

Comité d'interface avec les représentants des industries du médicament - Séance plénière

27 janv. 2022

Contenu de la séance

1. Ruptures – Suivi des actions en cours
2. Essais cliniques médicaments
 1. - Mise en oeuvre du règlement européen au 31 janvier 2022 : actualisation de l’avis aux promoteurs,
 2. - Circuit de déclaration des signalements de pharmacovigilance pour les essais cliniques
 3. - Suivi pour 2022 : proposition d’un suivi mensuel partagé
4. Stratégie européenne de l’ANSM en matière d’évaluation des médicaments
- 5.
6. Questions diverses
 1. - Loi AGECE (Triman et Info-tri) – Etat d’avancement
 2. - Nouvelles dispositions relatives au numéro national d’identification
 3. - Planification des GT rattachés au Comité d’interface – Calendriers annuels ou fixation à chaque fin de réunion de la date du GT suivant

Consultez la composition du
Comité

+ [Consultez les séances précédentes](#)

● Documents liés

+ [Ordre du jour](#)