

PROCES-VERBAL DE LA REUNION DU 08/07/2016

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

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

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 01/07/2016

Ce procès-verbal est approuvé moyennant les modifications proposées.

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

 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.

o 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_compassionnel-programmes_medicaux_d_urgence

5. AUTORISATIONS DE MISE SUR LE MARCHE (AMM)

- Demandes d'AMM, procédure nationale (PN)
 - o 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,..: $\frac{http://bijsluiters.faqq-afmps.be/?localeValue=fr}{}$

- 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

La Commission pour les médicaments à usage humain est d'accord avec l'évaluation proposée pour les dossiers suivants :

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)
 - La Commission pour les médicaments à usage humain émet un avis favorable définitif pour les dossiers suivants :
 - ID 190702 ALDACTAZINE 25 mg; 15 mg Tablet
 - ID 171642 ALDACTAZINE 25 mg; 15 mg Tablet
 - ID 206660 IBUTOP 5% Gel
 - ID 202282 CLINIMIX N9G15E Solution for infusion; CLINIMIX N17G35E Solution for infusion; CLINIMIX N14G30E Solution for infusion
 - La Commission pour les médicaments à usage humain émet un **avis défavorable 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,..: $\frac{\text{http://bijsluiters.faqq-afmps.be/?localeValue} = fr}{\text{http://bijsluiters.faqq-afmps.be/?localeValue}}$

• 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 :

ID 213886 MIBG (I-123) 74 MBg-ml - Solution for injection

ID 17954 Fluorescéine 10% Faure solution injectable

ID 99074 Concentré D'antitrhombine III Baxalta, 50 UI-ml poudre et solvant pour solution injectable ou pour perfusion

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://bijsluiters.fagq-afmps.be/?localeValue=fr

6. PHARMACOVIGILANCE

• Procès-verbal de la réunion du Safety Board du xx/xx/20xx

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

FEEDBACK DU CHMP

Pas d'application pour cette réunion

• FEEDBACK DU PRAC

Pas d'application pour cette réunion

9. AUTRES

Pas d'application pour cette réunion

La réunion est clôturée à 10h25