

Comité d'interface avec les représentants des industries du médicament

Membres

Représentants de l'ANSM

- PAUGAM-BURTZ Catherine – Directrice générale
- DE LA VOLPILIERE Alexandre – Directeur général adjoint chargé des opérations
- MOUNIER Céline – Adjointe au Directeur général adjoint chargé des opérations
- LE SAULNIER Carole – Directrice réglementation et déontologie
- CAVALIER Julie – Chef du pôle réglementaire – Direction réglementation et déontologie
- BENKEBIL Mehdi – Directeur de la surveillance
- LAFOREST-BRUNEAUX Agnès – Directrice adjointe de la surveillance
- MASSE Elodie – Directrice de la communication et de l'information
- VOISIN Séverine – Directrice adjointe de la communication et de l'information
- GAZIN Vincent – Directeur adjoint Europe et innovation
- MORELLE David – Directeur de la maîtrise des flux et des référentiels
- HOUDON Mouna – Directrice adjointe de la maîtrise des flux et des référentiels
- RENAUD Guillaume – Directeur de l'inspection
- GALLAIS Linda – Directrice adjointe de l'inspection
- GUYADER Gaëlle – Directrice des autorisations
- LEBLEIS Pascale – Directrice adjointe des autorisations
- CHOCARNE Peggy – Directrice adjointe des autorisations

Représentants des organisations professionnelles

- AGATHE-LAMBERDIERE Jessy – Directeur Assurance Qualité Produits - Pfizer
- BARAT-LEONHARDT Valérie – Directeur des Affaires Réglementaires - GSK
- BOFFA Emmanuelle – Directeur Assurance Qualité - Novartis
- CVIKLINSKI Stanislas – Resource & Performance Director Clinical Operations France - Roche
- JACQUMIN-CLEMENT Clotilde – Pharmacien Responsable – Directeur des Affaires Pharmaceutiques - BMS
- LAHOUEGUE Amir – Directeur Pharmacovigilance & Information Médicale – Astra Zeneca
- MESHAKA Patrick – Directeur Médical - Novartis
- PEYRAUT Laurence – Directeur Général - Leem
- LAVIE Frédéric – Directeur de la Recherche, de l'Innovation et de la Santé Publique - Leem
- BARDANT Marianne – Directeur des Affaires Juridiques et Conformité - Leem
- BESANÇON Luc – Délégué général - Nérès

- BOSSIS Odile – Responsable Affaires Réglementaires Médicaments - Nérès
- CHADEFAX Odile – Directeur des Affaires pharmaceutiques & scientifiques - Gemme

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Séances plénières](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Accès précoce à l'innovation](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Amélioration des processus](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Essais cliniques & nouveau règlement](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Médicaments de thérapie innovante](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Pénuries de médicaments](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Pratiques industrielles](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Prescription médicale facultative](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Publicité, information, communication](#)

+ [Consultez les ordres du jour et comptes rendus de séances - Groupe de travail Surveillance](#)