

DG PRE autorisation

Symposium sur la collaboration avec et pour le patient

Quand Mardi 25 septembre 2018 de 09 h 00 à 16 h 30
Où Pacheco Center, Boulevard Pachéco 13, 1000 BRUXELLES
Le bâtiment se trouve à 15 minutes à pied de la gare de Bruxelles-Nord ou Bruxelles-Central et est également facilement accessible en transports en commun (métro 2 et 6).
Il est possible de se garer dans le parking Q-park Pachéco, Boulevard Pachéco 7, 1000 BRUXELLES.

En pratique

Les intervenants s'exprimeront dans leur langue maternelle, une traduction simultanée est prévue.

Les places sont limitées. La participation est gratuite mais l'inscription est obligatoire. Vous recevrez une confirmation de votre inscription.

Public cible

Patients et organisations de patients, promoteurs d'essais cliniques (universitaires et commerciaux), investigateurs et médecins.

Programme

- 09h00 **Accueil**
- 09h30 **Mot de bienvenue**
Xavier De Cuyper, administrateur général de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
- 09h40 **Participation des patients aux Pays-Bas**
Annemiek van Rensen, organisation en réseau indépendante pour les organisations de patients et de clients (PGOsupport) et membre du Patiënten- en consumentenperspectief du College ter beoordeling van geneesmiddelen (CBG, équivalent néerlandais de l'AFMPS).
- 10h20 **Représentation des patients au niveau européen**
Romain Alderweireldt, Association Belge du Syndrome de Marfan (ABSM)
Luc Matthysen, HTAP Belgique asbl
Charissa Frank, Vlaamse Vereniging voor Erfelijke Bindweefselafwijkingen vzw
- 11h00 **Pause café**
- 11h20 **Commission pour les médicaments à usage humain (CMH) et représentation des patients, l'expérience acquise**
Présentation des points de vue des représentations des patients de la CMH (VPP, LUSS, Test-Achats, CIN) par Alain Bourda, Collège Intermutualiste National (CIN) et Martine Van Hecke, Test-Achats, et des membres de la CMH par le président, Dieter Deforce, UGent
- 11h40 **Implication du patient dans l'évaluation du consentement éclairé (informed consent form)**
Martine Delchambre, LUSS, et Albert Counet, représentant des patients au comité d'éthique de l'hôpital Erasme, ULB
Katelijne Anciaux, Clinical Trial College, Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement
- 12h20 **Patient Centricity à l'AFMPS : où en sommes-nous aujourd'hui ?**
Campagne d'information : 2031 a besoin de vous
Base de données pour les essais cliniques
Greet Musch, AFMPS, et Olivier Christiaens, AFMPS
- 12h40 **Lunch**

13h40	Implication du patient dans l'évaluation d'essais cliniques lors de demandes d'avis scientifique. Présentation du projet pilote de l'AFMPS Christophe Lahorte, AFMPS
14h00	Implication du patient dans l'évaluation d'essais cliniques. Résultats du projet pilote 1 Marc Van den Steen, Diabetes liga
14h20	Implication du patient dans l'évaluation d'essais cliniques. Résultats du projet pilote 2 Elise Lammertyn, Association Belge de Lutte contre la Mucoviscidose Eva Schoeters, Rare Diseases Organisation Belgium asbl
14h40	Pause café
15h00	Facilitation de la participation des patients en Belgique : du modèle à la pratique Rosanne Janssens, KULeuven Eline van Overbeeke, KULeuven Mitchell Silva, EUPATI BE ASBL
15h25	Exemples concrets de collaborations fructueuses avec les patients par les membres de pharma.be
15h45	Premières phases de développement et essais cliniques : évolution au cours des 20 dernières années Walter Janssens, AFMPS
16h15	Remarques finales
16h30	Fin

Inscription

Envoyez un e-mail à secretary.DGPRE@afmps.be avec les données suivantes :

- nom et prénom ;
- organisation ;
- adresse e-mail.

Vous pouvez vous inscrire au plus tard jusqu'au jeudi 20 septembre 2018. Vous ne serez inscrit qu'après avoir reçu une confirmation de l'AFMPS.