

# 3<sup>ème</sup> journée des entreprises du médicament

15 mars 2012  
Centre diocésain  
Clermont-Ferrand



# 3<sup>ème</sup> journée des entreprises du médicament

## Infos pratiques Inscriptions et programme

### PUBLICICLIN

Sarah Bordas  
Tél. 04 73 98 48 82  
Port. 06 37 43 34 87  
Fax 04 73 98 39 35  
s.bordas@publiclin.com  
**Lieu :** Centre Diocésain  
133, avenue de la République  
Clermont-Ferrand  
Tél. 04 73 98 27 77

### Hôtels

**Hôtel République\*\***  
(à 2 arrêts de tramway du Centre Diocésain)  
97, avenue de la République  
Clermont-Ferrand  
Tél. 04 73 91 92 92  
www.republique-hotel.fr/

**Hôtel Oceania\*\*\***  
(à 9 arrêts de tramway du Centre Diocésain)  
82, boulevard François Mitterand  
Clermont-Ferrand  
Tél. 04 73 29 59 59  
www.oceaniahotels.com/

**Accès :** Ligne Tram : A, arrêt : Gravière  
Coordonnées GPS : latitude : 45.7868743  
longitude : 3.1044072

### Générales

Vous trouverez toutes les informations utiles sur le site internet du GIMRA :  
<http://www.gimra.info/>

**Hôtel des Puy\*\*\***  
(à 3 arrêts de tramway du Centre Diocésain)  
16, place Delille  
Clermont-Ferrand  
Tél. 04 73 91 92 06  
www.hoteldespuys.fr/

**Suite Novotel\*\*\***  
(à 2 arrêts de tramway du Centre Diocésain)  
52-54, avenue de la République  
Clermont-Ferrand  
Tél. 04 73 42 34 73  
www.suitehotel.com/fr/

## LES ASSISES DU MÉDICAMENT QUELLES CONSÉQUENCES POUR NOS ENTREPRISES ?



# PROGRAMME

15 Mars 2012 / Clermont-Ferrand



Publiciclin



# LES ASSISES DU MÉDICAMENT

## QUELLES CONSÉQUENCES POUR NOS ENTREPRISES ?

15 mars 2012  
Centre diocésain  
Clermont-Ferrand

8h30 - 9h00 Accueil des Participants

9h00 - 9h30 Introduction

- Représentants officiels
- Anne Chauder, Présidente du comité d'organisation JEM3
- François Boutignon, Président du GIMRA
- Anne Pezet, journaliste spécialisée, modérateur de la journée

9h30 - 10h15 Session n°1

Rappel sur les assises du médicament

Thèmes :

- Le contexte
- Les objectifs
- Les lois du médicament

Orateur : Christian Lajoux, Président du LEEM

10h15 - 11h15 Session n°2

Le rapport bénéfice/risque

Thèmes :

- Bénéfice/Risque : Les grands changements qui vont impacter les entreprises du médicament
- Impacts de la réévaluation des SMR et des déremboursements
- Stratégies choisies pour s'adapter à ces changements

Questions/Réponses

Orateurs :

- Membre de l'Agence Française de Sécurité Sanitaire des Produits de Santé (nom à confirmer)
- Membre de la Haute Autorité de Santé ou CEPS (nom à confirmer)
- Pierre-Hervé Brun, Directeur Business Développement, Pharm D, Laboratoire APTALIS (ex AXCAN pharma & EURAND)

11h15 - 11h30 Pause

11h30 - 12h30 Session n°3

La surveillance du médicament et les conflits d'intérêts

Thèmes :

- Implications des nouvelles lois sur la pharmacovigilance
- Problématiques du nouveau rôle des Experts dans les dossiers d'AMM
- Quelle(s) gestion(s) possible(s) face aux conflits d'intérêts ?

Questions/Réponses

Orateurs : ■ Sylvie Paulmier-Bigot, Directrice Publicité, Information Médicale et Bon Usage au LEEM ■ Sophie Momège, Pharmacien Responsable, Laboratoires THÉA

12h30 - 14h00 Pause déjeuner

14h00 - 15h00 Session n°4

Les dispositifs médicaux

Thèmes :

- Changements initiés par la loi Bertrand sur les Dispositifs Médicaux

Questions/Réponses

Orateurs : ■ François-Régis Moulines, SNITEM (Syndicat National de l'Industrie des Technologies Médicales) ■ Isabelle Fontes, Directeur des Affaires Médicales, Abbott Vascular

15h00 - 16h00 Session n°5

Cas particulier : les compléments alimentaires

Thèmes :

- Répercussions sur une autre catégorie de produits de santé : les compléments alimentaires
- Dans quelles circonstances et quelles conditions peut-on transformer un Complément Alimentaire en Dispositif Médical ?

Questions/Réponses

Orateurs : ■ Yves Tillet, Directeur du Cabinet WHITE TILLET, Consultants et Experts ■ Martine Tissier, Directeur Affaires Publiques Région Auvergne, Laboratoire SANOFI ■ Manuel Bertrand, Directeur Général, Laboratoire Sinature

16h00 - 16h45 Session n°6

Table ronde

Thèmes :

- État des réglementations sorties
- Évolution ou révolution de la réglementation pharmaceutique ?

Questions/Réponses

Orateurs : ■ Ensemble des Intervenants de la journée ■ Bruno Erhard, Directeur des affaires institutionnelles, MSD France ■ Jacques Fournet, Laboratoires THÉA

16h45 Conclusion

- Anne Pezet, journaliste spécialisée
- François Boutignon, Président du GIMRA

