

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

2 juil. 2021

Contenu de la séance

Pour discussion

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

Sujets pour information

- Point actualités réglementaires Europe :
 - Retour sur le dernier GMDP IWG
 - Dioxyde de titane
- Point actualités réglementaires 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