

COMMISSION POUR LES MEDICAMENTS A BASE DE PLANTES A USAGE HUMAIN (CMP)

**PROCES-VERBAL DE LA REUNION DU 20.04.2017
Approbation par procédure écrite le 23.06.2017**

La réunion est ouverte à 14h05. La présidence est assurée par le Prof. Pieters.

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

Remarque générale:

Tous les avis sont rendus par consensus sauf si un résultat de vote est mentionné.

1. APPROBATION DE L'ORDRE DU JOUR

- Ajout d'un élément d'article à 7 divers

L'adaptation à l'ordre du jour est approuvée.

**2. APPROBATION DU PROCÈS-VERBAL (PV) DE LA RÉUNION DE LA COMMISSION DU
16.02.2017**

Il a été procédé à l'approbation du procès-verbal du 16.02.2017. Le Président a parcouru avec les membres le procès-verbal page par page et a donné la possibilité aux membres d'apporter des modifications si nécessaire.

Le PV est approuvé par les membres.

2.1. DISCUSSIONS PAR RAPPORT AU PV

Aucun point n'est discuté.

2.2 AVIS ET DECISIONS

Un point est discuté.

3. 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 signalés en début de séance tout éventuel conflit d'intérêts sur les matières ou dossiers mis à l'ordre du jour.

4. COMMUNICATIONS

Une communication a été discutée.

4.1. FEEDBACK HMPC 27-28/03/2017

Document de référence : HMPC meeting report

Le document est accessible sur le site web de l'EMA.

http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Committee_meeting_report/2017/04/WC500225536.pdf

Le membre belge du HMPC présente, à titre informatif pour les membres, les discussions et décisions telles qu'elles ont été menées et prises à l'occasion de la dernière réunion du HMPC. Cette réunion a eu lieu à Londres les 27 et 28 mars 2017. L'impact de celles-ci sur la situation belge est discutée en détail.

5. PHARMACOVIGILANCE

5.1. Notifications – informations

Aucun dossier n'a été discuté.

5.2. Dossiers pour avis positif final

Aucun dossier n'a été discuté.

5.3. Renouvellements quinquennaux, procédure nationale (PN)

Aucun dossier n'a été discuté.

Évaluation du rapport PSUR dans le cadre du RQ :

Un dossier a été discuté.

5.4. Evaluation des rapports PSUR

Aucun dossier n'a été discuté.

6. AUTORISATIONS DE MISE SUR LE MARCHÉ (AMM) – ENREGISTREMENTS (REG)

Remarque générale :

Les notices des médicaments à base de plantes autorisés/enregistrés sont, conformément aux délais fixés dans la Circulaire n° 568, consultables sur le site web de l'afmps via ce lien une fois que ceux-ci sont mis sur le marché.

Les rapports d'évaluation ont été transmis aux Membres préalablement à la réunion. Les évaluateurs présentent de façon détaillée le contenu de leurs rapports et les Membres de la Commission donnent leur avis concernant ces résultats. Le secrétariat prend acte de ces remarques et des éventuelles modifications apportées au rapport d'évaluation.

6.1. Demandes d'AMM, procédure nationale (PN)

Aucun dossier n'a été discuté.

6.2. Demandes ENREGISTREMENT, procédure nationale (PN)

Six dossiers ont été discutés.

6.3 Demandes de modifications d'AMM/Enregistrement, procédure nationale (PN)

Un dossier a été discuté.

6.3. Demandes d'AMM/REG, procédures de reconnaissance mutuelle (MRP) et procédures décentralisées (DCP)

6.4.1 [Dossiers pour lesquels la Belgique est état membre de référence \(RMS\)](#)

Un dossier n'a été discuté.

6.4.2 [Dossiers pour lesquels la Belgique est état membre concerné \(CMS\) :](#)

Un dossier a été discuté.

6.5 Demande s de Révision / Validation

Aucun dossier n'est discuté.

7. DIVERS

Cinq points ont été discutés.

La réunion est clôturée par le Président à 16h40.

