

La Direction du médicament et de la pharmacie a organisé une journée de travail dédiée aux guidelines des études de bioéquivalence

Compte Test - 2020-10-04 20:23:12 - Vu sur pharmacie.ma

Selon un communiqué de la MAP du 2 octobre 2020, la ville de Rabat a abrité une rencontre s'inscrivant dans le cadre de l'accompagnement des établissements pharmaceutiques industriels et la mise en œuvre de la Politique pharmaceutique nationale (PPN) qui encourage les médicaments génériques. Lors de cette journée, qui fait suite au séminaire tenu les 28 et 29 mars 2019 à la capitale et qui a eu pour thème «Bioéquivalence : nouvelles dispositions réglementaires, lignes directrices internationales, défis et opportunités», l'Administration a présenté la première mouture des lignes directrices nationales pour les études de bioéquivalence. [Elle a aussi apporté des éclaircissements sur les nouvelles dispositions du décret 2-17-429 du 23 jourmada II \(1er mars 2019\) modifiant et complétant le décret 2-12-198 du 21 rejev 1433 \(12 juin 2012\) relatif à la bioéquivalence des médicaments génériques, notamment les cas de dispense de ces études, le protocole et le rapport d'étude de bioéquivalence ainsi que les procédures d'accréditation des centres d'études.](#)

Lors de cette journée de travail à laquelle ont assisté les représentants des trois associations d'industriels ainsi que les représentants du Conseil de l'Ordre des pharmaciens fabricants et répartiteurs, les représentants de l'Administration ont mis en exergue l'importance des études de bioéquivalence. Ces études constituent le seul moyen de lever définitivement le doute qui plane sur la qualité des médicaments génériques et sur leur efficacité.