

PROCES-VERBAL DE LA REUNION DU 19.01.2018

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

La séance est ouverte à 9 h sous la présidence du Prof. 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 15/12/2017

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 :

ZYTIGA (abiraterone acetate)

La Commission pour les médicaments à usage humain approuve la **liste des questions** à envoyer au demandeur pour **3** 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. 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,..: $\frac{\text{http://bijsluiters.faqq-afmps.be/?localeValue=fr}}{\text{http://bijsluiters.faqq-afmps.be/?localeValue=fr}}$

- Demandes d'AMM, procédure de reconnaissance mutuelle (MRP) et procédure décentralisée (DCP)
 - o 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 d'AMM, procédure centralisée (CP), Belgique = (co)rapporteur, peer reviewer

Pas d'application pour cette réunion

Voudriez trouver plus d'information concernant médicaments centralisés: http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/includes/medicines/medicines landing page.jsp

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

ID 189896: Claforan 2000 mg [Powder and solvent for solution for injection], Claforan 2000 mg [Powder for solution for injection], Claforan 1000 mg [Powder and solvent for solution for injection]

ID 243012: Cytosar 100mg-5ml [Solution for injection], Cytosar 1 g-10ml [Solution for injection, Solution for infusion]

ID 177276: Maxsoten 10 mg; 25 mg [Film-coated tablet]

ID 233624: Buscopan 20 mg-1 ml [Solution for injection]

ID 234714: Aspirine 100 100 mg [Tablet], Cardioaspirine 100 mg [Gastro-resistant tablet]

ID 215544: Tiapridal 100 mg-2 ml [Solution for injection], Tiapridal 100 mg [Tablet], Tiapridal 5 mg [Oral drops, solution]

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

Pas d'application pour cette réunion.

o La Commission pour les médicaments à usage humain approuve la **liste des questions** à envoyer au demandeur pour **1** dossiers.

• 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.

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

6. PHARMACOVIGILANCE

• Procès-verbal de la réunion du Safety Board

Pas d'application pour cette réunion.

7. 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.

8. COMMUNICATIONS

Pas d'application pour cette réunion.

9. AUTRES

Pas d'application pour cette réunion.

La réunion est clôturée à 12h35.