

Compte-rendu

Direction des Autorisations
Direction Europe et Innovation
Personnes en charge : Corinne KIGER

Compte-Rendu de la réunion du sous-groupe Essais cliniques du Comité d'interface Séance du 27 juin 2024

Ordre du jour

N°	Points prévus à l'ordre du jour	Pour avis, audition, information, adoption ou discussion
1	Introduction – tour de table (Tous)	
2	Bilan CTIS (ANSM)	
3	Feuille de route 2024 du GT (ANSM)	
4	Essais cliniques complexes (ANSM)	
5	Vigilance des essais cliniques médicament (ANSM)	
6	Autres sujets (Tous)	
7	Conclusion et date prochaine réunion (ANSM)	

Participants

Nom des participants	Statut (modérateur, membre, évaluateur, ...)	Présent Sur site	Présent Visio	Absent/ excusé
LEEM				
Stanislas CVILINSKI,	Directeur Comité d'attractivité, Directeur Opérations Cliniques, Roche	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Ariane GALAUP PACI,	Directrice de la recherche clinique	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Industriels				
Aurélie Guérin,	Directrice, PFIZER	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Sophia HILALY,	Directeur Associé Opérations cliniques, BMS	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Géraldine MARCK,	Directrice, Roche	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Julien ROMANETTO,	France BIOTECH	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Estelle BESSON,	France BIOTECH	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Sophia HILALY	Directrice, BMS	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Peggy DERAMBURE	Directrice, Abbvie	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Franck LETELLIER,	Directeur Opérations cliniques, GSK	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Alexandre REGNIAULT,	Avocat, France BIOTECH	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Hocine TACHOUAFT,	Directeur, SANOFI	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Myriam WERENNE,	Directrice, AstraZeneca	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Promoteurs académiques				
Noureddine AIT RAHMOUNE,	Directeur affaires réglementaires, assurance qualité et pharmacovigilance, Unicancer	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Valérie JOHNSON,	Responsable affaires réglementaires, Unicancer	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Justine BRICOUT,	Chef de projets, CHU Lyon	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Pascale BARBIER,	CHU Lyon	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Catherine CERVERA,	Chef de projet, CHU Lyon	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Pascale OLIVIER,	CHU Toulouse, Coordinatrice du GT REVISE	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Yannick VACHER	(représentant Serge BUREAU), AP- HP	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

ANSM

Lucie DAVESNE,	Evaluateur réglementaire, DRD	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nina HULIN,	Cheffe pôle innovation et orientation et essais précoces, DEI	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Corinne KIGER,	Référente Essais cliniques DA	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Véronique SETIN-PREVOTAT,	Cheffe pôle essais cliniques, DA	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Sophie ACCADEBLED,	Chargée mission Règlement Essais Cliniques, DA	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Muriel ECHEMANN,	Référente Vigilance essais cliniques, Surv	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Introduction

L'ANSM introduit la séance et fait le tour des participants.

L'ordre du jour est ensuite partagé.

1. Bilan CTIS (ANSM)

Cf présentation

2. Feuille de route 2024 (ANSM)

Cf présentation

3. Essais cliniques complexes (ANSM)

Cf présentation

4. Vigilance des essais cliniques médicament (ANSM)

Cf présentation

Conclusion

La prochaine réunion est prévue à la rentrée 2024.