

Ordre du jour

Commission d'évaluation initiale du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé

et

Commission de suivi du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé

Séance commune du 16 novembre 2017

	Points inscrits à l'ordre du jour
I	<p>Présentation des projets de recommandations à l'attention des demandeurs et titulaires d'autorisations de mise sur le marché et d'enregistrements :</p> <ul style="list-style-type: none"> 1- Noms des médicaments 2- Etiquetage des conditionnements des médicaments sous forme orale solide (hors homéopathie) 3- Résultats de l'enquête d'opinion « perceptions et pratiques liées aux médicaments commercialisés sous marques ombrelles », réalisée du 30 octobre au 6 novembre 2017
II	<p>Auditions des parties prenantes relatives aux projets de recommandations</p>
II-1	<p>Audition des représentants des entreprises fabricant ou commercialisant des produits de santé :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Les Entreprises du Médicament (LEEM) - Association Française de l'Industrie Pharmaceutique pour une Automédication responsable (AFIPA) - GEnérique Même MEDicament (GEMME)
II-2	<p>Audition des associations d'usagers du système de soins et de consommateurs :</p> <ul style="list-style-type: none"> - UFC-Que Choisir
II-3	<p>Audition des représentants des professionnels de santé (prescripteurs et dispensateurs) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Conseil National de l'Ordre des Médecins (CNOM) - Conseil National de l'Ordre des Pharmaciens (CNOP) - Union des Syndicats de Pharmaciens d'Officine (USPO) - Ordre National des Infirmiers (ONI) - Collège de Médecine Générale (CMG) - Fédération des Spécialités Médicales (FSM)
II-4	<p>Audition d'un représentant de la revue <i>Prescrire</i></p>
III	<p>Débat et vote</p>