

Comité de suivi des médicaments vétérinaires (CSMV)

Réunion du comité numéro 2020-16

Date : 22/09/2020

Procès-verbal de réunion

*Aucun conflit d'intérêt n'est identifié en lien avec l'ordre du jour de la réunion
Document validé par le Président du comité de suivi et par l'ANMV le 15/10/2020*

Président du comité : Y. MILLEMANN

Participants, membres du comité : J. BASTIEN, P. BERNY (après-midi), J. BIETRIX, F. BOUCHER, S. BOULLIER, A. FERRAN, L. GRISOT, C. HUGNET, B. MAYTIE, S. PERROT (après-midi), O. SALANDRE, J.M. SAPORI, X. SAUZZA

Absents excusés, membres du comité : J-L. CADORE

Participants Anses : L. BADUEL, S. BARRETEAU, D. BOUCHARD (matin), P. CARNAT-GAUTIER, M. GEORGEAIS, S. LAURENTIE, S. ROUGIER (après-midi), M. SACHET

Seuls les sujets faisant l'objet de position ou d'informations validées en séance sont rapportés.

1. Antibiothérapie locale

Point présenté pour : information discussion préliminaire position

Rapporteur : C. Hugnet, J-L Cadore

Le comité de suivi constate que de nombreux antibiotiques sont utilisés en voie locale sans évaluation préalable de cette voie d'administration. Le Comité de suivi propose la rédaction d'une fiche de recommandations de bon usage des antibiotiques en voie locale incluant une analyse bibliographique (pharmacologie, présence ou absence de preuves d'efficacité en fonction des voies d'administration). Cette communication comprendra un inventaire des antibiotiques, usages locaux, supports utilisés et type de préparation par espèce (hors produits autorisés pour cette voie). Les raisons de cet empirisme, les risques associés à ces usages marginaux et les alternatives seront présentés.

2. Réunions filières

Point présenté pour : information discussion préliminaire position



Rapporteur : L. Baduel

Dans le cadre du GT du RFSA (réseau français de santé animale) sur la disponibilité des médicaments, des réunions par filières sont régulièrement conduites par l'ANMV (1 réunion par espèce environ tous les 2 ans). Les objectifs sont d'identifier les gaps mais aussi de préciser les causes, de qualifier et de quantifier les impacts (économique, sanitaire et/ou thérapeutique), de préciser les risques, de définir les priorités et de proposer des actions à mener, notamment d'identifier les éventuelles alternatives envisageables. Parmi les participants figurent systématiquement, en plus des agents de l'Anses-ANMV, un représentant des organisations professionnelles (SNGTV, AFVAC et AVEF) et un représentant des GDS. Un référent nommé parmi les membres du comité de suivi des médicaments vétérinaires pour chaque filière pourra consulter en amont des réunions les autres membres, participer à la réunion puis communiquer sur les conclusions en séance. Une restitution et une traduction en anglais des travaux sont adressées au RFSA, diffusées à ses membres et une synthèse est présentée chaque année au COPIL du RFSA.

3. Modalités pratiques et contraintes de l'emploi des fasciolicides en conditions terrain

Point présenté pour : information discussion préliminaire position

Rapporteurs : B Maytie , L. Grisot, L. Baduel

L'indisponibilité ou la mauvaise utilisation de certains produits a conduit le comité de suivi à préparer une communication sur les modalités pratiques et les contraintes de l'emploi des fasciolicides en conditions terrain qui sera publiée prochainement. Après une revue de l'arsenal thérapeutique autorisé selon l'espèce cible, le type d'élevage, la voie d'administration et le ou les parasites visés, l'article précise le contexte d'utilisation pour aboutir à des recommandations pratiques.

4. Veille bibliographique

Point présenté pour : information discussion préliminaire position

Rapporteur : L. Grisot

Un article d'intérêt retenu en séance fera l'objet d'une communication écrite ultérieure. Il s'agit d'une revue de publications sur l'efficacité comparée de vaccins respiratoires vivants *versus* inactivés, injectable *versus* intra-nasale : les résultats et discussions sont intéressants même si le contexte d'élevage (et d'agents pathogènes) diffère de celui rencontré en France ; il est donc envisagé de réaliser une étude équivalente type méta analyse avec les vaccins disponibles en France.