

Numéro unique de document : CP042015021
Date document : 17 03 2015
Direction : Direction des Contrôles
Pôle : Standardisation Pharmacopée Normalisation
Personne en charge : Marie-Lise MIGUERES

CP04 Comité français de la Pharmacopée
« Produits biologiques et thérapies innovantes »

Séance du 9 avril 2015 de 13h00 -17h00 en salle A012

Ordre du Jour	
13 h00	Début de la séance.
1	Introduction
1.1	Adoption du compte rendu du CFP « Produits biologiques et thérapies innovantes » n°2 du 19 janvier 2015 CP042015013
1.2	Suivi du CFP de janvier 2015
2	Dossiers à examiner en séance / Groupe 1 Pha 27.1
	Gestion des conflits d'intérêts
2.1	Révision - Méthodes alternatives pour le contrôle de la qualité microbiologique PA/PH/Exp. 1/T (14) 17 ANP
3	Dossiers à examiner en séance / Vaccins à usage humain Groupe 15 Pha 27.1
3.1	Nouvelle monographie - Immunonéphélométrie pour le dosage des composants de vaccins (2.7.35) PA/PH/Exp. 15/T (14) 8 ANP
3.2	Révisions - Vaccins pour usage humain (0153) PA/PH/Exp. 15/T (14) 11 ANP
4	Dossiers à examiner en séance/ Groupe P4BIO Pha 27.1
4.1	Nouvelle monographie - Tériparatide PA/PH/Exp. P4Bio/T (14) 12 ANP
5	Programme de travail
5.1	Groupe P4BIO
5.2	Groupe 6
5.3	Groupe BET
5.4	Groupe 15
6	Informations diverses
6.1	Information sur l'élaboration du nouveau chapitre général « Recherche d'ADN résiduel » 2.7.35
6.2	Réflexion sur une demande d'un nouveau chapitre sur la technique de détection Malls
17h	Fin de la séance