

6ème Conférence scientifique biennale sur la réglementation des produits médicaux en Afrique (SCoMRA VI)

5-7 Décembre 2023 | Caire, Egypte

Appel à communication

Il est fait appel aux personnes désireuses de participer à la 6ème SCoMRA de soumettre des résumés de leur contribution qui doivent être en lien avec le thème général, les sous-thèmes et les objectifs spécifiques de la conférence.

Les participants dont les résumés auront été acceptés seront invités à faire des présentations à l'oral ou à travers des affiches. Les personnes intéressés doivent soumettre un résumé d'au moins 250 mots et d'au plus 300 mots en utilisant le formulaire de soumission de résumé ci-joint avant le **2 octobre 2023** par courriel à amrh@nepad.org avec copie à alexj@nepad.org

THEME : Renforcer les systèmes de régulation pour promouvoir la production locale et améliorer l'accès aux technologies et produits médicaux pour les africains

La sixième conférence scientifique biennale sur la réglementation des produits médicaux en Afrique (SCoMRA) se tiendra au Caire, en Égypte, du 5 au 7 décembre 2023. Le thème de la 6e conférence est : " renforcer les systèmes de régulation pour promouvoir la production locale et améliorer l'accès aux technologies et produits médicaux pour les africains ". La conférence sera un cadre de partage sur les avancées scientifiques et les meilleures pratiques actuelles dans les disciplines de la science réglementaire afin de renforcer le système réglementaire, d'améliorer l'accès aux produits médicaux essentiels abordables, aux vaccins et aux technologies, et de catalyser la production locale de produits médicaux en Afrique. Les participants se pencheront également les actions à mener pour maintenir la dynamique de renforcement et d'harmonisation des systèmes réglementaires en Afrique.

Le thème de la sixième SCoMRA s'appuie sur les résultats de cinq précédentes éditions icoorganisées par l'Agence de développement de l'Union africaine (AUDA-NEPAD) et l'Organisation mondiale de la santé (OMS). La conférence scientifique réunira plus de 300 participants notamment de représentants des Autorités nationales de Régulation (ANR) d'Afrique et ceux des Communautés Economiques Régionales (CER), des décideurs politiques, des membres de la communauté scientifique et universitaire, membres de la société civile, acteurs du secteur privé ainsi que des partenaires de développement dans les secteurs de la santé et de l'industrie pharmaceutique.

Cette sixième SCoMRA aura pour objectifs spécifiques de (d')

1. Fournir un cadre de partage sur les avancées scientifiques et les meilleures pratiques actuelles dans les disciplines de la science réglementaire entre les régulateurs, l'industrie pharmaceutique, les membres de la communauté scientifique et universitaire, et les décideurs politiques.
2. Partager les progrès de l'harmonisation au niveau régional et continental et l'avancement des écosystèmes réglementaires de l'Afrique à l'ère de l'Agence africaine du médicament (AMA).
3. Identifier les actions visant à créer un environnement favorable à la production locale de produits médicaux et de technologies par le biais du renforcement et de l'harmonisation des systèmes réglementaires.
4. Faciliter la collaboration et la mise en réseau des parties prenantes, y compris les régulateurs, les décideurs politiques, les membres de la communauté scientifique et universitaire, les acteurs du secteur privé et membres de la société civile.

5. Identifier les meilleures pratiques et les modèles permettant de lier la réglementation à la production locale, aux achats groupés et à l'ensemble de la chaîne d'approvisionnement.

La conférence sera structurée autour des sous-thèmes suivants :

- Thème I : Médicaments de qualité inférieure et falsifiés : que fait l'Afrique pour combattre ce fléau ?
- Thème II : L'avenir de la réglementation et de l'harmonisation des produits médicaux à l'ère de l'AMA
- Thème III : Promouvoir la production locale de produits médicaux pour l'Afrique par la création d'un environnement réglementaire favorable
- Thème IV : Lier la réglementation à la fabrication et à l'approvisionnement locaux
- Thème V : La numérisation pour faire progresser la réglementation des produits médicaux en Afrique.