

COLLOQUE

LA RÉVOLUTION DE LA THÉRAPIE GÉNIQUE

Les enjeux d'indépendance sanitaire nationale
et d'accessibilité aux médicaments de thérapie innovante

PROGRAMME

MARDI 17 SEPTEMBRE 2019 de 15 h 30 h à 20 h

Assemblée nationale - Salle Victor Hugo

Pourquoi un symposium sur ce thème ?

15 h 30 // Accueil et ouverture de la séance

Olivier VERAN, Député, Rapporteur général de la commission des affaires sociales

15 h 40 // Introduction générale

Pr. Benoît VALLET, Chaire Santé de Sciences-Po
Laurence TIENNOT-HERMENT, Présidente de l'AFM-Téléthon et de Généthon

25 ans de réussites, d'espoirs mais une inquiétude pour l'avenir des malades en France

15 h 50 // La thérapie génique porteuse d'espoir et modèle pour les médicaments de thérapie ciblée et de médecine personnalisée

Pr. Alain FISCHER, Professeur d'immunologie pédiatrique

16 h 05 // L'Europe et les enjeux des médicaments issus de la thérapie génique

Martin SEYCHELL, Directeur général adjoint Santé, Commission européenne

16 h 20 // Marchés financiers internationaux et investissements massifs dans les entreprises de thérapie génique

Salveen RICHTER, Analyste Goldman Sachs, auteur du rapport « The Genome Revolution »

16 h 45 - 18 h 15 1^{ère} TABLE RONDE

De la recherche à l'industrialisation sur le territoire national : les défis d'une filière de thérapie génique

Animation des débats

Pr Lionel COLLET, Conseiller d'État

// Introduction

Frédéric REVAH, Directeur général de Généthon

// Atouts et obstacles de la France

Serge BRAUN, Directeur scientifique de l'AFM-Téléthon

// Les conditions de la réussite, la France et le capital risque

Jean Christophe DANTONEL, Directeur du programme santé, biotechnologies au secrétariat général pour l'investissement

// Les difficultés des starts-up en France et en Europe

Maryvonne HIANCE, Présidente de France Biotech

// Tout un écosystème à (r)établir : ne pas reproduire les erreurs du passé

Philippe LAMOUREUX, Directeur général du Leem

// Les réflexions du Groupe d'études de l'Assemblée nationale sur les maladies orphelines

Philippe BERTA, Député, Président du groupe d'études maladies orphelines

// Les enjeux pharmaceutiques et réglementaires

Marie-Christine BELLEVILLE, Expert en affaires réglementaires et management de la qualité pharmaceutique

DISCUSSION AVEC LA SALLE

COLLOQUE

LA RÉVOLUTION DE LA THÉRAPIE GÉNIQUE

Les enjeux d'indépendance sanitaire nationale
et d'accessibilité aux médicaments de thérapie innovante

18 h 15 - 19 h 45

2^e TABLE RONDE

Accélérer, sécuriser et changer de modèle pour l'accès des malades aux traitements innovants

Animation des débats

Pr Benoit VALLET, Chaire Santé de Sciences-Po

// État des lieux de l'arrivée des thérapies géniques sur le marché : stratégies et enjeux financiers – les nouveaux débats en matière d'évaluation, prix, paiements

Claude LE PEN, Professeur d'économie de la Santé

// L'accès pour tous aux thérapies géniques dans des conditions de prix justes et maîtrisés, une attente forte pour les malades

Christophe DUGUET, Directeur des affaires publiques de l'AFM-Téléthon

// Les thérapies géniques nécessitent-elles un modèle réglementaire spécifique d'autorisation, d'accès précoce puis de suivi ?

Dr. Nathalie MORGENSZTEJN, Responsable du pôle ViroGen - Produits de virologie et thérapie génique de l'ANSM

// Le rapport de la mission d'évaluation et de contrôle de la sécurité sociale et de la commission des affaires sociales « Médicaments innovants : consolider le modèle français d'accès précoce »

Gérard DERIOT, Sénateur

// Les thérapies géniques nécessitent-elles un modèle spécifique de rémunération et de fixation des prix ?

- Faut-il innover en matière d'évaluation médico-économique ?

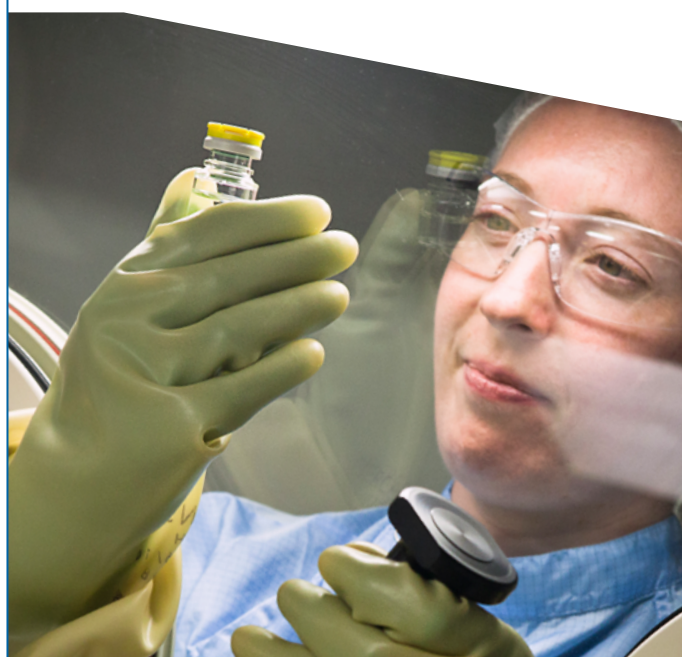
Pr. Dominique LE GULUDEC, Présidente du collège de la Haute Autorité de Santé

- Le financement des produits de thérapie génique par la collectivité nécessite-t-il de nouveaux types de contrats avec les industriels ?

Nicolas LABRUNE, Sous-Directeur du financement du système de soins, Direction de la Sécurité Sociale

Jean-Patrick SALES, Vice-Président du Comité Économique des Produits de Santé

DISCUSSION AVEC LA SALLE



19 h 45 Synthèse et conclusions

// Les prochaines étapes : comment relever les défis pour que la France soit un acteur majeur en thérapie génique de la recherche à la commercialisation ?

Pr. Benoit VALLET, Chaire Santé de Sciences-Po

// Conclusions

Laurence TIENNOT-HERMENT, Présidente de l'AFM-Téléthon et de Généthron

Gérard DERIOT, Sénateur

20 h // CLÔTURE