

2e Journée d'information et d'échanges avec les associations de patients

Mercredi 22 janvier 2014 de 9h15 à 16h30

Cercle national des Armées – 8 place Saint-Augustin 75008 Paris

Un temps d'échange avec la salle est prévu après chaque intervention.

- 8h45-9h15 *Accueil des participants*
- 9h15-9h45 **Introduction**
Dominique MARANINCHI - Directeur général de l'ANSM
- 9h45-10h15 **Point de situation sur les ATU, RTU et essais cliniques**
Cécile DELVAL – Directrice de l'évaluation, ANSM
- 10h15-10h45 **Déclaration des effets indésirables et devenir des notifications**
Medhi BENKEBIL - Chef du pôle plateforme de réception et d'orientation des signalements, Direction de la surveillance, ANSM
Florence CARDONA - Chef du pôle pharmacovigilance et addictovigilance, Direction de la surveillance, ANSM
- 10h45-11h00 *Pause*
- 11h00-11h20 **Accompagnement des patients en cours de traitement : témoignage de LMC France (leucémie myéloïde chronique France)**
Mina DABAN - Présidente de LMC France
- 11h20-11h40 **Représentation des patients au sein des instances européennes**
Albert VAN DER ZEIJDEN, International Alliance of Patients Organizations (IAPO) représentant des patients au PRAC¹
Isabelle ROBINE, Chargée de mission PRAC, Direction de la surveillance, ANSM
- 11h40-12h40 **Table-ronde « Place et rôle des associations dans l'organisation et les missions de l'ANSM : bilan à 1 an »**
Jacques BERNARD - Alliance maladies rares et membre du conseil d'administration de l'ANSM
Agnès JEANNET - Présidente du conseil d'administration de l'ANSM
Jean LAFOND - Vaincre la mucoviscidose et membre de la commission de suivi du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé
Magali LEO - Collectif inter-associatif en santé (CISS) et membre du comité d'interface avec les associations
Dominique MARANINCHI - Directeur général de l'ANSM
Amédée MULLER – AFDOC, membre de la commission de prévention des risques liés à l'utilisation des catégories de produits
Fabrice OLIVET - ASUD, membre de la commission des stupéfiants et psychotropes
Hélène POLLARD - TRT-5, membre de la commission d'évaluation initiale du rapport entre les bénéfices et les risques de produits de santé

¹ Comité pour l'évaluation des risques en matière de pharmacovigilance (PRAC) de l'Agence européenne des médicaments (EMA).



12h40 – 14h00 *Déjeuner*

14h00-14h30 **Surveillance du marché des dispositifs médicaux**
Cécile VAUGELADE - Directrice adjointe des dispositifs médicaux thérapeutiques et des cosmétiques, ANSM

14h30 – 14h50 **Appel à projets lancé auprès des associations**
Daniel VITTECOQ - Chef du service des maladies infectieuses, Hôpital du Kremlin-Bicêtre
Dany BONNET - Chargée de mission information, Direction de la communication et de l'information, ANSM

14h50 – 15h20 **Comité d'interface associations : présentation du plan de travail 2014 et échanges avec la salle**
Jean-Pierre FOURNIER - TRT-5
Brigitte HEULS - Directrice des dispositifs médicaux thérapeutiques et des cosmétiques, ANSM
Pierre-Albert LEFEBVRE - Fédération française des diabétiques
Dominique MARANINCHI - Directeur général, ANSM

15h20 – 15h40 **Erreurs médicamenteuses : campagne d'information sur l'utilisation des dispositifs d'administration**
Dorothee DURAND - Evaluatrice erreurs médicamenteuses, Direction de la surveillance, ANSM

15h40 – 16h10 **Echanges libres avec la salle**

16h10 – 16h30 **Conclusion**
Dominique MARANINCHI - Directeur général de l'ANSM