaits de l'expérimentation

Voir Expérimentation biomédicale

Risques pharmaceutiques

Et responsabilité civile de l'État, 312

Rupture de stock

Voir Pénurie/rupture de stock

- S -**Sage-femme**

Prescription des médicaments, 332

Saisie

Retrait des médicaments sur le marché, 158

Santé Canada

Bonnes pratiques cliniques (BPC), 54

Drogue nouvelle

- Identification numérique de drogue (DIN), 141
- Modifications, 144
- Protection des données, 154

Essai clinique, 45, 62

- Cessation, 65
- Publication, 62-63

Pharmacovigilance, 275, 277-278

Pouvoirs, 17

Pouvoirs coercitifs, 17

Produit biologique ultérieur (PBU), 138

Produit de référence canadien, 136

Protection des données, 154

Publicité, 224

Saisie d'un produit, 158

Utilisation du placebo, 91

Voir aussi à chaque **Direction**, ainsi qu'à **Pharmacovigilance, Programme d'accès spécial (PAS)**

Santé publique

Décision du ministre, 147

Sécurité pharmaceutique

Dénomination commune internationale (DCI), 140

Loi sur les aliments et drogues, 7, 16

Voir aussi **Mise en marché des médicaments**

SGAS

Voir Système de gestion de l'accès spécial (SGAS)

Soins de santé

Essai clinique, 57

Substance

Curative ou préventive, 10-11

Définition, 9-10

Susceptible d'affecter les fonctions organiques, 11

Susceptible de modifier le processus mental, 16

Sulfanilamide, 145**Supplément de présentation**

Voir Présentation supplémentaire abrégée de la drogue nouvelle (PSADN), Présentation supplémentaire de drogue nouvelle (PSDN)

Surdose, 273

Suspension de l'avis de conformité

Voir Avis de conformité

Système administratif, 25-34

Directive, 33-34

Énoncé de politique, 31-32

Organisme administratif, 27-30

Système autorégulatoire

Voir Autorégulation

Système de contrôle des réactions indésirables (SCRI)

Voir Pharmacovigilance

Système de gestion de l'accès spécial (SGAS), 124**Système de sécurité pharmaceutique canadien**, 16

Voir aussi Loi sur les aliments et drogues (fédéral)

Système législatif, 3-24

Catégories de normes, 4

Rôle de l'État, 3

Voir aussi Common law, Droit civil, Droit disciplinaire, Droit pénal fédéral, Droit public

Système publicitaire et promotionnel (SPP), 246

Voir aussi Code d'agrément de la publicité du CCPP

Système régulatoire, 1-2**- T -****Technique de reproduction**, 86**Techniques de recherche**

Voir Expérimentation biomédicale, Recherche en génétique, Utilisation de parties du corps aux fins de recherche

Technogiste médical

Administration des médicaments, 333

Technologue en radiologie

Administration des médicaments, 333

Test génétique, 98**Texte législatif**, 3

Voir aussi Loi, Règlement

Thalidomide, 146, 266, 285, 310**Théorie de l'identification**, 18-19**Thérapie génétique**

Voir Recherche en génétique

Titulaire de l'autorité parentale

Recherche menée sur le mineur, 108, 111

Traitement d'urgence

Voir Programme d'accès spécial (PAS)

Tuteur

Recherche menée sur le mineur ou le majeur inapte, 108, 111

- U -**Utilisation de parties du corps aux fins de recherche, 92-95**

Au Québec, 92-93

Banque d'information génétique, 95

Consentement libre et éclairé, 92, 94

Consentement pour autrui, 92

Énoncé de politique, 94

Obligation d'information, 92-93

Prélèvement, 92, 94

Référence aux soins, 92

Tissu déjà prélevé, 94

- V -**Vente**

Drogue destinée aux essais cliniques, 46-48

Drogue nouvelle, 121-122, 158

Garantie contre les vices cachés, 304

Identification numérique de drogues (DIN), 279

Programme d'accès spécial (PAS), 128

Voir aussi Garantie légale

Vérificateur général du Canada, 45**Vétérinaire**

Voir Médecin vétérinaire

Vice caché, 284

Voir aussi Garantie contre les vices cachés

Vice de consentement

Voir Consentement