



Organisation Ouest Africaine de la Santé

Promouvoir une meilleure santé à travers l'intégration régionale

MPDER-MRH/AMI/19/006-00

INITIATIVE D'HARMONISATION DE LA RÉGLEMENTATION PHARMACEUTIQUE EN AFRIQUE DE L'OUEST

APPEL À MANIFESTATION D'INTÉRÊT (AMI) POUR L'ÉVALUATION CONJOINTE RÉGIONALE DES PRODUITS PHARMACEUTIQUES :

- **Produits de santé maternelle,**
- **Produits de santé néonatale,**
- **Corticostéroïdes prénataux,**
- **Produits de santé infantile,**
- **Produits de santé reproductive et la contraception d'urgence**

INTRODUCTION

Le Projet d'Harmonisation de la Réglementation Pharmaceutique en Afrique de l'Ouest a approuvé le processus unique d'évaluation régionale des produits pharmaceutiques pour permettre l'enregistrement des médicaments dans les 15 Etats membres de la CEDEAO.

Cet appel est une invitation aux fabricants de médicaments antipaludiques à soumettre à l'avis à manifestation d'intérêt (AMI) pour l'évaluation régionale conjointe des produits médicaux pour l'enregistrement dans le cadre de ce projet.

L'invitation est publiée conformément au document intitulé « *PROCÉDURE D'ÉVALUATION CONJOINTE POUR L'ENREGISTREMENT DES MÉDICAMENTS ET L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES* », daté de juillet 2019 et disponible sur le site Web de WAHO (www.wahooas.org) dans la section « **Ressources** », sous-section « **Publications et Recherche** », sous sous-section « **Médicaments et Vaccins** » et la section « **Appels d'offres** ».

L'évaluation du ou des produits soumis dans le cadre de la présente invitation comprendra l'évaluation des :



Organisation Ouest Africaine de la Santé

Promouvoir une meilleure santé à travers l'intégration régionale

- dossiers des produits, qui doivent inclure les données et les informations relatives au produit, comme spécifié dans les directives de soumission.
- sites de fabrication, qui doivent être conformes aux bonnes pratiques de fabrication (BPF)
- échantillons de produits, qui doivent être conformes aux spécifications requises.

Si l'évaluation d'un produit démontre que les trois critères ci-dessus satisfont aux normes décrites dans le Document CTD de la CEDEAO, elle sera éligible pour leur approbation dans les 15 ANRP, après le versement des droits d'enregistrement en vigueur au niveau national.

L'autorisation de mise sur le marché délivrée au niveau national est subordonnée à la date à laquelle les dossiers des demandeurs sont déposés dans l'État membre. Ce dépôt devrait, néanmoins être effectué, dans les deux ans suivant l'émission de la recommandation régionale.

MEDICAMENTS ELIGIBLES POUR CET AMI

L'objectif de cet AMI est de passer en revue une gamme spécifique de produits médicaux vitaux disponibles. Les médicaments énumérés dans cette invitation ont été identifiés par le Groupe de travail d'experts chargés de l'évaluation et de l'enregistrement des dossiers médicaux du projet WA-MRH comme essentiels et vitaux, sur la base de l'évaluation par l'OOAS des besoins sanitaires prioritaires dans la région et des directives de l'OMS en matière de traitement fondées sur les évidences.

Les produits de santé maternelle

- Sulfate de magnésium injectable en flacons de 20 % ou 50 %.
- Gluconate de calcium injectable 100mg/ml
- Mifépristone 200mg en comprimé

Les produits de santé néonatale

- Gentamycine injectable 40mg/ml
- Gentamycine injectable 20mg/ml
- Gentamycine injectable 10mg/ml
- Pénicilline Procaïne injectable 1g
- Ceftriaxone injectable 250mg, 500mg, 1g
- Ampicilline injectable 250mg, 500mg, 1g



Organisation Ouest Africaine de la Santé

Promouvoir une meilleure santé à travers l'intégration régionale

Corticostéroïdes prénataux et autres produits

- Bétaméthasone injectable 4mg/ml 1ml, 8mg/2ml
- Bétaméthasone injectable 6mg/ml
- Dexaméthasone injectable 4mg/ml
- Chlorhexidine 7,1% (sous forme de digluconate de chlorhexidine) gel ou solution

Les produits de santé infantile

- Amoxicilline 250mg, 500mg en comprimés dispersibles
- Sulfate de zinc en comprimés dispersibles de 10 mg, 20 mg
- Sulfate de zinc liquide par voie orale de 10 mg par unité de forme posologique

Produits de santé de reproduction

- Implants contraceptifs
- Levonorgestrel 75mg/tige (2 tiges)
- Etonogestrel 68mg/Rod (1 tige)

Contraception d'urgence

- Levonorgestrel en comprimé de 1,5mg
- Levonorgestrel en comprimé de 0,75mg
- acétate d'ulipristal en comprimé de 30mg.

COMMENT REpondre A L'AVIS A MANIFESTATION D'INTÉRÊT

L'Autorité Nationale de Règlementation Pharmaceutique (ANRP) coordinatrice principale pour cette invitation à la manifestation d'intérêt est l'autorité nationale de réglementation du Ghana, la Food and Drug Authority (FDA) (<http://www.fdaghana.gov.gh>).

1. Le demandeur paiera les frais de gestion de 500 USD pour la coordination principale NMRA (FDA-Ghana) pour la réception, le dépistage, la gestion des fichiers et la communication lors de la présentation du dossier. Les détails du compte de la Banque sont les suivants :

**Food and Drugs Authority
Bank of Ghana
Account No: 1018631529507
Swift Code: BAGHGHAC.**

2. Le demandeur doit télécharger et compléter le dossier de demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM) conformément au format de document technique commun



Organisation Ouest Africaine de la Santé

Promouvoir une meilleure santé à travers l'intégration régionale

harmonisé (CTD) disponible sur le site web de l'OOAS (www.wahooas.org) dans la section « **Ressources** », sous-section « **Publications et Recherche** », sous sous-section « **Médicaments et Vaccins** » et la section « **Appels d'offres** ». Le dossier de demande d'AMM dûment rempli peut être soumis en version électronique par courriel à: fda@fdaghana.gov.gh de l'autorité coordinatrice principale et la version papier déposée à *Room 316, FDA Head Office, 17 Indian Ocean Street, Nelson Mandela Avenue, South Legon Commercial Area, Shiashie, Accra.* <http://www.fdaghana.gov.gh>. Contact : +233554456478.

3. Le demandeur doit fournir des échantillons du produit et des substances de référence. La taille de l'échantillon doit être conforme à la quantité définie par le GTT chargé du contrôle de la qualité et publiée dans la partie **Médicaments et Vaccins** et la section « **Appels d'offres** » sur le site Web de l'OOAS. Les échantillons doivent être soumis avec les Dossiers à l'ANRP coordonnatrice (FDA-Ghana).
4. Après la présélection, un certificat de recevabilité ou de non recevabilité pour une évaluation complète sera envoyé au candidat par le responsable de l'ANRP Coordinatrice. L'auteur d'une demande admissible doit payer les droits exigés pour le traitement de la demande par l'OOAS. Après réception du certificat de recevabilité, le demandeur doit payer la totalité des frais d'évaluation dans les 30 jours calendaires sur le compte bancaire du secrétariat WA-MRH indiqué dans le certificat : les frais applicables pour le traitement de la demande.

a) Certificat de recevabilité

- Les fabricants /fournisseurs de la CEDEAO paieront 8 000 USD.
- Les fabricants/fournisseurs autre pays d'Afrique, paieront 10 000 USD.
- Les fabricants/fournisseurs hors d'Afrique paieront 12 000 USD.

Les demandeurs doivent toutefois noter que le montant total des frais pour un produit s'élève à 23 750 USD. La différence sera payée par l'OOAS (Secrétariat WA-MRH) au stade initial du programme. L'intégralité des redevances sera donc mise en œuvre à une date ultérieure qui sera précisée dans les futures manifestations d'intérêt.

b) Certificat de non-recevabilité

Si un demandeur reçoit un certificat de non-recevabilité, il peut soumettre à nouveau un autre dossier de demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM) aux fins de présélection et payer les frais de gestion de 500 USD US à l'ANRP coordonnatrice principale lors de la nouvelle soumission.



Organisation Ouest Africaine de la Santé

Promouvoir une meilleure santé à travers l'intégration régionale

PROCÉDURE D'ÉVALUATION DE LA QUALITÉ SUITE A LA SOUMISSION D'UNE MANIFESTATION D'INTÉRÊT PAR UN DEMANDEUR

Dans le cadre de l'évaluation complète de l'AMM, l'évaluation du contrôle de la qualité d'un produit est effectuée pour s'assurer qu'il répond aux exigences de qualité internationales et est fabriqué conformément aux bonnes pratiques de fabrication (BPF).

La procédure établie par l'OOAS pour l'évaluation de la qualité comprend :

- La compréhension générale des activités de production et de contrôle de la qualité du fabricant ;
- L'évaluation des données et des informations en matière d'innocuité, d'efficacité et de la qualité du produit fournies par le fabricant, y compris la formulation, la fabrication et les données et résultats d'essais du produit ;
- L'évaluation de la conformité du site de fabrication aux BPF et de l'uniformité de la production et du contrôle de la qualité des matières premières, avec un accent particulier sur les ingrédients pharmaceutiques actifs et le produit fini ;
- L'évaluation des unités de contrôle de la qualité pour vérifier leur conformité aux bonnes pratiques de laboratoire, le cas échéant ;
- Le test sur les échantillons de produits soumis.

Toute évaluation antérieure menée par une autorité nationale de réglementation des médicaments (ANRP) de la région peut être prise en compte lors de l'évaluation menée par l'OOAS.

REFERENCES ET INFORMATIONS COMPLEMENTAIRES

Pour plus d'informations sur l'évaluation et l'évaluation conjointes et régionales de dossier du produit pharmaceutiques sous les auspices de l'OOAS, veuillez consulter le site web de l'OOAS à l'adresse suivante : <https://www.wahooas.org> dans la section « **Ressources** », sous-section « **Publications et Recherche** », sous sous-section « **Médicaments et Vaccins** ».

Le délai soumission des dossiers de médicaments auprès des ANRP coordonnatrices (FDA-GH) est **lundi, 30 septembre 2019 à 23h59 (Temps universel)**.