



« Aujourd'hui, en cette Journée internationale des Etudes cliniques, la Belgique peut être fière de sa position de leader en la matière. Le nombre de demandes de lancement d'études cliniques a grimpé de 6 % l'an passé. En 2015, pas moins de 1.578 études cliniques se sont déroulées chez nous. Les nombreuses entreprises pharmaceutiques que compte notre pays et l'expertise clinique de quelque 70 hôpitaux constituent un atout de choix pour les patients, qui grâce à ces études ont accès aux traitements les plus récents. »

Catherine Rutten
CEO de pharma.be

PHARMA.BE, L'ASSOCIATION COUPOLE BELGE : « ETUDES CLINIQUES : 6 POUR CENT DE DEMANDES DE LANCEMENT EN PLUS EN BELGIQUE »

Presque nulle part ailleurs en Europe on ne trouve autant d'études cliniques pour tester des médicaments innovants qu'en Belgique.

« Mais notre pays ne doit pas pour autant se reposer sur ses lauriers », indique Catherine Rutten, CEO de pharma.be. Afin que la Belgique puisse continuer à jouer ce rôle de premier plan, pharma.be œuvre à améliorer encore le recrutement des patients. « Le recrutement doit s'effectuer plus efficacement », précise Catherine Rutten. « C'est en investissant à ce niveau-là que nous pourrions renforcer notre position de leader. »

Le communiqué de presse de pharma.be : « [Etudes cliniques : 6 pour cent de demandes de lancement en plus en Belgique](#) »

Publication de pharma.be : '[Belgium: world leader in clinical trials](#)'

Healthcare Executive : '[Etudes cliniques : pharma.be ne veut pas dormir sur ses lauriers](#)'

EFPIA, LA FÉDÉRATION EUROPÉENNE : INTERNATIONAL CLINICAL TRIALS DAY

L'EFPIA, la fédération européenne de l'industrie pharmaceutique, place aujourd'hui elle aussi les études cliniques sous les projecteurs.

[International Clinical Trials Day: Celebrating the Foundation for Future Progress](#)

[Clinical Trials : Key Facts](#)

Vidéo de l'EFPIA : '[Pourquoi les études cliniques sont-elles si importantes ?](#)' (Anglais)

PHARMA.BE EVENT - FORUM @PHARMA.BE "PATIENT CENTERED CLINICAL TRIALS, THE ROAD AHEAD"



Le Forum@pharma.be du 9 mai 2016 fut placé entièrement sous le signe du patient. Mitchell Silva, lui-même patient atteint d'une affection respiratoire rare et fondateur de la plateforme de patients Esperity, a témoigné lors du forum de son parcours personnel : « Il n'est pas toujours simple de s'y retrouver dans les informations sur les études cliniques en cours et planifiées », a-t-il souligné. Il a également insisté sur la nécessité d'une plateforme centralisée facile à utiliser pour les patients.

Patricia Massetti (MSD), Kristel De Gauquier (pharma.be), Greet Musch (FAGG) et Diane Kleinermans (Adviser Min. De Block)

[Le rapport du forum](#)

['Designing Clinical Trials Tools with Patient-Centricity in Mind'](#), blog post de Mitchell Silva

RANDSTAD AWARD 2016 - 4 ENTREPRISES PHARMACEUTIQUES DANS LE TOP 5 DES EMPLOYEURS LES PLUS ATTRAYANTS EN BELGIQUE

L'entreprise pharmaceutique GlaxoSmithKline (GSK) est élue pour la 4e fois employeur le plus attrayant de Belgique, sur la base d'une enquête réalisée par Randstad auprès de 15.000 personnes. Dans le top 5 figurent également encore 3 autres entreprises pharma : Janssen Pharmaceutica, UCB et Pfizer. En Belgique, le secteur pharmaceutique compte 35.000 employés, dont presque autant de femmes (49,4 %) que d'hommes (50,6 %).

FORUM @PHARMA.BE : "PATIENT CENTERED CLINICAL TRIALS, THE ROAD AHEAD"

9 mai 2016

Le Forum @pharma.be du 9 mai 2016 était entièrement placé sous le signe du patient : « *Patient centered clinical trials, the road ahead* ». Catherine Rutten, CEO de pharma.be, a souligné le fait que la Belgique est l'un des leaders en matière d'études cliniques.

- L'an dernier, 1578 études cliniques ont été menées dans notre pays
- Le nombre de demandes de lancement d'études a progressé de 6 %
- La Belgique occupe la 2e position du classement européen, après le Danemark (en nombre d'études cliniques par habitant)

Grâce à cette position de leader de la Belgique, les patients obtiennent un accès rapide et gratuit à des traitements innovants qui sont en phase expérimentale.

« *Mais cela ne signifie pas que notre pays peut se reposer sur ses lauriers* », a déclaré Mme Rutten lors du forum. « *Fin 2018, une nouvelle réglementation européenne entrera en vigueur, qui visera une harmonisation des procédures de demande et d'approbation des études cliniques. Cette harmonisation pourrait menacer l'excellente position de la Belgique et son 'avantage en termes de rapidité' par rapport aux autres États membres européens.* »

Sini Eskola, Director Regulatory Affairs EFPIA, a esquissé la perspective européenne et s'est concentrée sur les points importants de la mise en œuvre de la réglementation. Elle a souligné l'importance d'une collaboration durable avec les stakeholders, ainsi que celle des activités de support au niveau européen.

Greet Musch, Directrice générale de la DG Pre-Marketing Authorisation de l'AFMPS, est restée proche du sujet et a traduit l'impact de la réglementation européenne sur le paysage belge. Quel sera l'effet sur la transparence, sur la (ré)organisation au niveau national et sur la disponibilité de l'information pour les patients ?

Diane Kleinermans, conseillère de la ministre de la Santé publique Maggie De Block, a parcouru les initiatives concrètes qui découlent du Pacte d'avenir, conclu en juillet 2015 avec le secteur pharmaceutique. Elle a insisté sur l'objectif commun : la Belgique doit rester un acteur de tête dans le domaine des études cliniques.

Maintenir cette position de leader offre avant tout de nombreux avantages aux patients. **Mitchell Silva**, lui-même patient souffrant d'une affection pulmonaire rare et **fondateur de la plate-forme de patients Esperity**, a évoqué lors du forum son parcours personnel. « *Il n'est pas toujours facile de trouver les informations sur les études cliniques en cours ou les études planifiées* », a-t-il témoigné. M. Silva a pointé la nécessité d'offrir une plate-forme conviviale et centralisée aux patients.

Nele Caeyers, porte-parole de l'organisation de patients ReumaNet, a également souligné l'importance d'une communication correcte aux patients et d'une participation forte des organisations de patients, « *dès le début de l'étude* ».

Lors du débat animé mené avec les intervenants, l'importance du « *empowered patient* » a une nouvelle fois été mise fortement en avant. **Patricia Massetti, vice-présidente de pharma.be**, a conclu : « *De nombreuses étapes ont déjà été franchies, mais nous devons pouvoir travailler ensemble à une plus forte implication du patient.* »

pharma.be remercie les intervenants d'avoir rendu plus concret le « *road ahead* ».