

Strasbourg, 26 mars 2025

T-MED (2025) OJ1

COMITÉ DES PARTIES A LA CONVENTION DU CONSEIL DE L'EUROPE SUR LA CONTREFAÇON DES PRODUITS MÉDICAUX ET LES INFRACTIONS SIMILAIRES MENAÇANT LA SANTÉ PUBLIQUE

(COMITÉ MEDICRIME)

9^{EME} REUNION PLENIERE

Ouverture à 09h30, lundi
Clôture vers 17h00, mardi

ORDRE DU JOUR

31 mars – 1er avril 2025
Palais de l'Europe, Salle 11
Conseil de l'Europe

Document préparé par le Secrétariat MEDICRIME
Direction Générale I – Droits humains et État de droit



T-MED (2025) OJ1
[T-MED \(2025\) 01](#)
 T-MED (2025) OB1

1. Ouverture de la réunion

2. Adoption du projet d'ordre du jour

Projet d'ordre du jour
 Ordre du jour annoté
 Ordre du jour

3. Informations fournies par la Présidence et le Secrétariat

Liste des décisions de la 8^e réunion plénière du 21-22 novembre 2024

4. Tour de table – États Parties

5. Suivi de la Convention MEDICRIME et travaux futurs

5.1 Questionnaire sur le profil des pays et ses réponses

Voir [le site web](#)

[Profil des pays](#)

- a) État d'avancement et réponses reçues
- b) Appel aux États parties suivants :

Albanie, Arménie, Belarus et Bénin

5.2 1^{er} cycle de suivi thématique : *La protection de la santé publique par la Convention MEDICRIME en temps de pandémie*

Voir [le site web](#)

- a) État d'avancement et réponses reçues
- b) Appel aux Parties suivantes qui n'ont pas répondu :

[Questionnaire](#)

Albanie, Belarus, Bénin, Burkina Faso, Guinée, République de Moldova, Niger, Ukraine

Rapport envoyé aux
Parties

- c) Rapport final

5.3 2^e cycle de suivi thématique : *Mesures de dépôt et de destruction des produits médicaux, substances actives, excipients, pièces, matériaux et accessoires contrefaits saisis¹*

T-MED (2004) 05
[T-MED \(20024\) 06](#)
[T-MED \(20024\) 07](#)

Questionnaire.
 Note explicative au questionnaire du 2^{ème} cycle de suivi thématique
 Chronologie – 2^{ème} cycle de suivi thématique

Date limite de la première phase : **le 30 mai 2025**

[T-MED \(2025\) 04](#)

5.4 Les enseignements tirés – Méthodologie du suivi

¹ [Note d'orientation](#) sur la signification du terme « contrefaçon » qui est identique au terme « falsifié ».

5.5 Stratégie MEDICRIME

[Stratégie
MEDICRIME
T-MED \(2024\)12](#)

Texte de la stratégie 2024-2025

Rapport intermédiaire de mise en œuvre de la stratégie

Discussion sur une nouvelle stratégie

5.6 Groupe de travail : retrait non autorisé, y compris le vol, de la chaîne d'approvisionnement des produits médicaux

[T-MED \(2023\) 18](#)

Cadre de référence

6. Échange d'informations, d'expériences et bonnes pratiques

6.1 Échange de vues

6.1.1 Les travaux du Comité d'experts sur la minimisation des risques pour la santé publique posés par la falsification des produits médicaux et les infractions similaires (CD-P-PH/CMED)

- M. Chris McGUIRE, Président du CD-P-PH/CMED

6.1.2 La lutte contre la contrefaçon des produits médicaux dans le réseau des Official Medicines Control Laboratories (OMCL)

- Mme Marta MIQUEL, Direction européenne de la qualité du médicament et des soins de santé.

6.1.3 Les travaux du groupe de suivi de la Convention contre le dopage

- M. Michal RYNKOWSKI, Président du groupe de suivi de la Convention contre le dopage (à confirmer)

6.1.4. Les travaux du Groupe Pompidou dans la lutte contre les produits médicaux falsifiés

- Mme Ardita ABDIOU, Secrétaire exécutive adjointe du Groupe Pompidou

[Cadre de Référence](#)

6.2 Efforts nationaux et réalisations dans la lutte contre les produits falsifiés

➤ Côte d'Ivoire :

- Dr. Assane COULIBALY, Directeur Général, AIRP – Autorité Ivoirienne de Régulation Pharmaceutique

➤ Bénin

- Dr. Yossounon CHABI, Directeur Général, ABREP – Autorité Ivoirienne de Régulation Pharmaceutique

6.3 Présentation de situations d'application de la loi en Espagne

- M. Pedro Alberto ÁLVAREZ OTERO, Délégation spéciale de la zone de surveillance douanière régionale, Douane
- M. Juan Pablo ARMENTEROS, Commissariat général de la police judiciaire, division de la coopération, Police nationale
- M. Javier VALDENEBRO TINAUT, Chef du groupe de lutte contre le trafic de drogue de l'unité centrale d'enquête criminelle, Guardia Civil

6.4 Présentation des activités des organisations gouvernementales internationales et des observateurs

➤ Interpol

- Mme XIE GUIQIU, Coordinatrice de l'unité Santé publique et criminalité pharmaceutique (à confirmer)

➤ ASOP-Europe

- M. Mike ISLES, Directeur ASOP UE

➤ Pharmaceutical Security Institute (PSI)

- M. Niall McCarthy, Directeur régional EMEA

➤ Novartis

- Mme Lucy HAMBLOCH, Directrice associée – Anti-Falsified Medicines EME, Sécurité Globale

➤ Novo Nordisk

- A confirmer

6. Questions liées au genre

7. Intelligence artificielle

8. Réseau 24/7

9. Activités de coopération technique

9.1 Programme mondial CRIMFAMED : derniers développements

- M. Henrique SOARES, Chef de projet junior
- M. Mark JACKSON, expert en matière de détournement et de falsification de produits médicaux et ancien chef de l'unité d'exécution de la Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (MHRA), Unité d'exécution

T-MED (2025) 03

Voire [le site web](#)CRIMFAMED (2025)
11

[HELP Training](#)**9.2 HELP Training****9.3 Appel à contribution volontaire****10. Financement du Comité des Parties**

T-MED (2025) 06

11. Élections**12. Points d'informations****12.1 Participation du Comité MEDICRIME à des événements extérieurs**[Voir site web](#)**12.2 Site web – changements****13. Autres points à l'ordre du jour****14. Date de la prochaine réunion plénière**

*

* *

Lundi 31 mars**Réunions bilatérales**

Les délégations suivantes sont priées de rencontrer/contacter le Secrétariat pendant la réunion plénière :

- Albanie
- République de Moldova
- Guinée
- Niger

Mardi 1^{er} avril 2025

Le Secrétariat tiendra des réunions bilatérales avec les délégations suivantes :

12h30 – 12h50 Bénin, Burkina Faso