

Claire Sibenaler

☎ : 01.45.03.88.24

E-mail : csibenaler@leem.org

Destinataires prioritaires :

Affaires médicales

Affaires pharmaceutiques

Direction générale

Recherche & développement

Toutes les circulaires sont disponibles
sur notre Extranet :
www.extranet.leem.org

E-mail de la direction :
daspem@leem.org

Le CeNGEPS : recruter plus, plus vite et mieux

Un partenariat public-privé pour la recherche clinique industrielle

Le CeNGEPS (Centre National de Gestion des Essais de Produits de Santé) :

- *groupement d'intérêt public financé par l'industrie du médicament*
- *objectif de recruter plus, plus vite et mieux dans les essais cliniques industriels réalisés à l'hôpital par le financement d'actions dans les hôpitaux sur appel à projets des DIRC et par le financement du développement de réseaux d'investigation clinique*

Initiative

Dans le cadre du Conseil Stratégique des Industries de Santé de 2005, placé auprès du Premier Ministre, l'Etat et les Industries du Médicament implantées en France ont décidé de partager une vision commune des enjeux stratégiques de ce secteur d'activité.

Une des orientations retenues a été le développement de l'attractivité de la France pour réaliser des essais cliniques, notamment par la création d'un Centre National de Gestion des Essais de Produits de Santé.

En effet, il avait été constaté depuis plusieurs années une diminution régulière du nombre d'essais cliniques à promotion industrielle réalisés en France et un durcissement de la compétition internationale, alors que cette activité est une composante essentielle du développement des médicaments et contribue à un accès précoce à l'innovation thérapeutique. Face à cette situation, les industries du médicament avaient donc proposé au gouvernement d'agir en priorité sur certains facteurs susceptibles de restaurer l'attractivité de la France pour les essais cliniques, comme de faciliter et organiser l'interface entre les promoteurs industriels et les établissements hospitaliers où sont mis en place les essais cliniques.

Création du CeNGEPS

Le CeNGEPS a été créé sous la forme d'un groupement d'intérêt public (GIP) soutenu par le Ministère de l'Enseignement Supérieur et de la Recherche (décision du 19 mars 2007 publiée au Journal Officiel du 28 mars 2007, voir circulaire n° 07-0212).

Son financement est assuré par une taxe additionnelle à la taxe sur le chiffre d'affaires (Loi de finances rectificative pour 2005, circulaire n°06-0019) pour 4 ans, prolongée par la Loi de finances pour 2009 (circulaire n° 09-0044).

La constitution du CeNGEPS a tenu compte de la restructuration de la recherche clinique dans les établissements de santé à travers la mise en place des délégations interrégionales à la recherche clinique (DIRC, voir annexe 1). Ainsi, ce GIP a été constitué entre :

- l'INSERM,
- l'AP-HP, siège de la DIRC Ile de France,
- le CHU de Lille, siège de la DIRC Nord-Ouest,
- le CHU de Nantes, siège de la DIRC Grand-Ouest,
- le CHU de Dijon, siège de la DIRC Est,
- le CHU de Bordeaux, siège de la DIRC Sud-Ouest/Outre-mer,
- les Hospices civils de Lyon, siège de la DIRC Rhône Alpes Auvergne,
- l'AP-HM, siège de la DIRC Sud-Méditerranée,
- le Leem.

Certaines de ces DIRC se sont constituées en groupement de coopération sanitaire (GCS).

Missions

Le CeNGEPS a pour objet de faciliter la coordination et la gestion des essais cliniques à promotion industrielle réalisés dans les établissements de santé.

Les missions de cette agence de moyens sont :

- de soutenir la professionnalisation et l'amélioration de la qualité des essais cliniques en s'appuyant sur les DIRC,
- d'améliorer la gestion des aspects logistiques et administratifs des essais cliniques,
- de maintenir l'attractivité du territoire français pour la réalisation des essais cliniques en contribuant à leur réalisation dans les meilleurs délais.

Pour la réalisation de ses missions, le CeNGEPS procède à une répartition des fonds qu'il a reçus aux 7 DIRC et à des réseaux d'investigation clinique d'envergure nationale pour soutenir leur structuration, sur une base annuelle par appel à projets ou dans le cadre d'engagements pluriannuels. Il assure un suivi et une évaluation de leur utilisation. Afin de préparer le cahier des charges de l'appel à projet et de cibler au mieux les besoins des différents acteurs de la recherche clinique, des groupes de travail réunissant tous ces acteurs avait été mis en place. Ainsi, les investigateurs ont pu faire valoir leur besoin de personnel technique d'aide au recrutement et les industriels leur besoin d'améliorer les objectifs de recrutement aussi bien en délai qu'en nombre de patients inclus dans les essais cliniques. Le slogan « recruter plus, plus vite et mieux » a été adopté pendant ces réunions de travail.

Structure

La structure CeNGEPS comprend :

- un président (Pr Patrice Jaillon) nommé par le ministre de la santé pour une durée de 4 ans renouvelable,
- un vice-président (Dr. Jean Deregnacourt) nommé par le ministre de la recherche pour une durée de 4 ans renouvelable,
- un directeur (M. Vincent Diebolt) nommé par l'assemblée générale du CeNGEPS sur proposition du ministre de la santé pour une durée de 4 ans renouvelable,
- une assistante et un chargé de mission.

Membres du CeNGEPS

Le CeNGEPS est administré par une assemblée générale (composition nominative en annexe 2) dont les membres sont nommés par chaque organisme constitutif.

Ainsi l'INSERM possède 9 % des voix, chaque DIRC 6 % des voix (soit 42 % au total) et le Leem, représenté par 7 membres, possède 49 % des voix.

De plus, des partenaires associés participent également aux travaux du CeNGEPS avec voix consultative : l'AFSSAPS, la fédération nationale des centres de lutte contre le cancer (FNCLCC), la fédération hospitalière de France (FHF), la coordination des présidents d'universités (ACPUR).

Le rôle de l'assemblée générale est de décider des actions à mener et donc notamment de l'attribution des financements aux DIRC et aux réseaux d'investigation clinique.

Pour mener à bien ses objectifs, le CeNGEPS a mis en place un conseil scientifique et technique (composition nominative en annexe 3) dont la vocation est de conseiller l'assemblée générale. Ce conseil est composé de 24 membres : experts de la recherche biomédicale, investigateurs et gestionnaires hospitaliers de la recherche clinique, ainsi que de huit représentants des industries du médicament.

Le conseil scientifique et technique participe à l'élaboration et à l'examen des appels à projets lancés par le CeNGEPS et fait des propositions à l'assemblée générale.

Rôle des représentants industriels : mettre en avant les forces et les faiblesses de la recherche clinique en France, en s'appuyant notamment sur les résultats de l'enquête du Leem sur l'attractivité de la France pour la recherche clinique.

- Identifier les besoins des industriels en termes de priorité de développement (aires thérapeutiques, phases de développement I à III).
- Informer des besoins des industriels en termes d'organisation de la recherche clinique :
 - o nécessité de structurer des réseaux d'investigation clinique à envergure nationale,
 - o développement de réseaux ville-hôpital.
- Orienter le choix des actions proposées par les DIRC.
- Faire reconnaître la notion de compétition internationale.

Actions menées par le CeNGEPS

Sensibilisation des pouvoirs publics à la recherche clinique menée par les industriels du médicament

Organisation de la recherche clinique

- Mise en place d'un point de contact par DIRC, interlocuteur privilégié des promoteurs industriels, pouvant les orienter vers les centres d'investigation et les aider à assurer la mise en place de leurs essais.
- Constitution d'un réseau de référents « essais cliniques industriels » par CHU, interlocuteurs privilégiés des promoteurs industriels pour assurer la gestion administrative et réglementaire de la mise en place de leurs essais cliniques (annuaire national en annexe 4).
- Annuaire national des réseaux d'investigation clinique (consultable sur le site web du CeNGEPS, classement par discipline et thématique médicale)
- Recueil des formations à la recherche clinique (consultable sur le site du CeNGEPS).
- Financement de réseaux thématiques d'investigation clinique permettant aux promoteurs industriels d'accéder à des collectifs d'investigateur organisés et expérimentés (soutien de 8 réseaux à hauteur de 1,4 Meuros en 2008 et soutien de 19 réseaux à hauteur de 2,5 Meuros en 2009).

Diminution des délais de mise en place des essais

- Harmonisation et rationalisation des procédures (grille de surcoûts standardisée, convention-type, procédure du guichet d'entrée).
- Ressources humaines administratives mises en place dans certaines délégations à la recherche clinique et à l'innovation (DRCI).
- Développement d'un logiciel (SIGREC¹) de gestion administrative des essais cliniques en partenariat avec le ministère de la santé (Direction de l'Hospitalisation et de l'Organisation des Soins) mis en place dans les 77 établissements de santé ayant une forte activité de recherche clinique.

Amélioration du recrutement dans les études cliniques

- Etat des lieux de la recherche clinique industrielle dans chaque CHU.
- Initiatives d'utilisation des bases de données (Programme de Médicalisation des Systèmes d'Information) des départements de l'information médicale des hôpitaux.
- Partage de bonnes pratiques sur le recrutement pro-actif de patients.
- Ressources humaines dédiées au recrutement (près de 230 postes créés) : techniciens d'études cliniques (TEC), infirmières de recherche clinique (IRC), attachés de recherche clinique (ARC), médecins de recherche clinique (MEC) auprès des investigateurs sur les sites d'investigation clinique (critères d'affectation) et au sein des réseaux d'investigation clinique.
- Promotion de la recherche clinique auprès des professionnels et du grand public (un site web grand public sur la recherche médicale est en construction) pour en faire connaître l'utilité, le déroulement, l'encadrement et en améliorer l'image.

Pour s'assurer du succès de ces actions, le CeNGEPS a instauré une culture projet (tableaux de bord de suivi de mise en place des actions, versement des financements conditionnés à la réalisation des actions, visites régulières sur le terrain pour favoriser les échanges avec les DIRC) et a défini des critères et des indicateurs de performance qui vont être progressivement mis en place.

A noter que les financements accordés sont effectivement affectés aux actions retenues par le CeNGEPS et ne sont en aucun cas affectés au budget global de l'hôpital.

Les critères d'affectation des personnels CeNGEPS d'aide à l'inclusion (TEC, IRC, MEC)

Les effectifs financés au plan national ne leur permettent pas de suivre l'intégralité des essais cliniques industriels. Six critères d'affectation ont été définis :

- Affectation aux centres d'investigation les plus dynamiques ou ceux qui souhaitent amorcer une activité d'essais cliniques industriels.
- Affectation prioritaire aux essais cliniques industriels à envergure internationale.
- Etudes pivotales pour le dossier d'obtention de l'AMM.
- Affectation par axes scientifiques prioritaires :
 - o ceux de l'Initiative Médicament Innovant (IMI): infectiologie (vaccins), neurodégénératif, cancer et pédiatrie
 - o ceux définis par l'assemblée générale du CeNGEPS : diabète de type II, maladies respiratoires (asthme, broncho-pneumopathie chronique obstructive), psychiatrie, maladies inflammatoires (rhumatologie/polyarthrite, maladies inflammatoires du tube digestif).
- Affectation en fonction du niveau (nombre) et de l'urgence du recrutement (si un retard de recrutement est constaté et/ou si l'essai est soumis à un recrutement compétitif).
- Activité d'essais cliniques en cours du centre d'investigation (certains services participent à un nombre trop grand d'essais cliniques sans rapport avec la capacité effective d'inclusion).

La vocation première de ces personnels est de procéder à l'évaluation des capacités d'inclusion du centre d'investigation dans l'essai clinique, à la recherche active de patients, au screening des patients et à l'organisation de leur inclusion (organisation des rendez-vous, convocation, sortie des dossiers). En un mot de conforter la filière de recrutement et d'inclusion.

¹ SIGREC = Système d'information et de gestion de la recherche et des essais cliniques

Les attentes des promoteurs industriels

- Partage des bonnes pratiques, car les 7 DIRC présentent 7 fonctionnements différents.
- Transparence sur les procédures d'affectation des moyens, notamment sur le choix des études dont le recrutement est soutenu par des techniciens d'études cliniques CeNGEPS.
- Communication systématisée auprès des promoteurs de la décision (positive ou négative) d'affectation de ressources humaines sur une étude se mettant en place.
- Possibilité de dégager des ressources pour les études de faisabilité.
- Développement du maillage ville-hôpital pour augmenter le potentiel de patients, avec la collaboration active des investigateurs et du CeNGEPS.

Les recommandations

- Consulter les points de contacts de chaque DIRC lors de chaque mise en place d'un essai clinique à l'hôpital pour :
 - o Croiser en amont, avec le point de contact, les besoins sur un essai donné avec les critères d'affectation des ressources humaines répondant aux critères communs aux industriels et propres à chaque CHU.
 - o Etablir le calendrier de mise en place des ressources et la durée d'affectation.
 - o Définir les contacts à initier avec l'investigateur pour confirmer avec lui les modalités d'affectation des ressources.
- Contacter la DRCl de l'hôpital des centres investigateurs concernés par les études (voir annuaire).
- Utiliser la convention type et la grille de surcoûts ainsi que la procédure du guichet d'entrée (promoteurs industriels, sociétés de service, hôpitaux), voir circulaire n° 08-0297.
- Susciter l'appropriation par les investigateurs hospitaliers, par les membres des réseaux d'investigation clinique, notamment par l'intermédiaire des ARCs du promoteur : information et discussions sur les bénéfices du dispositif.
- Favoriser l'appropriation par les promoteurs industriels et par les sociétés de service opérant en France, notamment par une diffusion interne aux équipes projets de l'information sur le CeNGEPS.
- Faire connaître le CeNGEPS en France et à l'international.
- Informer le Leem (daspem@leem.org) et le CeNGEPS (secretariat@cengeps.fr) des difficultés rencontrées.

Coordonnées complètes :

CeNGEPS
Centre National de Gestion des Essais de Produits de Santé
HCL – BP 2251 – 69229 Lyon Cedex 02
Tel 04 72 11 71 88 - Fax 04 72 11 71 91
Email secretariat@cengeps.fr
www.cengeps.fr

Pièces Jointes :

- Annexe 1 : Carte et coordonnées des DIRC
- Annexe 2 : Composition nominative de l'Assemblée Générale du CeNGEPS
- Annexe 3 : Composition nominative du Conseil Scientifique et Technique du CeNGEPS
- Annexe 4 : Annuaire des référents « Essais cliniques industriels » des DRCl des CHU et CHR

Annexe 1 : Carte et coordonnées des DIRC

DIRC Ile de France

Elisabeth KOENIG-BERARD

elisabeth.koenig-berard@sls.aphp.fr
AP-HP – Département de la Recherche
clinique et du Développement
01 44 84 17 14

DIRC Nord Ouest

Mariam PETROSYAN

m-petrosyan@chru-lille.fr
CHRU de Lille – Direction de la
Recherche Clinique et de l'Innovation
03 20 44 67 37

DIRC Nord Est

Carmen JOUANNEAU

c.jouanneau@chu-nancy.fr
CIC – CHU de Nancy
03 83 65 66 13

Alexandre BOLLE

alexandre.bolle@chru-strasbourg.fr
CIC – CHRU de Strasbourg
03 88 11 62 71

DIRC Grand Ouest

Anne ROYER MOËS

Anne FOSSE

contact@dirc-hugo.org
CHU de Nantes – Centre de
Coordination des Études des
Produits de la Santé du Grand Ouest
02 53 48 28 98

DIRC Rhône Alpes Auvergne

Dr Marie-Claire MAZE

marie-claire.maze@chu-lyon.fr
Hospices Civils de Lyon – Direction
de la Recherche Clinique et
de l'Innovation
04 72 11 51 81

DIRC Sud-Ouest Outre Mer

Eric DONOIS

eric.donois@chu-bordeaux.fr
CHU de Bordeaux – Direction de la
Recherche Clinique et de l'Innovation
05 57 82 08 48

DIRC Sud Méditerranée

Katia DEMEY

katia.solier@ap-hm.fr
AP-HM – Direction de la
Recherche Clinique et de l'Innovation
04 91 38 11 51



*En cas de besoin, n'hésitez pas à contacter le responsable
« essais cliniques industriels » de votre DIRC*

Le CeNGEPS : recruter plus, plus vite et mieux

Annexe 2: Composition de l'Assemblée Générale

► Les administrateurs (19 membres avec voix délibérative) :

M. Bernard BELAIGUES / AP-HM. (DIRC Sud Méditerranée)
Dr Nathalie BILLON / Sanofi Aventis. (Leem)
Dr Soizic COURCIER / GSK. (Leem)
Dr. Robert DAHAN / Astrazeneca. (Leem)
Dr. Jean DEREGNAUCOURT / Pierre Fabre. (Leem)
Dr. Jérôme d'ENFERT / Roche. (Leem)
M. Régis FIEVE / CHRU de Lille. (DIRC Nord Ouest)
Pr Claude GAULTIER. (Inserm)
Mme Odile GELPI / HCL. (DIRC Rhône Alpes et Auvergne)
Dr. Catherine LASSALE / Leem. (Leem)
Pr. Hervé LE MAREC / CHU de Nantes. (DIRC Grand Ouest)
M. Jean-Pierre LEROY / CHU de Bordeaux. (DIRC Sud-Ouest et Outre Mer)
M. Christophe MISSE / AP-HP. (DIRC Ile de France)
Dr. Yannick PLETAN / Pfizer. (Leem)
M. Pierre-Charles PONS / CHU de Dijon. (DIRC Nord-Est)

► Les Partenaires associés (4 membres avec voix consultative) :

Dr. Chantal BELORGEY. (AFSSAPS)
Pr. Lionel COLLET. (ACPUR)
Dr. Elisabeth DEVILLIERS. (FHF)
Dr. Jean GENEVE. (FNCLCC)

Le CeNGEPS : recruter plus, plus vite et mieux

Annexe 3 : Composition du Conseil Scientifique et Technique

► Le CeNGEPS (2 membres de droit):

M. Vincent DIEBOLT (Directeur) / CeNGEPS.
Pr. Patrice JAILLON (Président) / Faculté Saint Antoine.

► Membres désignés par le Président du CeNGEPS :

Pr. Olivier BLIN / CIC-UPCET - AP Hôpitaux de Marseille.
Pr. Régis BORDET / CHRU de Lille.
Pr. Hervé DECOUSUS / CHU de Saint-Etienne.
Pr. Dominique MOTTIER / CHU de Brest.
Pr. Faïez ZANNAD / CIC - CHU de Nancy.

► Membres désignés par le Leem :

Dr. Jehan Michel BEHIER / Laboratoire Merck Sharp & Dohme-Chibret.
Dr. Dominique BLAZY / Laboratoire Amgen.
Dr. Jean DELONCA / Laboratoire Bristol Myers Squibb.
Dr. Alain FRANCILLON / Laboratoire Novartis Pharma.
Mme Véronique NALET / Laboratoire Lilly.
Dr. François RIVAILLE / Laboratoire Servier.
Dr. Marie SEBILLE / Laboratoire Sanofi-Aventis.
Mme Claire SIBENALER / Leem.

► Membres désignés par l'INSERM :

Pr. Philippe DAMIER / CIC de Nantes.
Pr. Evelyne JACQZ-AIGRAIN / CIC Robert Debré.

► Membres désignés par chacune des 7 DIRCs :

Pr. Eric BELLISSANT / CIC/CHU de Rennes. (DIRC Grand Ouest)
Pr. Pascal BOUSQUET / CIC/CHU de Strasbourg (DIRC Nord-Est)
Pr. Claude DUBRAY / CHU de Clermont-Ferrand. (DIRC Rhône Alpes Auvergne)
Pr. Olivier RASCOL / CIC/CHU de Toulouse. (DIRC Sud-Ouest et Outre Mer)
Pr. Michel SLAMA / CHU d'Amiens. (DIRC Nord Ouest)
Pr. Jacques TOUCHON / CHU de Montpellier. (DIRC Sud Méditerranée)
Pr. Gilles VASSAL / Institut Gustave Roussy. (DIRC Ile de France)

Annexe 4 : Annuaire national des référents "Essais cliniques industriels" par DRCI des CHU et CHR

CP	VILLE	TIT/ SUP	CIVILITE	NOM	TITRE	ETAB	ADRESSE	TEL	FAX	MAIL
80054	AMIENS CX 1	TIT	Monsieur	Jean-Claude BARBARE	DRCI	CHU	Place Victor Pauchet	03 22 66 80 60	03 22 66 87 52	barbare.jeanclaudel@chu-amiens.fr
80054	AMIENS CX 1	SUP	Madame	Céline LEDOUX	Secrétariat DRCI	CHU	Place Victor Pauchet	03 22 66 80 60	03 22 66 87 52	ledoux.celine@chu-amiens.fr
49033	ANGERS CX 01	TIT	Madame	Catherine HUE	DRCI	CHU	4 rue Larrey	02 41 35 45 65	02 41 35 59 68	cahue@chu-angers.fr
49033	ANGERS CX 01	SUP	Madame	COUSIN	Secrétaire de recherche	CHU	4 rue Larrey	02 41 35 57 46	02 41 35 55 06	direction-generale@chu-angers.fr socousin@chu-angers.fr
25030	BESANCON	TIT	Madame	Fabienne DEMESMAY	Responsable des essais industriels	CHU	DRCI 2 Place St-Jacques	03 81 21 86 49	03 81 21 86 60	fdemesmay@chu-besancon.fr
25030	BESANCON	SUP	Madame	Martine BORNE		CHU	DRCI 2 Place St-Jacques	03 81 21 80 27	03 81 21 86 60	mborne@chu-besancon.fr
33404	BORDEAUX (TALENCE) CX	TIT	Madame le Dr	Christine LASSALLE	Responsable Cellule essais industriels & personnel de recherche	CHU - Direction de la recherche clinique & de l'innovation	12 rue Dubernat	05 57 82 03 16	05 56 79 49 26	christine.lassalle@chu-bordeaux.fr
33400	BORDEAUX (TALENCE) CX	SUP	Monsieur	Eric DONOIS	Chef de Projet Point de Contact CeNGEPS de la DIRC SO OM	CHU - Direction de la recherche clinique & de l'innovation	12 rue Dubernat	05 57 82 08 48	05 56 79 49 26	eric.donois@chu-bordeaux.fr
29609	BREST CX	TIT	Madame	Marie-Hélène LALLIER	DRCI	CHU	2 avenue Foch	02 98 22 39 79	02 98 22 31 83	marie-helene.lallier@chu-brest.fr
29609	BREST CX	SUP	Madame	Céline DOLOU	DRCI	CHU	2 avenue Foch	02 98 22 39 79	02 98 22 31 83	celine.dolou@chu-brest.fr
14033	CAEN CX	TIT	Madame	Marie-Josèphe FRUTEAU	Responsable Cellule Recherche clinique	CHU	Côte de Nacre	02 31 06 54 73	02 31 06 43 69	fruteau-mj@chu-caen.fr
14033	CAEN CX	SUP	Madame	Régine LUCAS	Secrétaire Cellule Recherche clinique	CHU	Côte de Nacre	02 31 06 49 80	02 31 06 43 69	lucas-re@chu-caen.fr
14033	CAEN CX	SUP	Madame	Dominique RONDEAU	Secrétaire Cellule Recherche clinique	CHU	Côte de Nacre	02 31 06 54 74	02 31 06 43 69	rondeau-d@chu-caen.fr

Annexe 4 : Annuaire national des référents "Essais cliniques industriels" par DRCI des CHU et CHR

CP	VILLE	TIT/ SUP	CIVILITE	NOM	TITRE	ETAB	ADRESSE	TEL	FAX	MAIL
63003	CLERMONT FERRAND CX	TIT	Monsieur	Patrick LACARIN	Adjoint des cadres	CHU	58 rue Montalembert BP 69	04 73 75 11 95	04 73 75 47 30	placarin@chu-clermontferrand.fr
63003	CLERMONT FERRAND CX	SUP	Monsieur	Gérald GOUBY	ARC	CHU	58 rue Montalembert BP 69	04 73 75 11 95	04 73 75 47 30	ggouby@chu-clermontferrand.fr
21079	DIJON CX	TIT	Madame	Gaëlle GRANDJEAN	Chef de Projets- Direction de la Recherche Clinique et à l'Innovation	CHU	1bd Jeanne d'Arc	03 80 29 53 77	03 80 29 36 90	gaelle.grandjean@chu-dijon.fr
21079	DIJON CX	SUP	Madame	Elisabeth CORNOT	Arc Référent SMO- Direction de la Recherche Clinique et à l'Innovation	CHU	1bd Jeanne d'Arc	03 80 29 35 88	03 80 29 36 90	elisabeth.cornot@chu-dijon.fr
97261	FORT DE FRANCE CX	TIT	Madame	Jacqueline LONGRAIS	Attachée d'Administration Hospitalière - Coordonnateur gestionnaire	CHU FORT DE France	BP 632	05 96 55 20 34 05 96 55 96 11	05 96 75 22 27	jacqueline.longrais@chu-fortdefrance.fr
97261	FORT DE FRANCE CX	SUP	Madame	Peggy VENTURA	Adjointe chargée des affaires financières	CHU FORT DE France	BP 632	05 96 55 24 77	05 96 75 22 27	peggy.ventura-jeanne@chu-fortdefrance.fr
38043	GRENOBLE CX 09	TIT	Madame	Julie SUAREZ	DRCI	CHU	BP 217	04 76 76 89 35	04 76 76 52 21	jsuarez@chu-grenoble.fr
38043	GRENOBLE CX 09	SUP	Madame	Cécile DELESTRE	DRCI	CHU	BP 217	04 76 76 72 67	04 76 76 52 21	cdelestre@chu-grenoble.fr
59037	LILLE CX	TIT	Mademoiselle	Amandine PHILIPPE	DRCI	CHRU	2 avenue Oscar Lambret	03 20 44 60 72		a-philippe@chru-lille.fr
59038	LILLE CX	SUP	Madame	Annie DEMEESTERE	DRCI	CHRU	2 avenue Oscar Lambret	03 20 44 62 15		a-demeestere@chru-lille.fr

Annexe 4 : Annuaire national des référents "Essais cliniques industriels" par DRCI des CHU et CHR

CP	VILLE	TIT/ SUP	CIVILITE	NOM	TITRE	ETAB	ADRESSE	TEL	FAX	MAIL
34295	MONTPELLIER CX 5	TIT	Madame	Stéphanie SCHOOLS	Adjoint administratif	CHU	191 avenue du doyen Gaston GIRAUD	04 67 33 95 62	04 67 33 08 64	s-schools@chu-montpellier.fr
34295	MONTPELLIER CX 5	SUP	Madame	Séverine SAURINA	Adjoint administratif	CHU	191 avenue du doyen Gaston GIRAUD	04 67 33 67 00	04 67 33 08 64	s-saurina@chu-montpellier.fr
54035	NANCY CX	TIT	Monsieur	Clément BESSE	Direction de la Recherche et de l'Innovation	CHU	Direction de la Recherche et de l'Innovation (Hôpital St Julien) C.O.34	03 83 85 15 85	03 83 85 16 30	c.besse@chu-nancy.fr
54035	NANCY CX	SUP	Madame	F. RIVIERE	Adjoint administratif hospitalier	CHU	Direction de la Recherche et de l'Innovation (Hôpital St Julien) C.O.34	03 83 85 16 30	03 83 85 16 30	rechclin-innov@chu-nancy.fr
44093	NANTES CX 1	TIT	Madame	Isabelle DINIS		CHU	5 allée de l'Ile gloriette	02 53 48 28 22		isabelle.dinis@chu-nantes.fr
06200	NICE	TIT	Monsieur	Laurent GUIRAUD	Adjoint administratif	HOPITAL DE CIMIEZ	4 avenue Reine Victoria	04 92 03 20 02	04 92 03 40 75	guiraud.l@chu-nice.fr
06003	NICE	TIT	Madame	Marie-Christine RIGAULT	Pharmacienne	HOPITAL L'ARCHET	151 rte st Antoine de Ginestière	04 92 03 62 68	04 92 03 62 99	rigault.mc@chu-nice.fr
30029	NIMES CX 9	TIT	Madame	Simone CLEMENT	Directrice Adjointe	CHU	Place du Professeur R. Debré	04 66 68 42 36	04 66 68 34 00	simone.clement@chu-nimes.fr
30029	NIMES CX 9	SUP	Madame	Huguette LEAL	Adjoint administratif	CHU	Place du Professeur R. Debré	04 66 68 42 36	04 66 68 34 00	huguette.leal@chu-nimes.fr
45032	ORLEANS CX 1	TIT	Monsieur	Johan le DROGOFF	Direction de la Recherche	CHR	1 rue Porte Madeleine	02 38 74 40 74	02 38 74 43 64	johan.le-drogoff@chr-orleans.fr

Annexe 4 : Annuaire national des référents "Essais cliniques industriels" par DRCI des CHU et CHR

CP	VILLE	TIT/ SUP	CIVILITE	NOM	TITRE	ETAB	ADRESSE	TEL	FAX	MAIL
76031	ROUEN CX	TIT	Monsieur	François TEILLARD	Directeur de la DRCI	CHU	1 rue de Germont	02 32 88 82 65		francois.teillard@chu-rouen.fr
76031	ROUEN CX	TIT	Madame	Annick TOUTAIN	DRCI	CHU	1 rue de Germont	02 32 88 82 65		annick.toutain@chu-rouen.fr
42055	ST-ETIENNE CX 2	TIT	Monsieur	Clément CAILLAUX	DAMR Directeur	CHU-HOPITAL LA CHARITE	Bat. A- 44 rue Pointe Cadet	04 77 12 70 50	04 77 12 70 15	clement.caillaux@chu-st-etienne.fr
42055	ST-ETIENNE CX 2	SUP	Madame	Jacqueline VALLON	Adjoint des cadres hospitaliers	CHU-HOPITAL LA CHARITE	Bat. A- 44 rue Pointe Cadet	04 77 12 70 09	04 77 12 70 15	jacqueline.vallon@chu-st-etienne.fr
97448	SAINT PIERRE CX	TIT	Madame	Florence MARCHE	Adjoint des cadres hospitaliers	CHR de la Réunion Site du Groupe Hospitalier Sud Réunion	BP 350	02 62 35 97 23	02 62 71 98 34	florence.marche@chr-reunion.fr
97448	SAINT PIERRE CX	SUP	Madame	Liliane COTTE	Attachée de recherche clinique	CHR de la Réunion	BP 350	06 92 26 76 75	02 62 90 69 21	liliane.cotte@chr-reunion.fr
67091	STRASBOURG CX	TIT	Madame	Patricia GREBIL	Direction de la Recherche Clinique et de l'Innovation	Hôpitaux Universitaires de Strasbourg	1, place de l'hôpital BP 426	03 88 11 51 51	03 88 11 52 40	patricia.grebil@chru-strasbourg.fr
67091	STRASBOURG CX	SUP	Madame	Emilie FRIEDRICH	Direction de la Recherche Clinique et de l'Innovation	Hôpitaux Universitaires de Strasbourg	1, place de l'hôpital BP 426	03 88 11 51 51	03 88 11 52 40	emilie.friedrich@chru-strasbourg.fr
31059	TOULOUSE CX 9	TIT	Madame	Fanny ERRE	Chef de projet	HOTEL DIEU ST- JACQUES	2 rue Viguerie - TSA 80035	05 61 77 72 04	05 61 77 84 11	erre.f@chu-toulouse.fr
31059	TOULOUSE CX 9	TIT	Madame	Laetitia CATURLA	Chef de projet	HOTEL DIEU ST- JACQUES	2 rue Viguerie - TSA 80035	05 61 77 72 04	05 61 77 84 11	caturla.l@chu-toulouse.fr
31059	TOULOUSE CX 9	TIT	Madame	Vanessa GILLEMEN	Gestionnaire financier Projets promoteurs extérieurs	HOTEL DIEU ST- JACQUES	2 rue Viguerie - TSA 80035	05 61 77 83 56	05 61 77 84 11	gilleman.v@chu-toulouse.fr
31059	TOULOUSE CX 9	TIT	Madame	Agnès BLANCHARD LAMAZERE	Gestionnaire financier Projets promoteurs extérieurs	HOTEL DIEU ST- JACQUES	2 rue Viguerie - TSA 80035	05 61 77 83 56	05 61 77 84 11	blanchard-lamazere.a@chu-toulouse.fr

Annexe 4 : Annuaire national des référents "Essais cliniques industriels" par DRCI des CHU et CHR

CP	VILLE	TIT/ SUP	CIVILITE	NOM	TITRE	ETAB	ADRESSE	TEL	FAX	MAIL
37044	TOURS CX 1	TIT	Madame	Malika VAZEILLE	DRCI	CHU	2 boulevard Tonnellé	02 47 47 37 99	02 47 47 82 04	m.vazeille@chu-tours.fr
37044	TOURS CX 1	SUP	Madame	Jocelyne MARLIERE	DRCI	CHU	2 boulevard Tonnellé	02 47 47 37 99	02 47 47 82 04	j.marliere@chu-tours.fr