



**Assistance Publique
Hôpitaux de Marseille**



**Assistance Publique
Hôpitaux de Marseille**



SÉMINAIRE

Les phases 1 en **Oncologie** à l'AP-HM

**Vendredi 29 Juin 2012
Villa Gaby**

Cancérologie
ASSISTANCE PUBLIQUE - HÔPITAUX DE MARSEILLE

Le développement des médicaments anticancéreux, et notamment des nouveaux traitements bioguidés, est soumis à un déroulement par phases dont la plus précoce représente un enjeu stratégique majeur pour la recherche clinique et thérapeutique en CHU. De par sa fonction, elle fait le lien entre toutes les étapes du développement du médicament et participe aussi à enrichir les activités de recherche translationnelle.

L'AP-HM, qui a été sélectionnée pour le développement de nouvelles classes de médicament, soutient cette activité de recours et d'excellence en s'impliquant particulièrement dans le développement industriel de ces nouvelles molécules. Ce séminaire sera l'occasion de croiser regards scientifiques et industriels sur cette activité de référence pour les patients et les praticiens.

PROGRAMME

Sous l'égide du comité scientifique :

Fabrice Barlesi, Olivier Chinot, Florence Duffaud, Jean-Jacques Grob, Gérard Michel, Nicolas André et Joelle Micallef.

■ ■ ■ **14h00 / Accueil** par Pr G. Leonetti, Doyen de la Faculté de Médecine, Pr Guy Moulin, Président de la CME et Jean-Paul Segade, Directeur Général de l'AP-HM.

■ ■ ■ **14h30 / Panorama des activités de phase I en oncologie à l'AP-HM (apport structurant du CPCET, organisation et résultats, perspectives de développement).**
Dr Annick Pelletier

■ ■ ■ **15h00 / CERIMED : l'imagerie au service de la phase I en oncologie.**
Dr Eric Guedj

■ ■ ■ **15h15 / L'organisation du transfert en biologie : un atout pour les phases I.**
Pr L'Houcine Ouafik

■ ■ ■ **15h30 / Pharmacologie : un modèle original au service des phases I ?**
Dr Joseph Ciccolini

■ ■ ■ **15h45 / Quelle vision de la France pour les industriels du médicament ?**
- Michael Lahn, Medical Lead Europe, Early Phase development, Lilly
- Frédéric Fleury, Oncologie Clinical Operations France, Roche SAS
- Elodie Tissot-Benichou, Responsable Medical Oncologie, Pfizer
- Claire Labreuveux, Oncology and Hæmatology Medical Director, GSK
- Lamia Boudiaf, Directeur Médical BU Oncologie, Novartis France
- Anne Bousseau , Responsable essais Phase 1 Oncologie, Sanofi Aventis

■ ■ ■ **16h45 / Table ronde / Discussion**

■ ■ ■ **17h15 / SITEP, IGR : modèle d'organisation et de performance pour les essais précoces, moteur pour le développement des phases I en oncologie en France ?**
Christophe Massard, SITEP IGR

■ ■ ■ **18h00 / Conclusions**

■ ■ ■ **18h15 / Cocktail de clôture.**