**PROCES-VERBAL DE LA REUNION DE LA COMMISSION POUR LES MEDICAMENTS A USAGE VETERINAIRE DU 12 janvier 2018**

La vérification du quorum n’est pas d’application car cette réunion fait l’objet d’une procédure écrite.

Remarque générale : tous les avis sont rendus par consensus sauf si un résultat de vote est mentionné.

1. **APPROBATION DES PROCÈS-VERBAUX DE LA RÉUNION DE LA COMMISSION POUR LES MÉDICAMENTS À USAGE VETERINAIRE DU 01.12.2017**

Les procès-verbaux ont été envoyés aux membres de la commission le 07.12.2017 pour approbation.

Les commentaires éventuels étaient attendus pour le 14.12.2017 à 00 h.

Les procès-verbaux sont approuvés sans aucune modification.

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, il a été demandé aux membres et aux participants de signaler tout éventuel conflit d’intérêts sur les matières ou dossiers mis à l’ordre du jour.

Aucun conflit d’intérêt concernant les dossiers mentionnés à l’agenda n’a été signalé.

1. **COMMUNICATIONS**

* **La prochaine réunion de la commission se tiendra le 09.02.2018 à 13h30**
* **La prochaine réunion du bureau se tiendra le 30.01.2018 à 14h00**

1. **PROCEDURE DE RECONNAISSANCE MUTUELLE (MRP) ET PROCEDURE DECENTRALISEE (DCP)**

* **Nouvelle demande d’autorisation de mise sur le marché d’un médicament à usage vétérinaire**
  + La Commission pour les médicaments à usage vétérinaire émet un **avis favorable** concernant **une** nouvelle demande d’autorisation de mise sur le marché des médicaments à usage vétérinaire suivants :

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Nom du médicament à usage vétérinaire** | **Demandeur** |
|  | Doxyveto-C 500 mg/g, powder for use in drinking water/milk/milk replacer | VMD S.A.-N.V. |

1. **PROCEDURE NATIONALE (NP)**

* **Nouvelle demande d’autorisation de mise sur le marché d’un médicament à usage vétérinaire**
  + La Commission pour les médicaments à usage vétérinaire approuve la **liste des questions** concernant **3** nouvelles demandes d’autorisation de mise sur le marché d’un médicament à usage vétérinaire.
* **Variation**
  + La Commission pour les médicaments à usage vétérinaire émet un **avis favorable** concernant une variation groupée des médicaments à usage vétérinaire suivants :

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Numéro d’autorisation** | **Nom du médicament à usage vétérinaire** | **Titulaire de l’AMM** |
| BE-V465733 | Eliminall - 2,5 mg-ml - Cutaneous spray, solution | KrKa, d. d., Novo mesto |
| BE-V465742 | Eliminall 50 mg - 100 mg-ml - Spot-on solution | KrKa, d. d., Novo mesto |
| BE-V465751 | Eliminall 67 mg - 100 mg-ml - Spot-on solution | KrKa, d. d., Novo mesto |
| BE-V465760 | Eliminall 134 mg - 100 mg-ml - Spot-on solution | KrKa, d. d., Novo mesto |
| BE-V465777 | Eliminall 268 mg - 100 mg-ml - Spot-on solution | KrKa, d. d., Novo mesto |
| BE-V465786 | Eliminall 402 mg - 100 mg-ml - Spot-on solution | KrKa, d. d., Novo mesto |

* + La Commission pour les médicaments à usage vétérinaire approuve la **liste des questions** à envoyer au demandeur concernant **2** variations et **une** variation groupée d’un médicament à usage vétérinaire.

1. **AVIS DE LA COMMISSION**

Aucun sujet.

1. **DIVERS**

Aucun sujet.