

# Ordre du jour

Directions : Direction de l'Inspection, Direction des Métiers Scientifiques

## Groupe de travail « Pratiques industrielles » Comité d'interface ANSM - Organisations professionnelles représentatives des industries du médicament

Ordre du jour de la séance du vendredi 27 mars 2026

| N°   | Points prévus à l'ordre du jour                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Pour avis, audition, information, adoption ou discussion |
|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|
| I.   | Mise en ligne du compte-rendu de la séance du 12 décembre 2025                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Pour information                                         |
| II.  | Actions en faveur de l'environnement <ul style="list-style-type: none"> <li>- Point sur le projet « longue vie au médicament »</li> <li>- Impact potentiel de la restriction des PFAS dans le cadre du règlement REACH, sur la disponibilité des médicaments (et des dispositifs médicaux) en France et en Europe ainsi que sur les bisphenols</li> </ul> | Pour discussion                                          |
| III. | Point nitrosamines                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Pour discussion                                          |
| IV.  | Point sur les signalements en hausse de défauts qualité de médicaments                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Pour discussion                                          |
| V.   | Présentation des résultats de l'enquête du Leem sur les inspections                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Pour information                                         |
| VI.  | Point actualités réglementaires Europe :<br>Retour sur le dernier groupe de travail européen des inspecteurs (GMDP IWG)                                                                                                                                                                                                                                   | Pour information                                         |
| VII. | Points divers <ul style="list-style-type: none"> <li>- Nouveau briefing book « Soutien aux innovations écologiques et durables »</li> <li>- Point sur la situation au Moyen-Orient et les impacts potentiels sur l'approvisionnement en médicaments</li> <li>- Retour sur les échanges avec l'autorité nationale de Pharmacopée</li> </ul>                |                                                          |