

Compte rendu
Rencontre INESSS-Rx&D-BIOTECanada
Lundi, 23 février 2015 de 10h00 à 12h00
En visioconférence
2021, avenue Union, bureau 10.083 (salle 10.017), Montréal
2535, boulevard Laurier, 5e étage, Québec (salle500.1A/B)

Participants :

INESSS	Luc Boileau, Président directeur général Reiner Banken, Vice-président par intérim aux affaires scientifiques et à la gouvernance clinique Sylvie Bouchard, directrice – Usage optimal du médicament Carole Marcotte, directrice - Évaluation des médicaments aux fins d’inscription Stephanie Elger
Rx&D	Frédéric Alberro, Rx&D Donald Allard, BMS Serge Godin, Sanofi Sophie Rochon, Pfizer
BIOTECanada	Sylvain Clermont, Celgene Noëlle-Dominique Willems, Genzyme

1. Adoption de l’ordre du jour

Ordre du jour adopté.

2. Points d’information

a. INESSS

- Nomination de Monsieur Roger Paquet à titre de président du CA de l’INESSS;
- Nomination de Docteur Luc Boileau à titre de président-directeur général de l’INESSS;
- Changements structurels au sein de l’INESSS;
- Contexte de contraintes budgétaires.

b. Rx&D

- Renouvellement du CA et du Comité du Québec;
- Présentation d’un mémoire et d’amendements en commission parlementaire au sujet du PL28;
- Proposition d’un groupe de travail MSSS-INESSS-Rx&D dans le cadre de l’Alliance pancanadienne d’achat de médicaments (APAM/PCPA);
- Proposition d’une plateforme de recherche clinique précoce avec Montréal InVivo;
- Dépôt d’un mémoire dans le cadre des consultations pré-budgétaires du Québec, portant notamment sur l’attractivité en investissement en recherche clinique;
- Rencontre avec le ministre de la santé à venir;
- Rencontre à venir industrie-recherche-santé pour faire croître les sciences de la vie au Québec;
- Assemblée générale des membres : novembre 2015, à Montréal. Sujet : écosystème sciences de la vie;

- À surveiller : rapport du Commissaire à la santé et au bien-être sur le médicament.

c. BIOTECanada

- En accord en général avec PL28, mais comme Rx&D, certaines préoccupations;
- Évolution du CEPMB dans le nouvel environnement, redéfinition de son mandat;
- Participation de quelques provinces à un comité sur les maladies rares, avec interrogation sur les intentions du Québec.

3. Suivi de la dernière rencontre

Les points qui nécessitent un suivi sont prévus à l'ordre du jour.

❖ ***Les participants acceptent de modifier l'ordre des points à l'ordre du jour***

7. Chantier pertinence clinique :

- Chantier du MSSS
- INESSS : contributeur majeur
- On vise le surtraitement, le surdiagnostic, les variations de pratiques, etc.
- Médicaments importants dans ce chantier, inscription et usage optimal
- Objectif de qualité et d'efficacité dans l'utilisation des ressources

8. Comité Évaluation et technologies innovantes

Le comité poursuit son travail. La prochaine réunion est prévue en mai.

6. Évaluation des médicaments aux fins d'inscription : retour sur la liste de février 2015

- Rx&D se questionne sur le rôle et la participation de l'INESSS suite à l'annonce du Québec de faire partie de l'APP ainsi que du rôle de l'INESSS dans le processus d'ententes d'inscriptions. L'INESSS est en réflexion.
- La révision du cadre d'évaluation du médicament est remise pour le moment.
- Il n'y a pas de changement pour l'instant pour les processus d'évaluation pour les maladies rares.
- Précisions autour du fonctionnement du PPB (prix le plus bas).
- Les fabricants demandent des précisions quant au processus administratif qui permettrait à un produit biologique de se soustraire à l'application de la méthode du prix le plus bas (PPB). L'INESSS partagera une proposition pour clarifier le processus administratif lié aux demandes pour se soustraire de l'application de la méthode du prix le plus bas.

5. Cadre de collaboration avec l'industrie pour l'élaboration des avis et guides en santé et services sociaux – Consultation des fabricants

- Sylvie Bouchard remercie les gens pour leur collaboration et informe que le cadre de collaboration avec l'industrie sera disponible sur le site Web de l'INESSS suite à la rencontre avec MEDEC (prévue le 24 février 2015).

4. Point d'échanges :

- Alliance pancanadienne d'achat de médicaments (APAM/PCPA) : point déjà abordé au point 2.

- Visites pré-soumission en oncologie : souhait de l'industrie d'avoir plus d'échanges lors de ces rencontres et les élargir à toutes les classes de médicaments et d'avoir des échanges à mi-parcours comme ça se fait actuellement avec le pCODR.
- Choix du comparateur lors des soumissions. L'industrie soulève que parfois les comparateurs sont des produits dépassés et peu utilisés.
- Produits biologiques ultérieurs : point déjà abordé au point 6.

9. Varia : Aucun point

10. Prochaine rencontre : lundi 8 juin 2015