



**« Tests génétiques en accès libre et pharmacogénétique :
Quels enjeux individuels et collectifs en Europe ? »**

Mardi 2 octobre 2007

de 9h00 à 18h00

Hôtel Lutetia – Salon Président – 45, boulevard Raspail 75006 Paris

OUVERTURE

9.00 Ouverture :

- Prof. Didier HOUSSIN, directeur général de la santé, Ministère de la Santé, de la jeunesse et des sports
- Carine CAMBY, directrice générale de l'Agence de la biomédecine
- Carlos de SOLA, chef du service de la Santé et de la Bioéthique, Conseil de l'Europe

MATINEE : TESTS GENETIQUES EN ACCÈS LIBRE

Président : Prof. Jean-Jacques Cassiman, Centre de génétique humaine, Université catholique de Leuven (Belgique), coordinateur de Eurogentest

9.30 **Introduction sur les tests génétiques** (Prof. JJ Cassiman)

9.40 **Tests génétiques en accès libre : Définition, tests actuellement disponibles et développements possibles**

Prof. Marc Delpech, président de la Commission nationale des dispositifs médicaux et du diagnostic in-vitro de l'Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé (Afssaps) (France)

10.10 **Quels enjeux individuels et collectifs ?**

Dr Anne Cambon-Thomsen, directrice de recherche au CNRS (France), responsable de l'équipe « Génomique et santé publique », à l'INSERM U558 et de la "Plateforme génétique et société", Toulouse - Membre du Groupe européen d'éthique des sciences et des nouvelles technologies (EGE) (France)

10.25 **Quelques approches nationales**

- Royaume Uni / Dr Christine Patch, Membre de la Human Genetics Commission
- Suisse / Mme Ruth Reusser, Docteur en droit, directrice suppléante, Office fédéral de la justice
- France / Dr Ségolène Aymé, Médecin généticien, directeur de recherche INSERM, Coordinatrice européenne d'Orphanet

10.50 **Pause café**

11.15 **Table ronde**

- intervenants des approches nationales
- Dirk Meyer-Lüerssen, directeur de l'Association de l'industrie du diagnostic (VDGH) (France)
- Chantal Lebatard, Union nationale des associations familiales (UNAF) (France)
- Mary Baker, European Parkinson's disease association (EPDA), European federation of neurological associations (EFNA) (Royaume Uni)
- Prof. Sylvie Odent, généticien clinicien, CHU de Rennes(France)

11.45 **Discussion**

12.30 **Présentation des conclusions de la réflexion menée au Conseil de l'Europe**

- Isabelle ERNY, direction générale de la santé (France), présidente du Comité Directeur pour la Bioéthique du Conseil de l'Europe (CDBI)
- Laurence LWOFF, chef de la division de la Bioéthique, Conseil de l'Europe

12.45 - 14.30 Déjeuner

APRES MIDI : PHARMACOGÉNÉTIQUE

Président : Prof. Jean-Claude Ameisen, membre du Comité consultatif national d'éthique (CCNE), président du Comité d'éthique de l'Inserm (France)

14.30 **Pharmacogénétique : application cliniques**

Prof. Philippe Beaune, laboratoire de biochimie de l'Hôpital européen G. Pompidou, unité de pharmacogénétique et oncologie moléculaire, Université Paris Descartes, INSERM U775 (France).

15.00 **Impact de la pharmacogénétique dans le développement du médicament**

Dr Eric Abadie, Vice Directeur scientifique de l'évaluation thérapeutique et de l'AMM, Afssaps, Président du comité des médicaments à usage humain et du groupe pharmacogénétique à l'Agence européenne des médicaments (France)

15.15 **Pharmacogénétique : perspectives et enjeux – le point de vue de l'Industrie du médicament et du diagnostic**

Prof. Klaus Lindpaintner, directeur de Roche Génétique et du Centre Roche pour la génomique médicale (Suisse)

Discussion

16:15 **Les enjeux individuels et collectifs: aspects éthiques, juridiques et sociaux**

Prof. Göran Hermeren, président du Groupe européen d'éthique des sciences et des nouvelles technologies (EGE), professeur d'éthique médicale, Université de Lund (Suède)

Discussion

17:15 **Conclusions de la session de l'après-midi**

Prof. Arnold Munnich, chef du service du centre de génétique médicale, hôpital Necker Enfants malades, Paris (France)

17:45 **Clôture**