

PROCES-VERBAL DE LA REUNION DU 03/12/2021

10 membres sont présents. En conséquence, le quorum est atteint.

La séance est ouverte à 9h sous la présidence du Prof. Deforce.

Remarque générale : tous les avis sont rendus par consensus sauf si un résultat de vote est mentionné.

1. APPROBATION DE L'ORDRE DU JOUR

2. SIGNALEMENT DE CONFLIT D'INTERETS

Conformément à la politique menée par l'AFMPS et aux procédures relatives à la gestion des conflits d'intérêts, les membres et les participants présents ont signalé en début de séance tout éventuel conflit d'intérêts sur les matières ou dossiers mis à l'ordre du jour.

3. APPROBATION DU PROCÈS-VERBAL DE LA RÉUNION DE LA COMMISSION POUR LES MÉDICAMENTS À USAGE HUMAIN DU 19/11/2021

Ce procès-verbal est approuvé moyennant les modifications proposées.

4. MEDICAL NEED PROGRAM (MNP) / COMPASSIONATE USE PROGRAM (CUP)

o La Commission pour les médicaments à usage humain émet un **avis favorable définitif** pour le dossier suivant :

Evrenzo (roxadustat) 20 mg, 50 mg, 70 mg, 100 mg, 150 mg [Tablets]

o La Commission pour les médicaments à usage humain approuve la **liste des questions** à envoyer au demandeur pour **2** dossiers.

Voudriez trouver plus d'information sur : http://www.afmps.be/fr/humain/medicaments/medicaments/recherche developpement/usage compassi onnel - programmes medicaux d urgence

5. TAXE MÉDICAMENTS ORPHELINS INAMI

 La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis favorable définitif pour le dossier suivant :

Pas d'application pour cette réunion.

La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis défavorable définitif pour les dossiers suivants :

Pas d'application pour cette réunion.



6. AUTORISATIONS DE MISE SUR LE MARCHE (AMM)

- Demandes d'AMM, procédure nationale (PN)
 - La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis favorable définitif pour les dossiers suivants :

Pas d'application pour cette réunion.

 La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis défavorable définitif pour les dossiers suivants :

Pas d'application pour cette réunion.

Voudriez trouver plus d'information concernant médicaments, les indication, usage,..: http://bijsluiters.faqq-afmps.be/?localeValue=fr

- Demandes d'AMM, procédure de reconnaissance mutuelle (MRP) et procédure décentralisée (DCP) - Dossiers pour lesquels la Belgique est état membre de référence (RMS)
 - La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis favorable définitif pour les dossiers suivants :

Pas d'application pour cette réunion.

La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis défavorable définitif pour les dossiers suivants :

Pas d'application pour cette réunion.

Voudriez trouver plus d'information concernant médicaments, les indication, usage,..: http://bijsluiters.fagq-afmps.be/?localeValue=fr

- Demandes de modification d'AMM, procédure nationale (PN)
 - La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis favorable définitif pour les dossiers suivants :

ID 297006: NasaSinutab sine conservans 0,5 mg-ml [Nasal spray, solution]

NasaSinutab 1 mg-ml [Nasal spray, solution]

NasaSinutab sine conservans 1 mg-ml [Nasal spray, solution]

ID 261978: Perdofemina 400 mg [Coated tablet]

Perdophen 400 mg [Film-coated tablet] Perdophen 200 mg [Film-coated tablet]

ID 272078: Dermestril 50 0,050 mg-24 h [Transdermal patch]

Dermestril 100 0,100 mg-24 h [Transdermal patch] Dermestril 25 0,025 µg-24 h [Transdermal patch]

ID 152652: Megace 160 mg [Tablet]

ID 293418: Tusso Rhinathiol 2 mg-ml [Syrup]

 La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis défavorable définitif pour les dossiers suivants : Pas d'application pour cette réunion.

Voudriez trouver plus d'information concernant médicaments, les indication, usage,..: http://bijsluiters.faqq-afmps.be/?localeValue=fr

- Demandes de modification d'AMM, procédure de reconnaissance mutuelle (MRP) et procédure décentralisée (DCP) - Dossiers pour lesquels la Belgique est état membre de référence (RMS)
 - La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis favorable définitif pour les dossiers suivants :

ID 310632: Augmentin 500 mg;125 mg [Powder for oral suspension]

 La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis défavorable définitif pour les dossiers suivants :

Pas d'application pour cette réunion.

Voudriez trouver plus d'information concernant médicaments, les indication, usage,..: http://bijsluiters.fagq-afmps.be/?localeValue=fr

- Renouvellements quinquennaux, procédure nationale (PN)
 - La Commission pour les médicaments à usage humain approuve la nouvelle version du RCP et de la notice des spécialités reprises ci-dessous :

Pas d'application pour cette réunion.

Voudriez trouver plus d'information concernant médicaments, les indication, usage,..: http://bijsluiters.fagq-afmps.be/?localeValue=fr

• Importation parallèle

 La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis favorable définitif pour les dossiers suivants :

Pas d'application pour cette réunion.

 La Commission pour les médicaments à usage humain approuve la liste des questions à envoyer au demandeur pour 2 dossiers.

Voudriez trouver plus d'information concernant médicaments, les indication, usage,..: http://bijsluiters.fagq-afmps.be/?localeValue=fr

7. PHARMACOVIGILANCE

• Procès-verbal de la réunion du Safety Board du 5/10/2021

Le procès-verbal de la réunion du Safety Board est approuvé sans commentaires.

Procès-verbal de la réunion du Safety Board du 9/11/2021

Le procès-verbal de la réunion du Safety Board est approuvé sans commentaires.

8. ACTIVITÉS ADDITIONELLES DE MINIMISATION DES RISQUES

o La Commission pour les médicaments à usage humain rend un avis sur les dossiers suivants :

Pas d'application pour cette réunion.

9. COMMUNICATIONS

• FEEDBACK DU PRAC DES MOIS D'OCTOBRE ET DE NOVEMBRE 2021

http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/about_us/document_listing_000 353.jsp&mid=WC0b01ac05805a21cf

10. AUTRES

Pas d'application pour cette réunion.

La réunion est clôturée à 11h29.