

Comité d'interface avec les représentants des industries du médicament - Pratiques industrielles

2 juil. 2021

Contenu de la séance

Pour discussion

- Communication des évènements qualité à l'ANSM
- Audits mutualisés
- Points de simplification et de convergence règlementaire européenne à envisager sur les établissements pharmaceutiques
- Point sur les signalements de falsification

Sujets pour information

- Point actualités règlementaires Europe :
 - Retour sur le dernier GMDP IWG
 - Dioxyde de titane
- Point actualités règlementaires France :
 - BPF : annexe 13 et annexe 21
 - Codification des médicaments
 - Written confirmation des API en provenance d'Inde
 - Décret relatif aux demandes d'autorisations d'ouverture des établissements pharmaceutiques mentionnés à l'article R. 5124-2 du code de la santé publique / Bilan sur les délais de traitement des dossiers
- Point sur les tensions d'approvisionnement en consommables pour la fabrication des médicaments stériles

- + Consultez la composition du Comité
- + Consultez les séances précédentes
- Documents liés
 - + Ordre du jour
 - + Compte-rendu