

15h20 : Pause

Soutenir et accompagner les entreprises de biotechnologie

15h40 : La plateforme EDIT au service de l'évaluation clinique des dispositifs médicaux, **Sophie Depoutre** Docteur en Droit, Responsable du Département Recherche Industrielle, développement et Transfert, Direction de la Recherche, du Développement et de l'Innovation au CHU de Toulouse.

16h: Stimulation de la recherche et représentation des entreprises de biotechnologie dans les projets européens et internationaux, construction de partenariats : le rôle de BIOMED ALLIANCE **Marc Dubourdeau**, Président délégué de BIOMED Alliance.

16h20 : Débats

17h : Clôture du colloque par le dédicataire des journées, le Professeur **Louis Dubouis**.

RENSEIGNEMENTS ET INSCRIPTIONS :

UNIVERSITÉ TOULOUSE 1 CAPITOLE

irdeic@ut-capitole.fr

Gaëlle LE MERER

Manufacture des tabacs 21 allée de Brienne 31000 Toulouse France

PLAN D'ACCÈS UNIVERSITE TOULOUSE 1 CAPITOLE



Programme GLM

PROGRAMME

JOURNEES LOUIS DUBOUIS

LES NOUVEAUX ENJEUX DE LA POLITIQUE PHARMACEUTIQUE DE L'UNION EUROPEENNE :

*POUR DES PRODUITS DE SANTÉ SÛRS,
INNOVANTS ET ACCESSIBLES*

Direction scientifique: Nathalie De Grove-Valdeyron
Chaire Jean Monnet
Droit Européen de la Santé et des Produits de Santé

23 et 24 mai 2018
Amphithéâtre Guy Isaac
Manufacture des Tabacs



Co-funded by the
Erasmus+ Programme
of the European Union



Affiche GLM

14h Accueil et ouverture

Corinne Mascala, Présidente de l'Université Toulouse 1 Capitole,
Philippe Nelidoff, Doyen de la Faculté de Droit et Science Politique
Marc Blanquet, Directeur de l'IRDEIC, Chaire Jean Monnet

Propos introductifs, **Nathalie De Grove-Valdeyron**, Maître de conférences HDR, Chaire Jean Monnet

La sécurité des médicaments et des dispositifs médicaux

Sous la présidence de M. Jean Tkaczuk, Président du CCRRDT, Région Occitanie

14h40 : Lutte contre les médicaments falsifiés et vente en ligne de médicaments : la directive 2011/62/UE un outil efficace ? **Stefania Negri**, Université de Salerne, Italie Associate Professor of International Law, Jean Monnet Chair in "European Health, Environmental and Food Safety Law", Director of the Observatory on Human Rights: Bioethics, Health, Environment.

15h : La sécurité des médicaments et des dispositifs médicaux, quelles améliorations depuis le traité de Lisbonne ? **Sarah Bister**, Docteur en droit, IRDEIC.

15h 20 : Médicaments sous forme nanoparticulaire et dispositifs médicaux contenant des nanomatériaux : nouvelle donne pour la balance bénéfice risque, **Isabelle Poirot-Mazères**, Professeur de droit public à l'Université Toulouse 1 Capitole, Vice-Présidente chargée des relations avec la COMUE.

15h40 : Débats suivis d'une pause café

16h : Les produits de santé connectés : quelle sécurité ? **Emmanuelle Rial Sebbag**, Directrice de recherches Inserm, UMR 1027 Université Toulouse III).

16h20 : Médicaments de thérapie innovante et gestion des risques : quelle place pour le principe de précaution? **Aurélie Mahalatchimy**, Chargée de Recherche CNRS UMR 7318 DICE CERIC Aix-Marseille Université.

16h40 : La gestion des risques dans le domaine des médicaments : approche comparée Europe/Canada, **Laurence Largenté**, Chargée d'enseignement à l'Université de Montréal.

17h : Débats

9h : Ouverture

Innovation et accessibilité des médicaments

Sous la présidence de Michèle Thonnet, Délégation à la stratégie des systèmes d'information de santé (DSSIS), Ministère de la santé

9h20 : Non -discrimination et accessibilité économique des médicaments en Europe, **Florence Taboulet**, Professeur en droit pharmaceutique et économie de la santé, Université Toulouse III.

9h40 : La stratégie d'innovation du laboratoire Pfizer dans le domaine des maladies rares, **Valérie Rizzi - Puéchal** Directrice du groupe maladies rares chez Pfizer France

10h00 : Vers un cadre européen commun de négociation du prix des médicaments innovants, **Dr. Eric Baseilhac**, Directeur des Affaires économiques et internationales du LEEM (Les entreprises du médicament).

10h20 : Pause

10h40 : Les compromis d'une accessibilité précoce aux médicaments innovants : quelle déclinaison de l'usage compassionnel dans l'Union ? **Blandine Juillard-Condât**, Maître de conférences en droit et économie de la santé Université Toulouse III, praticien hospitalier CHU Toulouse.

11h : "Médicaments princeps et génériques : enjeux d'une protection intellectuelle et concurrentielle de l'innovation", **Cecile Le Gal Fontes**, Professeur en droit pharmaceutique, Université de Montpellier.

11h20 : Débats

Déjeuner

Faciliter l'accès des patients à l'innovation

Sous la présidence du Professeur Marc Blanquet

14h : Vers un droit des patients à l'innovation thérapeutique ? la position des associations de représentants de patients **Catherine Simonin**, Présidente de France Assos Santé Occitanie, Secrétaire Générale Ligue Nationale contre le cancer.

14h40 : L'accès aux médicaments orphelins, quel impact du droit de l'Union européenne ? **Marine Aulois-Griot**, Professeur de droit et économie pharmaceutiques à l'Université de Bordeaux.

15h : Incidences de la propriété intellectuelle sur l'innovation et l'accès des patients aux médicaments dans l'Union, **Alexandra Mendoza - Caminade**, Professeur à l'Université Toulouse 1 Capitole, Vice -Présidente en charge des relations internationales.