

Les comités scientifiques temporaires

[Read the english version](#) 

Tous les membres de nos instances consultatives sont soumis aux règles déontologiques de l'ANSM. La composition de ces comités, l'ordre du jour ainsi que les comptes-rendus des réunions sont publiés sur le site internet de l'ANSM. La volonté d'ouverture vers l'ensemble de la société se traduit également par la diffusion en direct sur notre chaîne YouTube d'auditions publiques filmées.

L'Agence recourt aux comités scientifiques dès lors qu'une question nécessite l'avis collégial d'experts externes. Leurs recommandations éclairent nos processus de décision, notamment au regard de l'utilisation en "vie réelle" des produits de santé.

Nos décisions s'appuient sur les avis des experts de :

- **15 Comités scientifiques permanents** relevant d'une ou plusieurs spécialités médicales (thérapie cardiovasculaire, dermatologie, oncologie, pédiatrie, etc.) ou d'un secteur d'activité (surveillance et pharmacovigilance, sécurisation de l'utilisation des médicaments, etc.). Composés de 10 à 20 membres qui, ils siègent pour une durée de quatre ans ;
- **Comités scientifiques temporaires**, expressément constitués pour répondre à une problématique qui n'entre pas dans les compétences ou les missions d'un comité permanent.

Enfin, nous faisons ponctuellement appel à des experts externes lorsqu'une question nécessite des compétences complémentaires. Les exigences déontologiques sont les mêmes que celles qui s'appliquent aux experts des instances.

Liste des comités scientifiques temporaires en cours

- [Analyse de l'usage des analogues GLP-1](#)
- [Suivi de l'expérimentation française de l'usage médical du cannabis](#)

Liste des comités scientifiques temporaires terminés

- [Analyse initiale des études MetaPreg](#)
- [Appareils de ventilation Philips Respironics concernés par le rappel de juin 2021 - Etat des lieux des données disponibles et préconisations](#)
- [Conditions de mise en oeuvre de la substitution des médicaments biologiques similaires](#)
- [Consultation publique sur la communication des données de sécurité des vaccins obligatoires pour les enfants de moins de 2 ans](#)
- [Consultation publique sur la place et l'utilisation des implants mammaires texturés en chirurgie esthétique et reconstructrice](#)
- [Consultation publique sur les traitements Lutényl et Lutéran et leurs génériques et le risque de méningiome](#)
- [Contraception orale et risque de méningiome](#)
- [Contrôles microbiologiques du lait maternel issu des lactariums](#)
- [Culture en France du cannabis à usage médical - spécifications techniques de la chaîne de production allant de la plante au médicament](#)
- [Cybersécurité des dispositifs médicaux et nouveaux enjeux des technologies de l'information](#)

- Dispositifs médicaux de contention physique
- Evaluation de la pertinence et de la faisabilité de la mise à disposition du cannabis thérapeutique en France
- Evaluation du rapport bénéfice/risque du Baclofène dans le traitement des patients alcoolo-dépendants
- Evolution du circuit de dispensation des médicaments indiqués dans le traitement de l'hémophilie et autres maladies hémorragiques rares
- Evolution du circuit de dispensation des médicaments indiqués dans le traitement de l'hémophilie et autres maladies hémorragiques rares - finalisation des travaux
- Hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes en situation de forte tension d'approvisionnement
- Inclusion dans les essais cliniques de patients asymptomatiques à risque de développer une maladie d'Alzheimer
- Macroprogestatifs et risque de méningiome
- Méningiome et acétate de cyproterone - Poursuite des travaux
- Mise en oeuvre de l'expérimentation du cannabis médical en France
- Phagothérapie - Retour d'expérience et perspectives
- Point sur les immunoglobulines humaines polyvalentes au regard du respect de la hiérarchisation des indications et des approvisionnements pour le marché français dans le contexte actuel de pandémie Covid-19
- Progestatifs et risque de méningiome
- Réévaluation du pictogramme figurant sur le conditionnement extérieur des médicaments tératogènes ou foetotoxiques
- Réglementation relative aux micro-organismes et toxines (MOT) : bactéries, toxines et virus inscrits sur la liste prévue à l'article L. 5139-1 du CSP
- Renforcement de l'information des patients et des professionnels de santé sur les risques associés à l'isotrétinoïne
- Renforcement des mesures de réduction des risques liés à l'exposition in utero aux antiépileptiques
- Révision des bonnes pratiques de préparation - Finalisation des travaux
- Sécurisation de l'utilisation de la morphine chez les usagers d'opioïdes dans le cadre de leur dépendance
- Suivi des évolutions e-FIT
- Transplantation de microbiote fécal - mise à jour des recommandations
- Vaccins Covid et thromboses rares atypiques
- Virologie et virus émergents