

تحت الرعاية السامية لصاحب الجلالة الملك محمد السادس
SOUS LE HAUT PATRONAGE DE SA MAJESTE LE ROI MOHAMMED VI



**MEETING
PHARMA
AFRICA** 3ÈME ÉDITION

MARRAKECH | 01-02 MARS 2019



DOSSIER DE PRÉSENTATION



**OFFICINE
EXPO2019**
LE SALON RÉFÉRENCE DE LA PHARMACIE
SUD-MÉDITERRANÉENNE ET AFRICAINE

PREMIER SALON
PHARMACEUTIQUE AFRICAIN
CERTIFIÉ

 **Ethical MedTech**
MedTech Europe compliance portal
www.ethicalmedtech.eu

www.officinexpo.com

PRÉSENTATION MPA

La **3^{ème} édition du Meeting Pharma Africa** organisé en marge de la **16^{ème} édition d'OFFICINE EXPO** est un grand rendez-vous qui met à l'honneur la pharmacie à l'échelle internationale les **1^{er} et 2 mars 2019** au Palais des Congrès Mansour Eddahbi de Marrakech.

Dans une volonté de dynamiser la coopération Sud-Sud, Cet espace de rencontres se positionne comme un carrefour de partages et d'échanges entre représentants du secteur médical, pharmaceutique, parapharmaceutique et des dispositifs médicaux, il est proposé une programmation scientifique spécifique au B2B entre acteurs africains.



PROFILS DES PARTICIPANTS

Seront présents pour les débats et au sein de l'espace B2B, tous les professionnels de la santé : laboratoires pharmaceutiques, cosmétiques, sociétés de dispositifs médicaux, DMP, consultants, distributeurs, délégations africaines et représentants des ministères de la santé ainsi que les participants du Forum Africain sur la Qualité des Médicaments organisé en collaboration avec l'Agence du NEPAD et en présence des directeurs des Laboratoires Nationaux de Contrôle des Produits de Santé de 54 pays africains en vue de développer et de renforcer la capacité des pays africains en matière de contrôle de qualité des médicaments et de surveillance après la mise sur le marché régional.



LES INTERVENANTS DU MEETING PHARMA AFRICA

Mme Margareth Ndomondo-Sigonda, Présidente de l'AMRH sous le NEPAD

Margareth Ndomondo-Sigonda est responsable des programmes de santé à l'Union africaine - Nouveau partenariat pour l'Agence de planification et de coordination pour le développement de l'Afrique (NEPAD) depuis septembre 2016, où elle a servi en tant que coordinatrice pharmaceutique.

Elle est responsable de la coordination de la santé et pharmaceutiques, y compris l'Initiative d'harmonisation de la réglementation des médicaments en Afrique, partie intégrante de la stratégie de santé de l'Union africaine et du plan de fabrication de produits pharmaceutiques pour l'Afrique.

Elle a occupé plusieurs postes au ministère de la Santé et des Affaires sociales de Tanzanie, en tant que pharmacien en chef (1998), directeur du registre des pharmacies (1998-2003) et directeur général du Tanzania Food et Drugs Authority (2003-2010).

Margareth est titulaire d'une maîtrise en gestion des services pharmaceutiques de l'Université de Bradford, Royaume-Uni et titulaire d'un MBA de l'Institut de gestion pour l'Afrique orientale et australe - Tanzanie/Maastricht School of Management, Pays-Bas. Elle a obtenu son baccalauréat en pharmacie de l'Université de Dar es Salaam, en Tanzanie. Margareth poursuit actuellement des études de doctorat à l'Université du Witwatersrand, Johannesburg, Afrique du Sud.

Mike Ward, Conseiller des régulateurs

Liaison de l'Organisation mondiale de la santé avec le conseil d'administration de la DIA Coordinateur, Renforcement des Systèmes de Régulation, Médicaments Essentiels et Technologies de la Santé. Mike Ward est le coordonnateur de l'équipe de renforcement du système de réglementation du ministère de la Médicament Essentiel et Technologies de la Santé, Pôle Systèmes de Santé et Innovation, Siège de l'OMS. M. Ward est entré à l'OMS en 2015 en tant que coordonnateur de l'équipe de pré-qualification dans le même Département. M. Ward a travaillé pendant près de 30 ans à Santé Canada en tant que spécialiste des BPF, évaluateur et gestionnaire de médicaments, analyste des politiques internationales et, au cours des 15 dernières années, directeur du programme international Division des programmes de la Direction des produits thérapeutiques.

M. Ward a une vaste expérience dans le domaine de la coopération réglementaire internationale, ayant participé à de nombreuses harmonisations internationales Comités directeurs. Il était également responsable du lancement du programme d'harmonisation de la réglementation de l'APEC.

Comité de pilotage, le projet pilote international de réglementation des médicaments génériques et le Forum des régulateurs de dispositifs médicaux.

M. Ward a commencé sa carrière professionnelle en travaillant dans les domaines suivants : Assurance qualité et production pour Burroughs Wellcome, un ancien laboratoire pharmaceutique multinational entreprise basée au Royaume-Uni. M. Ward a reçu le prix du leadership mondial de la Regulatory Affairs Professional Society en 2012. Ward est titulaire d'un baccalauréat en physiologie de l'Université McGill.

Mme Gugu Nolwand le Mahlangu

Le Directeur général de l'Autorité zimbabwéenne de contrôle des médicaments (MCAZ) a contribué à façonner le MCAZ l'une des réussites de l'Afrique en développant et en améliorant les services qu'elle offre. Elle a aidé à atteindre l'accréditation internationale ISO du laboratoire de chimie MCAZ, qui a permis à MCAZ de fournir des services de test et de formation aux régulateurs à d'autres pays africains. Elle est un ardent défenseur de réglementation de la profession de pharmacien au Zimbabwe. Le Dr Gugu dirige la création de l'AMA et était chargé de la coordination du groupe de travail technique. Groupe ayant mis en place la loi pharmaceutique modèle africaine

Pr. Moji Christianah Adeyeye, Ph.D., SAF, Directrice générale, NAFDAC – Nigeria

Pr. Moji est la présidente du comité directeur d'AMRH (2018-2020).

Pr. Moji est une pharmacienne et professeure nigériane. [1] [2] Elle a été nommée directrice générale de Agence nationale pour l'administration et le contrôle des aliments et des drogues (NAFDAC) le 3 novembre 2017 par le président de la République fédérale du Nigéria, Muhammadu Buhari.

Avant sa nomination en tant que Patron de la NAFDAC, elle a été chaire fondatrice en sciences biopharmaceutiques et professeure de pharmacie, Science de la fabrication et évaluation du produit pharmaceutique à la College of Pharmacy de Roosevelt Université de Schaumburg, Illinois, où elle a passé 7 ans. Elle a également été professeur de pharmacie et de fabrication pendant 21 ans à l'Université Duquesne de Pittsburgh, Pennsylvanie, États-Unis.

Elle est chercheuse principale et spécialiste Fulbright et membre de l'Association américaine 2008. Membre du groupe Scientifiques pharmaceutiques (la première femme africaine). Elle est également membre de l'Académie des sciences du Nigéria et de l'Académie de pharmacie du Nigéria.

Ses recherches concernent les domaines de la pré-formulation, du développement en phase précoce des formes pharmaceutiques, et des produits pharmaceutiques en phase tardive basés sur IND et sur la propriété intellectuelle développement.

Elle est la fondatrice et présidente d'Elim Pediatric Pharmaceuticals à Rolling Meadows, dans l'Illinois. Par l'intermédiaire de l'Université Duquesne, elle a pu mettre au point un traitement pédiatrique antirétroviral (VIH / sida), combinaison à dose fixe et propriété intellectuelle sur les formulations au Royaume-Uni et dans le Sud Afrique.

Dr. Emily Kaine, Vice-président principal du département de la santé publique mondiale de l'USP

Le Dr Kaine s'appuie également sur le portefeuille croissant de programmes et d'initiatives de l'organisation visant à relever les défis mondiaux en matière de santé par le biais de formations techniques, d'une assistance réglementaire, partage des connaissances et renforcement des capacités.

Dr. Kaine a plus de dix ans d'expérience en planification stratégique et en leadership dans les domaines de la santé et des produits pharmaceutiques.

Avant d'occuper son poste actuel, le Dr Kaine a dirigé la stratégie et le développement commercial de l'USP. division pendant deux ans.

Avant de rejoindre USP, le Dr Kaine était responsable de la planification stratégique de plusieurs gammes de services chez Carolinas Healthcare. System (CHS), le plus grand fournisseur de soins de santé des Carolines.

Elle a également occupé des postes de direction dans les groupes Stratégie globale du secteur pharmaceutique et Planification des unités commerciales de Novartis Pharmaceuticals et Novartis Oncology, respectivement.

Les travaux de conseil du Dr Kaine ont notamment duré trois ans en tant que consultant chez McKinsey and Company. Elle a soutenu divers clients des secteurs de la santé des secteurs public et privé aux États-Unis et à l'étranger, notamment systèmes de santé, les payeurs et les fabricants de produits pharmaceutiques et de dispositifs médicaux. Dr. Kaine a obtenu son doctorat en médecine de la Columbia University et a terminé son programme de chirurgie.

Résidence à l'hôpital de l'Université de Pennsylvanie.

LES RECOMMANDATIONS A L'ISSU DES TABLES RONDES DE L'EDITION 2018

Table ronde : plan pharmaceutique regional des pays de la cedeao : médical access, circuit pharmaceutique, réglementation, politique a l'investissement, propriété intellectuelle, transfert de technologie, assurance qualité, formation des ressources humaines.

Samedi 24 février 2018 à 15h

Recommandations : Les participants ont pris note des actions entreprises dans le cadre de l'harmonisation (AMPH) et de la création de l'Agence Africaine du Médicament (AMA), sous l'égide de l'Union Africaine et selon l'approche régionale préconisée. Ils soulignent le retard pris dans ce domaine, par la région Afrique du Nord par rapport à toutes les autres régions africaines et recommandent aux autorités concernées de relancer l'intégration de cette région dans le domaine pharmaceutique. Ils appellent à l'élaboration et à l'adoption d'une politique africaine de la pharmacie et d'une loi continentale de la pharmacie et ils préconisent l'élaboration d'une pharmacopée africaine. Ils recommandent de poursuivre les efforts d'harmonisation dans les domaines réglementaires et du contrôle. Ils jugent essentiel de considérer les produits pharmaceutiques et leur économie comme un levier de développement et un gisement de croissance et non pas comme une charge couteuse pour la communauté. Ils appellent à encourager le développement de la coopération sud-sud. Ils préconisent de développer l'intégration régionale dans le cadre d'un plan d'industrialisation global cultivant la complémentarité et un partage harmonieux et équitable des outils de production et de distribution (évoluer vers des regroupements et une spécialisation par pays). Ils recommandent d'encourager et de soutenir la recherche locale en général, en privilégiant les maladies tropicales. Ils conseillent d'accorder, la priorité à la médecine et aux pharmacopées traditionnelles en encadrant les activités des tradipraticiens et ils suggèrent la création d'un groupe de travail spécialisé dans la recherche. Ils appuient la mise en place d'un réseau des industriels et des distributeurs africains dans le domaine de la pharmacie et la création d'une base de données recensant le potentiel industriel et les produits fabriqués localement. Ils recommandent la création de plateformes de distribution africaines indépendantes. Ils appellent à renforcer le contrôle et la lutte contre le marché parallèle et la contrebande des produits de santé, en particulier, des produits falsifiés.

Pr Jamal TAOUFIK. Rapporteur pour le 2^{ème} Meeting Pharma Africa

ESPACE B2B - VIP

Le 1^{er} étage du Palais des Congrès Mansour Eddahbi est totalement dédié au Meeting Pharma Africa avec un accès sur présentation du badge Meeting Pharma Africa.

Cet espace mettra à votre disposition :

- un espace VIP chaleureux pour l'organisation de vos rendez-vous avec les invités du Meeting Pharma Africa ;
- une visibilité promotionnelle auprès des participants du meeting Pharma Africa (possibilité de diffuser un film sur nos écrans plasmas ou déposer un roll up selon la formule choisie) ;
- un service d'hôtesse d'accueil et d'encadrement personnalisé ;
- une pause café permanente pendant 2 jours (selon la formule choisie) ;
- un accès au cocktail de networking organisé à 18h30 les 2 jours du salon (selon la formule choisie).



Organisation

E A S Y · C O M

(+212) 5 22 25 77 33

maroc.easycom@gmail.com

Neama BENJELLOUN

Directrice commerciale

(+212) 6 61 42 04 80