

TOUT VOIR - TOUT SAVOIR

ÉVÉNEMENT



4-5-6 NOVEMBRE 2009
CNIT Paris La Défense

Ateliers BioMI



VENDREDI 6 NOVEMBRE 2009 | 14H30 |

Roche animera deux ateliers :

- « Les marqueurs moléculaires en oncologie ».
- « L'alliance de deux technologies innovantes : les puces de capture et le séquençage ».

Retrouvez-nous sur les JIB...

Les Cafés scientifiques

MERCREDI 4 NOVEMBRE 2009 | 11H30 |

Santé de la Femme et bilan pré-natal : prééclampsie et trisomie 21

- « Stratégies de dépistage de la trisomie 21 aux premier et deuxième trimestres ».
Dr Françoise Muller, service d'hormonologie, hôpital Robert-Debré, Paris.

- « Des biomarqueurs de prééclampsie ».

Pr Yves Ville, professeur des Universités, chef de service gynécologie-obstétrique, hôpital Necker, Paris.

JEUDI 5 NOVEMBRE 2009 | 11H30 |

Toxoplasme : nouvelles données et nouvelles perspectives

Dr Philippe THULLIEZ, biologiste médical à l'Institut de puériculture et de périnatalogie de Paris

Dr Ronaldo LEVY, gynécologue-obstétricien, hôpital Saint-Antoine, Paris

En direct de Roche Pharma



ÉTUDES

Bénéfice clinique du Tamiflu dans la Grippe H5N1

Selon deux nouvelles études présentées lors de la 49^e Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy, à San Francisco, Tamiflu (oseltamivir) s'est avéré augmenter de manière significative les taux de survie chez des patients atteints de la grippe H5N1, hautement pathogène (grippe aviaire), ainsi que dans des cas sévères de grippe saisonnière.

« Dans deux études d'observation distinctes, les données indiquent que Tamiflu offre un bénéfice clinique, notamment une amélioration de la survie chez des patients présentant une infection à H5N1 ou une grippe saisonnière », a indiqué Jean-Jacques Garaud, Global Head of Pharma Development chez Roche. « Ces deux études confirment le rôle important que peut jouer Tamiflu, particulièrement auprès des patients les plus vulnérables et des patients infectés par les souches les plus mortelles. »



LEUCÉMIE

Homologation de MabThera en Europe

La Commission européenne a approuvé le recours à MabThera (rituximab) lors d'une leucémie lymphoïde chronique (LLC) récidivante ou réfractaire, la forme de leucémie la plus courante chez l'adulte. Cette homologation se fonde sur les résultats impressionnants de l'étude REACH, la plus vaste étude clinique randomisée jamais effectuée chez des patients présentant une LLC déjà traitée. Les médecins vont désormais pouvoir prescrire MabThera en association avec une chimiothérapie aux patients chez lesquels la maladie a récidivé après traitement ou qui n'ont pas répondu de manière appropriée à ce dernier. MabThera est d'ores et déjà la référence thérapeutique dans le traitement de première ligne de la LLC.