

Communiqué de presse

Bruxelles, 23 février 2022

L'AFMPS publie son rapport annuel 2020 - Des collaborateurs témoignent de leur première année de pandémie

Outre les traditionnels faits et chiffres, le rapport annuel 2020 de l'AFMPS présente le témoignage de collaborateurs qui ont dû affronter des situations difficiles sur le terrain. Des récits qui reflètent non seulement le stress énorme qu'ils ont dû gérer et l'ampleur de la tâche à accomplir, mais également le grand dévouement et le professionnalisme dont ils ont fait preuve. Parmi les sujets abordés, vous ne manquerez pas de vous remémorer ceux qui ont fait les gros titres de la presse à l'époque. D'autres vous donneront un aperçu du travail réalisé en coulisses. Dans tous les cas, le rapport vous permettra de découvrir comment les collaborateurs de l'Agence ont contribué à trouver des solutions.

Nul ne peut le nier, 2020 fut l'année du coronavirus. À l'AFMPS également, la lutte contre la COVID-19 a mobilisé l'essentiel nos forces vives. Cette crise sanitaire a eu un impact sans précédent sur nos collaborateurs et le fonctionnement interne de l'Agence. Celle-ci a joué différents rôles qui ne faisaient pas partie de ses missions jusque-là, afin d'aider autant de personnes que possible.

En 2021 aussi, cette mission fut notre priorité. C'est d'ailleurs pour cette raison que nous publions [notre rapport annuel](#) un peu plus tard que d'habitude. Un retard largement compensé, nous l'espérons, par les informations supplémentaires que vous y trouverez à propos de la gestion de la crise, sous toutes ses facettes.

Interviews sur la lutte contre le coronavirus

La particularité de cette édition du rapport annuel, c'est que nous y donnons la parole à nos experts de terrain, à qui nous avons demandé de partager leur vécu par rapport à la crise du coronavirus. Vous y apprendrez pourquoi les vaccins anti-Covid-19 ont pu être développés et approuvés aussi rapidement, et y lirez tous les détails de la préparation de la campagne de vaccination. Le rapport aborde également les questions de l'approvisionnement en médicaments, en dispositifs médicaux et en oxygène, et des pénuries. Il vous dit tout sur la gestion de la crise, les processus de communication et les efforts que l'Agence a déployés dès le début de la crise pour faciliter la recherche et le développement de traitements.

Quelques extraits de ces interviews

- « Nous étions face à une maladie inconnue. Nous devions rassembler toutes les informations disponibles pour évaluer presque en simultané la sécurité des traitements potentiels. »
- « La réputation de la Belgique en matière d'essais cliniques a permis aux patients belges d'avoir accès à toute une série de thérapies. »
- « Il y avait une ferme volonté d'atteindre notre objectif : sauver le plus de vies possible. »
- « Nous avons participé à des perquisitions effectuées chez des personnes qui avaient organisé de trafics de masques illégaux, avec des auditions jusque tard la nuit. »
- « Pour le monde extérieur, nous étions les enqueteurs qui bloquons les livraisons de masques. La pression de l'extérieur pour libérer les masques était énorme. »
- « Nous y avons échappé de justesse quelques fois, mais il n'y a jamais eu de pénurie d'un médicament nous empêchant de traiter un patient. »

Parallèlement aux interviews, le rapport retrace la chronologie des principales réalisations de l'Agence en 2020.

Nos projets transversaux et chiffres clés

En 2020, l'Agence a souvent dû mettre ses missions de routine de côté pour gérer la crise du coronavirus : les chiffres présentés pour l'année traduisent la façon dont cette crise a affecté son fonctionnement interne. Nous tenons toutefois à mettre certains résultats en exergue.

En 2020, les services de l'AFMPS ont reçu 12 326 notifications d'incidents et d'effets indésirables. Ils ont traité 552 demandes de nouveaux essais cliniques et clôturé 623 dossiers d'autorisation de médicaments. L'Agence a également analysé 572 produits sur le marché, effectué 1 369 inspections et mené 629 enquêtes sur des médicaments et dispositifs médicaux illégaux.

L'AFMPS est l'autorité compétente belge qui veille, dans l'intérêt de la santé publique, à la qualité, la sécurité et l'efficacité des médicaments et des produits de santé en développement clinique et mis sur le marché.

Plusieurs étapes importantes ont en outre marqué l'année 2020. Le rapport passe ainsi en revue trois projets majeurs de longue haleine. A savoir le Brexit, le passage à un nouveau système de gestion du personnel et des salaires et, enfin, la préparation de notre déménagement dans un bâtiment que nous partageons avec l'INAMI et le SPF Santé publique.

Découvrez toutes les réalisations de 2020 dans [le rapport annuel numérique de l'AFMPS](#). Nous vous invitons également à donner votre avis sur le rapport annuel au moyen d'une [enquête en ligne](#).

Xavier De Cuyper, administrateur général de l'AFMPS :

« Chaque collaborateur de l'Agence s'est engagé plus que jamais au service de nos concitoyens, et parfois aux dépens de sa vie personnelle. Je tiens donc à remercier sincèrement les collaborateurs de l'AFMPS ainsi que nos partenaires externes pour leur immense dévouement et leur professionnalisme. Ce n'est qu'ensemble que nous avons pu atteindre ces résultats et ce n'est qu'ensemble que nous sommes prêts à relever de nouveaux défis.

Plus d'informations

[Le rapport annuel 2020 de l'AFMPS](#)

Si vous souhaitez être tenu au courant des communiqués de presse de l'AFMPS ainsi que du matériel de communication en lien avec ces communiqués, envoyez un e-mail à comm@afmps.be et suivez l'AFMPS sur les médias sociaux :



Plus d'informations

Ann Eeckhout, porte-parole de l'AFMPS - + 32 2 528 40 12 – comm@afmps.be

À propos de l'AFMPS

En Belgique, l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé (AFMPS) est l'autorité compétente pour garantir la qualité, la sécurité et l'efficacité des médicaments et des produits de santé (dispositifs médicaux et accessoires, matières premières, sang et ses composants d'origine humaine, matériel corporel humain), tant à usage humain que vétérinaire, en développement clinique et sur le marché.