

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.
2. MARR : Processus et dématérialisation des demandes de validations des MARR
 1. - Demandes de précisions relatives à l'Avis aux titulaires d'AMM (organisations professionnelles (OP))
 2. - Rationalisation/articulation MARR/DHPC (OP)
 3. - Dématérialisation : description des différentes phases et calendrier et modalités de déploiement (ANSM)
4. Programmes d'apprentissage : problématiques liées aux désignations d'associations de patients (OP)
5. Fiche produit relative aux qualités et caractéristiques environnementales: retours d'expérience de la mise en œuvre sur les sites internet des laboratoires (OP)
- 6.
6. Programme de travail / recommandations :
 1. - Actualisation du planning prévisionnel (ANSM)
 2. - Point spécifique (demandes des OP) : « Fabriqué en France » et révision « HBPM »
- 8.
8. Optimisation des processus (OP) :
 1. -
 - Pub GP :
 1. - Présentation des commentaires sur les supports (sur PDF)
 2. - Délais d'octroi des visas définitifs (vidéos/spots radios)
 2. -
 - Pub PM :
 1. - Dépôts de supports modifiés (demande d'annule et remplace ou hors période)
- 10.
10. Points divers (OP)
 1. - Simplification des contacts ANSM (avec les évaluateurs)
 2. -
 - Demandes spécifiques concernant démarches-simplifiées :
 1. - Statut des dossiers (en instruction)
 2. - Modification des dossiers pendant la période de soumission
 3. - Intérêt des dépôts pour archivage (notamment en cas de modifications mineures)
 3. - RCP en vigueur pour les évaluations (anticipation de potentielles variations)

4. - Claims déjà acceptés sur des périodes antérieures (homogénéité)
5. - Mention des démarches RSE dans les supports promotionnels

Consultez la composition du

+ [Comité](#)

+ [Consultez les séances précédentes](#)

● Documents liés

+ [Ordre du jour](#)

+ [Compte rendu](#)