



**Organisation des Droits de l'Homme
et de la Protection du Citoyen**

**Organisation of Human Rights and
Citizen's Protection**

Douala le 06 Juillet 2010

A
**Maître NGNIE KAMGA FRANCIS
AVOCAT AU BARREAUX DU**

CAMEROUN

Cher Maître,

Suite à notre conversation téléphonique en date du 03 Juillet 2010 sur le problème du différend entre Madame AKWELLE CLAUTILDE et votre cliente CINPHARM Cameroun ;

En dissipant ce qui peut faire croire que face à cette malheureuse histoire, que l'Etat pouvait avoir une part de responsabilité dans cette affaire, nous émettons un doute à ce point de vue

Justifiant sur l'existence de la loi sur les investissements industriels au Cameroun ainsi que la création des zones en habitation sociale. Vu le décret d'application sur l'étude d'impact environnementale au regard de son contenu, nous nous posons la question de savoir si CINPHARM a bien respecté les recommandations qui sont :

- 1- La description de l'environnement du site et de la région ;
- 2- La description du projet ;
- 3- Le rapport de la description sur le terrain ;
- 4- L'inventaire de la description des impacts de projet sur l'environnement et des mesures d'atténuation envisagées ;
- 5- Les termes de référence de l'étude ;
- 6- Les références bibliographies y relatives.

Nous pensons le fait que CINPHARM soit installée dans le milieu social endosse l'entière responsabilité car nul n'est sensé ignorer la loi et ne peut se prévaloir de sa propre turpitude car elle a violée le décret No 79 / PM du 10

Juillet 1981 de Monsieur le Premier Ministre relatif à la Mission d'aménagement et d'équipement des terrains Urbains et Ruraux en abrégé M.A.E.T.U.R.

Le Gouvernement de la république a mis en place les instruments techniques et juridiques pour permettre aux opérateurs économiques d'investir dans le pays avec toutes les garanties de sécurité territoriales et environnementales raison pour laquelle une institution pour la cause à été mise en place (MAGZI) mission d'aménagement de gestion des zones industrielles, ceci pour la sécurité de la population et la qualité des produits industriels ;

La fragilité et la qualité d'activité à l'extrême sensibilité ; Pour nous, son existence dans cette zone mérite notre étonnement malgré tous les papiers Administratifs que nous émettons des réserves sérieuses, nous demandons que malgré l'étude d'impact réalisée il serait normal selon la loi de prendre des mesures correctives additionnelles soient adopté pour tenir compte des effets non initialement identifiés ou insuffisamment appréciés dans l'étude d'impact environnemental. En dehors de non respect des normes environnementales et de la bonne qualité : **Un laboratoire doit opérer conformément aux standards internationaux et recommandations de l'OMS, à savoir le respect des normes de qualité, de sécurité et d'efficacité :**

La production des produits dérivés de la Pénicilline (ex. Amoxicycline) est incompatible avec les productions des autres produits médicamenteux à cause de forte contamination de la Pénicilline ; Aussi pour le faire, une séparation minimum de 500 mètres entre les deux sites est souhaitable.

Cela voudrait tout simplement dire qu'au vu de tous ces observations la production des médicament dans cet environnement nous semble impossible.

Les experts en la matière avaient choisis seulement d'ignoré les normes et valider l'existence d'un laboratoire pharmaceutique dans un site où le risque est visible, au risque d'atteinte à la santé publique sans strict respect des normes. Nous, Organisation des droits de l'Homme, de la protection du Citoyen et l'environnement, demandons que Les produits pharmaceutiques aussi bien importés que fabriqués localement doivent être soumis à un contrôle rigoureux.

Selon les recommandations de l'Organisation Mondiale de la Santé ; OMS ; L'implantation d'un laboratoire pharmaceutique nécessite certaines normes Bonne Pratique de fabrication (BPF) :

AQ_____ Assurance de la Qualité

BPF_____ Bonnes Pratiques de Fabriques
CQ_____ Contrôle de la Qualité
FQ_____ Formules Originales
GQ_____ Gestion de la Qualité ;
MON_____ Mode Opération Normalisé.

Tous ces éléments de recommandation par l'organisation Mondiale de la Santé garantissent l'assurance de la qualité ; Elles garantissent la qualité des produits fabriqués et contrôlés selon son environnement de façon uniforme et selon les normes de qualité adaptées à leur utilisation et spécifiées dans l'autorisation de mise sur le marché National et International. Le BPF portent sur tous les aspects de processus de fabrication déterminé ; Des étapes de fabrication critique validées ; Des locaux, un stockage et un transport convenable, un personnel de production et de contrôle de la qualité qualifié et entraîné ; Des installations de laboratoire dans son environnement propre.

Au vu des manquements ci- dessus décrits, il est souhaitable d'arranger le problème que de créer le contentieux qui risquerait d'empirer la situation de votre cliente. Mais ; nous remarquons que le laboratoire CINPHARM justifie les agréments où les documents administratifs qu'elle détienne, au lieu d'assuré la bonne qualité des médicaments. « Le Cameroun ne saurait être une terre de Cobaye pour l'industries pharmaceutiques »

Veillez agréer Cher Maître, l'expression de ma parfaite considération.

PRINCE NASSER RAOUL KEMAJOU
ECOLOGISTE. 99932763 / 77037068