

Comité d'interface avec les représentants des industries du médicament - Groupe de travail Publicité, information, communication

10 nov. 2023

Contenu de la séance

1. Adoption du CR du GT du 20 avril 2023
2. MARR : Processus et dématérialisation des demandes de validations des MARR
 - Demandes de précisions relatives à l'Avis aux titulaires d'AMM (organisations professionnelles (OP))
 - Rationalisation/articulation MARR/DHPC (OP)
 - Dématérialisation : description des différentes phases et calendrier et modalités de déploiement (ANSM)
3. Programmes d'apprentissage : problématiques liées aux désignations d'associations de patients (OP)
4. Fiche produit relative aux qualités et caractéristiques environnementales: retours d'expérience de la mise en œuvre sur les sites internet des laboratoires (OP)
5. Programme de travail / recommandations :
 - Actualisation du planning prévisionnel (ANSM)
 - Point spécifique (demandes des OP) : « Fabriqué en France » et révision « HBPM »
6. Optimisation des processus (OP) :
 - Pub GP :
 - Présentation des commentaires sur les supports (sur PDF)
 - Délais d'octroi des visas définitifs (vidéos/spots radios)
 - Pub PM :
 - Dépôts de supports modifiés (demande d'annule et remplace ou hors période)
7. Points divers (OP)
 - Simplification des contacts ANSM (avec les évaluateurs)
 - Demandes spécifiques concernant démarches-simplifiées :
 - Statut des dossiers (en instruction)
 - Modification des dossiers pendant la période de soumission
 - Intérêt des dépôts pour archivage (notamment en cas de modifications mineures)
 - RCP en vigueur pour les évaluations (anticipation de potentielles variations)
 - Claims déjà acceptés sur des périodes antérieures (homogénéité)
 - Mention des démarches RSE dans les supports promotionnels

Consultez la composition du
Comité



+ [Consultez les séances précédentes](#)

● Documents liés

+ [Ordre du jour](#)

+ [Compte rendu](#)