|  |
| --- |
| **COMMISSION POUR LES MEDICAMENTS HOMEOPATHIQUES A USAGE HUMAIN ET VETERINAIRE** |

**Procès-verbal de la réunion DU 14 OCTObre 2021**

REMARQUE:

Les parties du texte marquées en ROUGE seront reprises dans le PV public.

|  |
| --- |
| 4 membres sont présents. En conséquence, le quorum est atteint.  Remarque générale:  Tous les avis sont rendus par consensus, sauf si un résultat de vote est mentionné. |

1. **APPROBATION DE L’ORDRE DU JOUR**

L’ordre du jour est approuvé.

1. **APPROBATION DU PROCÈS-VERBAL DE LA RÉUNION DE LA COMMISSION DU 9 SEPTEMBRE 2021**

Le procès-verbal de la réunion de la commission du 09.09.2021 a été approuvé.

* 1. **Discussions par rapport au pv**

*Aucun point n’est discuté.*

* 1. **Avis et decisions**

*Aucun point n’est discuté.*

1. **SIGNALEMENT DE CONFLIT D’INTERETS**

Conformément à la politique menée par l’AFMPS et aux procédures relatives à la gestion des conflits d’intérêts, les Membres et les participants présents ont signalé en début de séance tout éventuel conflit d’intérêts sur les matières ou dossiers mis à l’ordre du jour.

Aucun conflit d'intérêts n'a été signalé.

## **COMMUNICATIONS**

*Aucun point n’est discuté.*

## **HEARING BOIRON**

* 1. **Présentation de Boiron**

*Un dossier est mis à l’ordre du jour.*

* 1. **Points de discussion avec Biohorma**

*Un dossier est mis à l’ordre du jour.*

* 1. **Discussion de la Commission**

*Un dossier est mis à l’ordre du jour.*

## **PHARMACOVIGILANCE**

* 1. **Notifications – informations**

*Aucune notification n’est mise à l’ordre du jour.*

* 1. **Renouvellements quinquennaux, procédure nationale (PN)**

Pour info.

**Nouvelle version du RCP et de la notice pour le public des spécialités reprises ci-dessous :**

*Aucun dossier n’est discuté.*

**Évaluation du rapport PSUR dans le cadre du RQ :**

*Un dossier est mis à l’ordre du jour.*

* 1. **Evaluation des rapports PSUR**

*Aucun dossier n’est mis à l’ordre du jour.*

## **AUTORISATIONS DE MISE SUR LE MARCHE (AMM) – ENREGISTREMENTS (REG) – DOSSIERS DE RÉFÉRENCE**

Remarque générale :

Les notices des médicaments homéopathiques autorisés/enregistrés sont, conformément aux délais fixés dans la [Circulaire n° 568](http://www.fagg-afmps.be/fr/binaries/circulaire-568_tcm291-99724.pdf), consultables sur le site web de l’afmps via ce [lien](http://bijsluiters.fagg-afmps.be/?localeValue=fr) une fois que ceux-ci sont mis sur le marché.

Les rapports d’évaluation ont été transmis aux Membres préalablement à la réunion. Les évaluateurs présentent de façon détaillée le contenu de leurs rapports et les Membres de la Commission donnent leur avis concernant ces résultats. Le secrétariat prend acte de ces remarques et des éventuelles modifications apportées au rapport d’évaluation.

**7.1 Dossiers voor finaal positief advies**

Pour info.

**Les dossiers suivants ont reçu une évaluation positive**

*Cinq dossiers sont mis à l’ordre du jour.*

* **Autorisations de mise sur le marché (AMM)**
* **Enregistrement – Registratie**
* **Dossiers de référence – Referentiedossiers**

**7.2 Demandes d’AMM**

*Un dossier est mis à l’ordre du jour.*

**7.3 Demandes ENREGISTREMENT**

*Neuf dossiers sont mis à l’ordre du jour.*

**7.4 Demandes DOSSIER DE RÉFÉRENCE**

*Deux dossiers sont mis à l’ordre du jour.*

**7.5 Demandes de modifications d’AMM/Enregistrement/Dossier Référence**

*Deux dossiers sont mis à l’ordre du jour.*

# DIVERS

*Un dossier est mis à l’ordre du jour.*

Fin de la réunion: 12h03