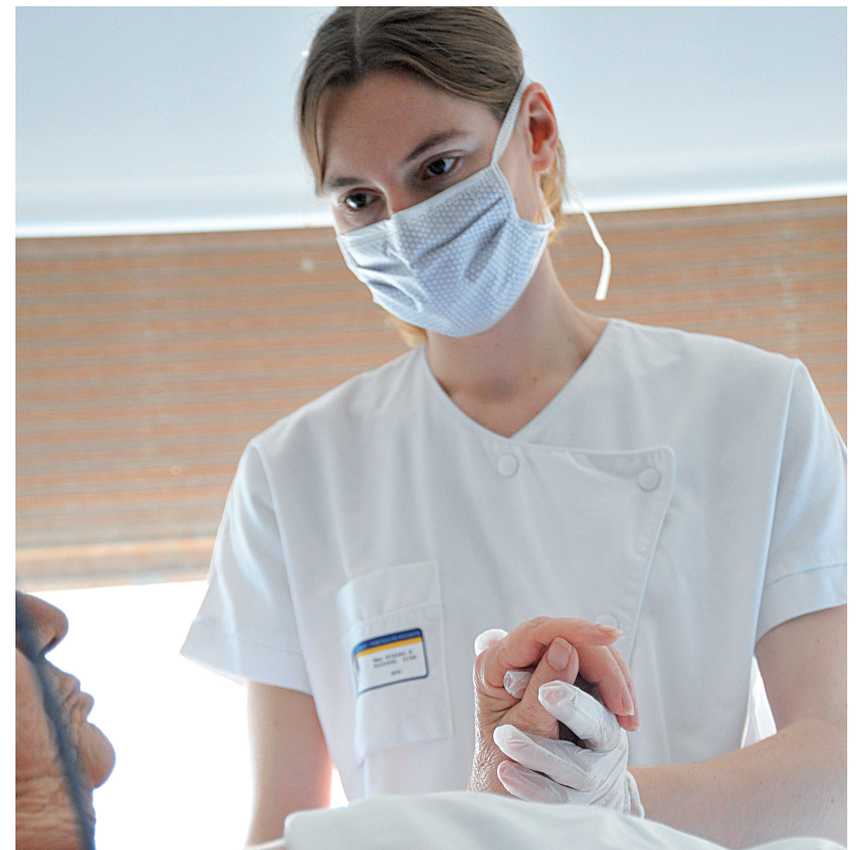


Pour toute demande d'information :
cepcm@ap-hm.fr

Nombre de places limité

Suivre  [@APHMphaseIonco](https://twitter.com/APHMphaseIonco)



Séminaire Place des essais précoces dans l'évaluation de la tolérance des anticancéreux

Vendredi 17 JUIN 2016
Villa Gaby
285 Corniche Kennedy à Marseille



Assistance Publique
Hôpitaux de Marseille

5^{ème} Séminaire

Centre d'Essais Précoces en Cancérologie de Marseille AP-HM CLIP²

Vendredi 17 JUIN 2016 Villa Gaby

Place des essais précoces dans l'évaluation de la tolérance des anticancéreux

Ce 5^{ème} séminaire du Centre d'Essais Précoces en Cancérologie de Marseille sera dédié à la place des essais précoces dans l'évaluation de la tolérance des nouveaux traitements anticancéreux.

Les événements récents soulignent, combien l'approche des effets secondaires des médicaments en développement est parfois difficile.

Dans ce contexte, quelle est la place des essais précoces ? Le design des essais précoces correspond-t-il à cette attente ?

Nous verrons quelle est la vision des différents partenaires industriels et académiques mais également l'organisation de l'oncosafety network® de l'Assistance Publique Hôpitaux de Marseille, ainsi que le jugement de ceux qui ont l'expérience de l'évaluation des médicaments.

Nous espérons vous voir nombreux lors de cette journée dédiée à un aspect important des essais précoces.

Sous l'égide du comité scientifique : Fabrice BARLESI, Olivier CHINOT, Régis COSTELLO, Laetitia DAHAN, Florence DUFFAUD, Laurent GREILLIER, Jean-Jacques GROB, Jean-François SEITZ, Gérard MICHEL, Nicolas ANDRE.

■ 13h30 : Accueil (Arnaud VANNESTE, Directeur Général Adjoint)

■ 14h00 : Introduction (Olivier CHINOT, Président du 3C)

■ 14h15 : Spécificités des phases précoces en pédiatrie (Nicolas ANDRE)

■ 14h45 : L'oncosafety network : importance du suivi des toxicités dans les phases précoces et atouts pour l'AP-HM (Franck THUNY)

■ 15h15 : Exemple de cas d'un patient inclus dans une phase précoce et pris en charge par l'oncosafety network (Isabelle ARNOUX)

■ 15h30 : Pause

■ 16h00 : Gestion des toxicités vue par un industriel : impact sur le ciblage des données à collecter, analyses et exploitation (Fanny PRUVOT - Director Pharmacovigilance France BMS)

■ 16h30 : Faut-il modifier le design des essais précoces ? (Xavier PAOLETTI - Institut Curie, Paris)

■ 17h00 : Peut-on suffisamment évaluer la sécurité d'emploi des médicaments avant leur commercialisation ? (Pierre AMBROSI)

■ 17h30 : Discussion

■ 17h45 : Conclusions (Georges LEONETTI, Doyen de la Faculté de Médecine, Aix-Marseille Université)

■ 18h00 : Cocktail de clôture