

MERCI DE RESERVER DES A PRESENT SUR VOTRE AGENDA

Le mardi 8 juillet 2008 de 9h à 12h30

*1<sup>er</sup> plan Maladies Rares, 5 ans d'avancées concrètes pour la recherche et le développement des partenariats public/privé*

**IFIS - 15, rue Rieux - 92100 Boulogne-Billancourt**

### Programme prévisionnel

**9h00-9h10 :** Ouverture : Christian Lajoux, Président du Leem

**9h10-10h :** **Plan National Maladies Rares : les points de progrès**

*Modération : Catherine Lassale et Claude Bougé, Leem*

- **L'accès aux soins**, Lionel Joubaud, Direction de la Sécurité Sociale
- **Le prix des médicaments orphelins**, Noël Renaudin, Président du CEPS\*
- **La recherche**, Elisabeth Tournier-Lasserve, Gis Institut des Maladies rares
- **L'information**, Ségolène Aymé, Orphanet
- **Le contexte européen**, Alexandra Fourcade, DHOS

**10-10h20 :** **Evaluation du Plan National Maladies Rares**

Bernard Perret, Haut Conseil de la Santé Publique  
Gil Tchernia, Haut Conseil de la Santé Publique

**10h20-10h50 :** **Questions/réponses**

**10h50-11h :** **Pause**

**11h-12h30 :** **Table ronde : Comment favoriser les partenariats public/privé**

*Modération Sophie Koutouzov et Jérôme Soletti*

- **L'expérience des pôles de compétitivité**, Olivier Blin, Orphème
- **L'expérience de l'AFM**, Serge Braun
- **Les exemples européens**, Ségolène Aymé, Orphanet
- **Comment conduire des partenariats Public/Privé dans le domaine des maladies rares pour une « Big Pharma »**, Marie-Christine Dubroeuq, Sanofi-Aventis\*
- **Quels partenariats pour les extensions d'indications**, Annick Schwébig, Actélium
- **La double expérience Pôle de compétitivité/entreprise de biotechnologie**, Philippe Archinard, Transgène\*

\* sous réserve de confirmation

Merci de votre réponse par retour de mail à [aslaine@leem.org](mailto:aslaine@leem.org)  
ou par fax au **01 45 03 88 43**

Nom :

Prénom :

Institution :

Participera à l'événement du 8 juillet 2008

Ne participera pas