



QUELS SONT LES MOYENS NÉCESSAIRES POUR ACCÉLÉRER  
L'ACCÈS À DES MÉDICAMENTS ET VACCINS  
SÛRS ET EFFICACES EN AFRIQUE?

LE MARDI, 28 AVRIL 2015 DE 19:00 À 20:00

# TABLE RONDE AVEC LES MÉDIAS

*En marge de la 4<sup>ème</sup> Conférence Règlementaire Africaine*

---

**Dakar, Sénégal**

## *Biographies des Intervenants*

### **Mot d'ouverture**

#### **Professeur Amadou Moctar DIEYE**

#### **Directeur de la Pharmacie et du Médicament du Sénégal**

Directeur de la Pharmacie et du Médicament du Sénégal depuis 2013, Amadou Moctar Dieye est également Professeur à l'Université Cheikh Anta Diop de Dakar depuis 2008. Auparavant, il a exercé diverses fonctions au sein du Ministère de la Santé du Sénégal ainsi qu'au sein de l'Union Economique et Monétaire Ouest Africaine. Le Professeur Amadou Moctar Dieye met aussi son expertise au service de sociétés savantes, de nombreuses revues scientifiques et de l'Armée sénégalaise où il a le grade de Lieutenant-Colonel.

### **Bienvenu aux médias de la Modératrice**

#### **Mme Claire HEDON**

#### **Journaliste, Radio France Internationale**

Madame Claire Hédon est basée à Paris et a plus de 20 ans d'expérience en tant que journaliste chevronnée couvrant des vastes rubriques : l'économie, la société et l'environnement. Elle a fait principalement carrière à Radio France Internationale. Depuis 2003, Mme Hedon est responsable de l'émission "Priorité Santé" dont le focus est la santé publique globale. L'objectif de son émission est de sensibiliser le public, l'informer sur ses droits, les traitements disponibles et comment y accéder.



## Introduction

### L'engagement de la Communauté Globale de Santé

#### **Dr Vincent Ahonkhai, Haut Cadre, Santé globale, Bill & Melinda Gates Foundation**

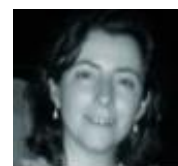
Dr. Vincent Ahonkhai est actuellement le haut cadre en charge des questions réglementaires pour la Bill & Melinda Gates Foundation basée à Seattle. Auparavant, il était Vice-Président des affaires réglementaires à GlaxoSmithKline (GSK). Il a également travaillé en tant que Vice-Président de la sûreté clinique globale et pharmacovigilance, chez GSK, ainsi que comme Vice Président; Directeur, Affaires cliniques et médicales pour les médicaments Anti-Infectieux & Biologiques, auprès de l'ancien SmithKline Beecham. Il a également occupé plusieurs positions clés chez Merck et R.W. Johnson Institut dans le développement de produits allant de la Phase I à la Phase V et au sein des affaires médicales. Son expertise inclut les Etats-Unis et le développement des médicaments au niveau global dans plusieurs domaines thérapeutiques.



### 1. Le système réglementaire actuel

#### **Dr Mercè CATURLA, Responsable globale, Accès réglementaire à Janssen (J&J), Présidente du réseau réglementaire africain (ARN) de l'IFPMA**

Dr Caturla a rejoint le département des affaires réglementaires de Janssen en 2006. Elle est actuellement la responsable globale de l'accès réglementaire pour les maladies infectieuses de Janssen, la branche pharmaceutique de Johnson & Johnson. Mercè est en charge des liaisons réglementaires de Janssen auprès de l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS) et facilite les procédures de mise-à-jour des médicaments sur la liste de préqualification de l'OMS des produits médicinaux afin de renforcer l'accès aux traitements essentiels. Dr Caturla est également la représentante de Johnson & Johnson et Présidente du réseau réglementaire africain (African Regulatory Network – ARN) de l'IFPMA (Fédération internationale de l'industrie du médicament), partie prenante officielle au sein du Comité Directeur de Harmonisation de l'Homologation des Médicaments en Afrique (HHMA). Dr Caturla est basée en Belgique.



### 2. Le contexte africain

#### **Dr Corneille TRAORÉ, Directeur de la Santé, de la Protection Sociale et de la Mutualité à la Commission de l'Union Economique et Monétaire Ouest Africaine (UEMOA)**

A ce titre, Dr Traoré est aussi le coordonnateur du Secrétariat de la Cellule d'Harmonisation de la Réglementation et la Coopération pharmaceutique (CHRCP) de l'UEMOA. Son parcours professionnel commence en tant que médecin clinicien à l'Hôpital National de Ouagadougou, Burkina Faso, ensuite médecin-chef de district sanitaire de Gourcy, Directeur Provincial de la Santé, Tougan, Chef de service Coopération à la Direction des Etudes et de la Planification du Ministère de la Santé, Directeur des Etudes et de la Planification du Ministère de la Santé, Chargé de suivi évaluation au Secrétariat Technique de suivi du Plan National de Développement Sanitaire, Coordonnateur de la Cellule d'Appui à la Décentralisation du Système Sanitaire et depuis 2007, il est Directeur de la Santé, de la Protection Sociale et de la Mutualité à la Commission de l'Union Economique et Monétaire Ouest Africaine (UEMOA), Ouagadougou, Burkina Faso.



### 3. La lutte contre les médicaments contrefaits – Perspective d'une organisation gouvernementale

#### **Mme Sybil OSSEI-AGYEMAN-YEBOAH, Agent professionnel en charge des médicaments essentiels et des vaccins, Organisation Ouest Africaine de la Santé (OOAS)**

Mme Ossei-Agyeman-Yeboah est active dans l'élaboration de politiques, législations, règlements et directives, dans le renforcement des capacités afin de créer des experts locaux pour renforcer les ressources humaines dans la Communauté Economique des Etats de l'Afrique de l'Ouest (CEDEAO). Elle a commencé sa carrière en tant que chargée de cours à Kumasi Polytechnique, chef de l'unité de fabrication à l'Hôpital universitaire de Komfo Anokye. Mme Ossei-Agyeman-Yeboah a été vice-présidente et présidente de l'Association des Femmes Pharmaciens du Ghana; membre du Conseil d'Administration, membre du Comité Constitutionnel, membre du Comité de Santé Publique et Directeur de la gouvernance de la Direction de la Société Pharmaceutique du Ghana; représentante du Ghana lors du Forum Pharmaceutique Africain, membre du Comité Consultatif Union Africaine/NEPAD/AMRH, statut d'observateur au sein de l'organisation US Pharmacopeia (USP/ PQM) et membre du Groupe Consultatif au sein du Centre for Pharmaceutical Advancement and Training (CEPAT).



### 4: Le fléau des médicaments contrefaits - Point de vue de la société civile

#### **Professeur Marc GENTILINI, Délégué général de la Fondation Chirac**

Délégué général de la fondation Chirac pour le programme Accès à une santé et des médicaments de qualité, il est également Président de l'Organisation PanAfricaine de Lutte contre le Sida (OPALS), et Président Honoraire de l'Académie Nationale de Médecine. Grand Officier de la Légion d'Honneur, le Professeur Marc Gentilini a reçu la Grande Médaille d'Honneur de la Croix Rouge Française en 2008, dont il a été le Président de 1997 à 2004. Spécialiste des maladies infectieuses et tropicales, il a dirigé le service des maladies tropicales de l'hôpital de la Pitié-Salpêtrière de 1970 à 1998.



### Le mot de la fin

#### **Dr Andreas SEITER, Haut-cadre Spécialiste de la santé, domaine pharmaceutique, Groupe de la Banque Mondiale**

Dr Andreas Seiter est un haut-cadre spécialiste de la santé et expert en politique et gestion pharmaceutique au sein de la branche 'Pratiques Mondiales de santé, nutrition et population' de la Banque Mondiale. Il a rejoint la Banque en janvier 2004 et est actuellement en charge du travail analytique et conseil dans le domaine de la politique pharmaceutique tels que la réglementation, la gouvernance, l'assurance qualité, le financement, la gestion du bénéfice pharmaceutique, la chaîne d'approvisionnement et l'utilisation rationnelle. Il travaille aussi bien avec différentes équipes de la Banque dédiées au développement des politiques, qu'avec des experts des clients de la Banque dans plus de 25 pays en Afrique, Europe de l'Est, Moyen Orient, Amérique Latine et l'Asie du sud. Dr Seiter est responsable au sein de la Banque de l'harmonisation réglementaire des médicaments, de la définition des priorités et de l'engagement avec le secteur pharmaceutique privé dans le cadre de ce projet. En 2010, il a publié le livre "Une approche pratique de la politique pharmaceutique". Dr Seiter est basé à Washington DC.



QUELS SONT LES MOYENS NÉCESSAIRES POUR ACCÉLÉRER  
**L'ACCÈS À DES MÉDICAMENTS ET VACCINS  
SÛRS ET EFFICACES EN AFRIQUE?**

LE MARDI, 28 AVRIL 2015 DE 19:00 À 20:00

à Dakar - Sénégal au King Fahd Palace Hotel.

# AGENDA

- 18:30 Réception – ‘Fight The Fakes’**  
*Professeur Marc GENTILINI, Fondation Chirac*  
*Professeur Muhammad ZAMAN, Université de Boston*  
*Mme Cyntia GENOLET, IFPMA*
- 19:00 Mots d’ouverture**  
*Prof. Amadou Moctar DIEYE, Directeur de la pharmacie et du médicament au Sénégal*
- 19:05 Introduction**  
*Mme Claire HEDON, Radio France Internationale*
- 19:10 Introduction – l’engagement de la Communauté Globale de Santé**  
*Dr Vincent AHONKHAI, Bill & Melinda Gates Foundation*
- 19:20 Le système réglementaire actuel**  
*Dr Mercé CATURLA, Chair du réseau réglementaire africain de l’IFPMA et & co-Chair de la conférence réglementaire*
- 19:30 Le contexte africain**  
*Dr. Corneille TRAORÉ, Union Economique et Monétaire Ouest Africaine*
- 19:40 La lutte contre les médicaments contrefaits – Perspective d’une organisation gouvernementale**  
*Mme Sybil OSSEI-AGYEMAN-YEBOAH, Organisation Ouest Africaine de la Santé*
- 19:50 Les effets du fléau des médicaments contrefaits - Perspective société civile**  
*Professeur Marc GENTILINI, Fondation Chirac*
- 20:00 Questions – Réponses | Synthèse**  
*Mme Claire HEDON, Radio France Internationale*
- 20:10 Le mot de la fin: vers des alliances réglementaires stratégiques**  
*Dr Andreas SEITER, Groupe Banque mondiale*
- 20:15 Réception ‘Fight the Fakes’ et réseautage**  
*Fin*

**NB:** Inscription à l’entrée de la réception ‘Fight the Fakes’. Service d’interprétation Anglais/Français disponible

Contact: Sadia Kaenzig | [s.kaenzig@ifpma.org](mailto:s.kaenzig@ifpma.org)

