



Congrès France Bioproduction – 6^e édition
Rassembler et fédérer tous les acteurs au service de la filière

7 et 8 avril 2022

Dossier de presse

Contacts presse POLEPHARMA :

Ophélie RUIZ – Chargée de Communication **POLEPHARMA**
02 37 20 77 01 – ophelie.ruiz@polepharma.com

Capucine SARRADE-LOUCHEUR – Responsable Communication **POLEPHARMA**
02 37 20 24 24 – capucine.sarrade-loucheur@polepharma.com

Contacts presse MEDICEN PARIS REGION :

Amélie MONDOLONI – Responsable Communication et Marketing **MEDICEN PARIS REGION**
06 89 59 46 05 – amondoloni@medicen.org

Agence PRPA - Anne Pezet
06 87 59 03 88 - anne.pezet@prpa.fr

france-bioproduction.com



La 6^e édition du Congrès France Bioproduction se tiendra les 7 & 8 avril 2022 à CentraleSupélec de Paris Saclay

Polepharma et Medicen Paris Region coorganisent pour la seconde année exécutive le Congrès France Bioproduction pour rassembler et fédérer tous les acteurs au bénéfice de la filière. En 2021, l'édition digitale a réuni plus de 500 acteurs de la filière pharma et biopharma autour de conférences, tables rondes et d'ateliers techniques. En 2022 à nouveau, cette nouvelle édition du Congrès France Bioproduction tend à réunir les décideurs et acteurs de la bioproduction pharmaceutique pendant deux jours, en présentiel cette fois ci, pour construire la santé de demain.

Cette 6^{ème} édition du CBF s'organise autour de deux jours de conférences et tables rondes, deux jours d'ateliers pratiques, et un mois de networking avec participants, exposants, pôles de compétitivité et leurs startups.

Conférences & Tables Rondes

Les deux journées seront rythmées par des conférences et des tables rondes :

- Animées par des speakers de la filière sélectionnés par le comité de programmation¹
- Dynamisées par un animateur & un modérateur
- Des tables rondes interactives et une session pitch de startups
- Une conférence premium

Ateliers techniques

Les ateliers techniques permettront de présenter des solutions innovantes et de partager des retours d'expérience :

- Animés par les partenaires sponsors
- Répartis en 6 ateliers de 45 min par demi-journée

BtoB & Plus !

L'application networking Swapcard, incluse dans l'inscription pour les participants, est une plateforme unique pour :

- Gérer son inscription, son profil et son agenda
- Participer au fil de discussions et sondages
- Accéder à la liste des participants et exposants, interagir avec eux en messagerie privée et organiser son planning de Rdv BtoB.

¹ Voir la page « Le Comité de programmation »

Polepharma et Medicen : une vision commune pour construire la bioproduction de demain

Depuis 2020, les actualités sanitaires et scientifiques ont démontré l'importance des industries de santé dans la lutte contre de futures pandémies, mais également dans la nécessité de construire une souveraineté sanitaire nationale.

Cette nouvelle édition du Congrès France Bioproduction intervient à un tournant majeur pour le secteur de la santé avec les annonces du plan Innovation Santé 2030. En janvier dernier, Frédérique Vidal, Ministre de l'Enseignement supérieur, de la Recherche et de l'Innovation, et Agnès Pannier-Runacher, Ministre déléguée chargée de l'Industrie ont annoncé le déploiement de la stratégie d'accélération « Biothérapies et bioproduction de thérapies innovantes », où 800 millions d'euros seront consacrés à faire de la France, un pays leader en biothérapies et bioproduction.

Cette année 2022 est également marqué par un tournant européen remettant en avant la nécessité pour les pays membres de devenir indépendants dans certains domaines, dont la santé et les biomédicaments.

La fédération et l'alignement des acteurs de ce secteur restent alors une priorité pour construire, développer et produire des futures biothérapies sur le territoire français. Le renouvellement de cette alliance entre Medicen et PolePharma, notamment via la co-organisation de ce 6^{ème} Congrès France Bioproduction, montre l'ambition d'accompagner et d'accélérer le leadership national sur le long terme.

Nous vous donnons rendez-vous les 7 et 8 avril, au campus CentraleSupélec de Paris-Saclay, pour cette nouvelle édition du Congrès France Bioproduction, sous la présidence d'Olivier Bogillot, Président de Sanofi France.

Jessica Leygues, Déléguée Générale Medicen Paris Region et Fabien Riolet, Délégué Général Polepharma

2022, un tournant dans l'accélération d'une souveraineté nationale en bioproduction

La 6^{ème} édition du Congrès France Bioproduction, coorganisé par Medicen Paris Region et Polepharma, aura lieu les 7 et 8 avril prochain au Campus CentraleSupélec de Paris Saclay. Cette nouvelle édition s'inscrit dans une dynamique d'accélération en faveur d'un leadership national de la bioproduction. Avec le déploiement de la stratégie d'accélération « Biothérapie et bioproduction de thérapies innovantes », l'année 2022 marque la volonté des acteurs publics et privés de la filière de se réunir et de concrétiser cette accélération.

La crise sanitaire a permis de mettre en lumière la dépendance de la France et des pays européens dans les biomédicaments où 95 % de ces produits résultent de l'importation. Toutefois, le marché des biothérapies et des biomédicaments connaît un véritable essor (près de 200 milliards d'euros et 24,3 % du marché mondial du médicament en 2019). La bioproduction est alors devenue un enjeu majeur pour la France renforçant son attractivité économique, et son indépendance dans la production et l'approvisionnement.

Le plan Innovation Santé 2030, annoncé par le gouvernement en juin 2021, tend vers cette ambition de souveraineté sanitaire avec comme objectif de produire 20 biomédicaments d'ici 2030. Cette volonté de repositionner la France en leader des biothérapies s'est poursuivie autour d'une consultation des acteurs de la filière, notamment avec la création de l'Alliance France Bioproduction dans une démarche d'alignement des besoins de tout l'écosystème.

La stratégie d'accélération « biothérapies et bioproduction de thérapies innovantes » résulte de ce travail engagé par tous les acteurs de la filière et des pouvoirs publics. Le déploiement de ces objectifs ambitieux se concrétise par l'investissement de 800 millions d'euros pour permettre le développement de nouvelles biothérapies et la construction d'un tissu industriel favorisant la souveraineté sanitaire nationale.

En valorisant le travail collaboratif entre le monde de la recherche, industriel, et de l'innovation, cette stratégie d'accélération tend à restructurer la filière de la bioproduction autour de 4 thématiques majeures :

- Les biotechnologies en oncologie,
- les innovations en thérapie génique ou cellulaire, en dehors de l'oncologie,
- les nouveaux systèmes biologiques de production de ces thérapies,
- le développement d'unités de production plus performantes et outils d'optimisation des systèmes de culture et procédés de bioproduction.

La nouvelle édition du Congrès France Bioproduction porte cette dynamique nationale d'accélération en réunissant les acteurs publics et privés de la filière. Ouvert à l'international, une audience venant de l'Europe et des quatre coins du Monde est attendue pour répondre ensemble aux enjeux de la bioproduction. Le programme de la 6^{ème} édition s'articule autour de 4 grandes thématiques.

Deux questions à Olivier Bogillot, Président Sanofi France et Président du Congrès France Bioproduction

Quelle est l'ambition de cette nouvelle édition ?

L'ambition est maintenant de relever le challenge de l'accélération ! Nous sommes arrivés à un moment clé où il va falloir accompagner cette stratégie pour atteindre les objectifs que nous nous sommes fixés et qui sont attendus par les pouvoirs publics. Par exemple, doubler le nombre d'emplois (de 10 000 à 20 000) dans la filière, créer et produire 10 biomédicaments d'ici 2025 (20 d'ici 2030) et faire émerger une licorne et cinq ETI dans le champ des biothérapies.

Pour y arriver, nous nous inspirons d'autres pays, notamment des États-Unis, dans lesquels le financement public accompagne les initiatives des entrepreneurs privés, en interagissant avec les autorités publiques. C'est l'approche mise en avant par le NIMBL (The National Institute for Innovation in Manufacturing Biopharmaceuticals), un consortium public-privé américain, qui travaille en lien direct avec la FDA, pour promouvoir les nouvelles technologies et bâtir les réglementations de demain.

Pour la France, nous souhaitons fédérer les entreprises de l'écosystème, travailler avec les autorités publiques, mais aussi recevoir du financement public pour faciliter le passage de la recherche à la production dans les sciences du vivant. Ceci se résume à apporter au bon endroit, au bon moment, une intervention publique, une initiative privée et des ventures capitalistes, pour avoir le bon cocktail qui marche !

L'ambition est aussi d'inscrire cette politique et stratégie sur du long-terme. C'est le principal enjeu de ce congrès qui se déroulera juste avant le premier des deux tours des élections présidentielles. La construction d'une licorne dans les biotechs prend plus de temps que dans l'informatique ou la tech. Le court-terme ne marche pas dans les sciences de la vie.

En quoi cette nouvelle édition fera date ?

Si cette édition est réussie, l'ensemble des actes de ce congrès pourra être remis à une nouvelle équipe gouvernementale, mise en place probablement quelques jours plus tard. On ne pouvait donc imaginer meilleur timing pour que cette édition soit le point de départ d'un nouveau mandat, et en ce sens, fasse date pour toute la filière Bioproduction !

Propos recueillis par Marion Baschet Vernet / [Découvrez l'interview en intégralité ici](#)

Paris-Saclay, un territoire d'excellence pour l'innovation santé

L'édition 2022 du Congrès France Bioproduction prendra place au campus CentraleSupélec de Paris Saclay, un choix stratégique pour fédérer les acteurs publics et privés de l'innovation santé. Classé par le MIT Technology Review comme un des 8 clusters mondiaux de l'innovation, Paris-Saclay se distingue pour son implémentation de plusieurs établissements d'innovation et de recherche reconnus dans le monde, de grands groupes et un riche pôle de startups.

Télémédecine, analyse des données de santé, médecine régénérative, intelligence artificielle, microbiote, thérapie génique ou encore immunothérapie, nombreux sont les domaines de recherche qui font de Paris-Saclay un terreau d'excellence pour dynamiser et structurer l'innovation santé. De belles histoires se sont construites et développées sur ce territoire, comme le consortium AI DReAM (réunissant GE Healthcare Evolucare, Therapanacea, Pixyl, l'Institut Curie, l'AP-HP, Gustave Roussy et la Fondation Hôpital Saint-Joseph) ayant pour objectif de développer des algorithmes et des applications d'intelligence artificielle pour améliorer la précision des diagnostics et des traitements. Nous pouvons également citer la création récente de l'association Paris Saclay Cancer Cluster, un consortium réunissant Gustave Roussy, Sanofi, l'INSERM, l'Institut Polytechnique de Paris, et l'Université Paris-Saclay, dont l'ambition est d'accélérer la mise à disposition de traitements innovants en oncologie.

Par ce choix de localisation, la 6^{ème} édition du Congrès France Bioproduction veut également valoriser cette dynamique collective des acteurs de santé pour construire la santé de demain.

Les temps forts du CFB 2022

Quatre grandes thématiques seront déployées lors de cette 6^e édition du congrès :

La Bioproduction France : Enjeux et Actualités — avec la participation d'Olivier Bogillot, Président de Sanofi France, et Président de l'édition 2022 du congrès. Cette session dressera un état des lieux de la situation actuelle et d'apporter aux différents participants une meilleure compréhension des atouts, faiblesses, compétences et opportunités du secteur.

La Supply chain & bioproduction : de la R&D à l'industrialisation - Sujet sensible durant la période de la pandémie, les acteurs industriels et équipementiers interviendront sur le sujet des approvisionnements et nouveaux challenges identifiés dans la bioproduction.

Les synergies entre le numérique et la bioproduction — une session qui sera marquée par la présentation du projet CALIPSO porté par Sanofi, Capgemini, Ypso-Facto, GPC Bio, le CEA et CentraleSupélec. Ce projet de recherche et de développement tend à proposer une nouvelle approche de gestion des procédés de bioproduction, notamment avec une application d'outils et solutions numériques permettant une mutation vers une médecine plus personnalisée.

Systèmes de bioproduction au plus proche du patient : les avancées — durant cette session, CYTIVA, Limula et CELLQUEST reviendront sur les différentes étapes et clés de succès pour produire une médecine plus personnalisée, amenant jusqu'au lit du patient de nouvelles biothérapies.

Conférence premium – L'IA et le Machine Learning au service de la Bioproduction

Lors de cette conférence exceptionnelle, Christelle Dagonneau, *Senior Vice President Global Business Development* - Just Evotec Biologics présentera des technologies basées sur l'intelligence artificielle et le machine-learning permettant la génération et le design de candidats biothérapeutiques « développables » et optimisés pour la bioproduction en termes de rendement, qualité, purification, formulation, stabilité, PK ou autre critère.

Cette conférence décrira également le concept novateur des usines J.POD® d'Evotec qui repose sur une plateforme de production intensifiée/en continu combinée à une grande flexibilité des capacités de production. Les avantages du concept J.POD® en termes de gain de productivité, d'optimisation des coûts, de fiabilité de la supply chain mais aussi de la rapidité de déploiement des capacités de production seront également abordés.

Le Comité de Programmation

Olivier Bogillot, Président SANOFI FRANCE



Olivier Bogillot est Président Sanofi France depuis le 1er mars 2020. Il coordonne ainsi l'ensemble des activités de Sanofi en France et représente l'entreprise auprès des Autorités de santé et des organisations professionnelles françaises. Il dirige les travaux du Comité Stratégique de Sanofi France. Depuis 2017, Olivier Bogillot était Directeur de cabinet de Paul Hudson, Directeur général de Sanofi. Olivier Bogillot a travaillé chez Merck KGaA, Amgen et Bristol-Myers Squibb où il s'est vu confier des responsabilités dans les domaines de l'accès au marché, en France et en Europe. En 2009, il a été nommé Directeur des Affaires réservées de l'Agence Régionale de Santé d'Île-de-France avant de rejoindre en 2011 la Présidence de la République française, au poste de conseiller pour la santé, la dépendance et les politiques sociales. Olivier Bogillot a rejoint Sanofi en 2015 où il a occupé différentes fonctions, notamment Directeur exécutif « Global Policy ». Olivier Bogillot est Docteur en Économie (Université Lyon I), titulaire d'un master en Économie de la santé et santé publique et diplômé en biologie moléculaire et physiologie. Il siège au Conseil d'administration du Leem (Les Entreprises du Médicament) depuis octobre 2019 et préside la Fédération Française des Industries de Santé (FEFIS) depuis décembre 2019.

Roland Béliard, CEO, LFB BIOMANUFACTURING



Roland BELIARD, titulaire d'un PhD de Biochimie, Biologie Cellulaire et Moléculaire (option Immunologie), a acquis une solide expérience dans le développement des protéines et anticorps recombinants. Il a passé l'essentiel de sa carrière au LFB où il a occupé des responsabilités diverses dans les équipes de Recherche, de Project management avec la responsabilité du Programme Anticorps Monoclonaux, avant de diriger les équipes de Développement Pharmaceutique et Préclinique de LFB biotechnologies. Il a également été Directeur Bioproduction Europe et contribué à la montée en puissance du site CDMO de thérapie cellulaire de la filiale CELLforCURE. Roland est également membre des Conseils d'Administration A3P.

Paul Beyou, VP Strategic Partnership and Qualified Person, NANOBOTIX



Paul is currently Vice President, Strategic Partnership and Qualified Person at Nanobiotix, a late stage clinical company pioneering nanomedicine (since 01/2019).

Prior to this he was at SGS, the world's leading inspection, verification, testing and certification company for over 6 years. Roles here included: General Manager (01/2018 - 01/2019) and President, Chief Pharmaceutical Officer (Qualified Person), Business Manager at SGS Life Sciences, (02/2012 - 01/2018). At SGS Paul was in charge of the French market and their goal is to support pharmaceutical clients in their analytical needs. Between 12/2010 - 03/2012 he was Managing Director, Chief Pharmaceutical Officer at Movianto (OCP - Celesio AG), a medical supply chain company. As an executive committee member, he monitored pharmaceutical operations and was in charge of the regulatory compliance with Good Distribution Practices requirements.

Pascale Bouillé Ph. D, CEO, Flash Therapeutics



Initially involved in fundamental research in retrovirology, Pascale Bouillé has worked in a number of government and biotechnology research laboratories before creating Vectalys in 2005. From her early days as a PhD student for the Gustave Roussy Institute (Professor Claude Paoletti) and postdoctoral researcher for the Pasteur Institute (Professor Luc Montagnier), she built up over 15 years' experience in R&D projects in the fields of drug discovery and virology. Pascale Bouillé then participated in various programs, first, by conducting gene therapy trials for the Genethon laboratories with Dr Olivier Danos, then followed by the successful transition of viral vector tools from a technology-based to a commercially oriented product with Vectalys. Pascale was also the CEO of FlashCell. At the head of all the Flash Therapeutics' team as the CEO of the Company, she provides a strong scientific background and a high level of expertise to scientists, project leaders and all the clients of Flash Therapeutics worldwide.

Christelle Dagoneau, Senior Vice President Global Business Development, Just Evotec Biologics



Christelle Dagoneau is responsible for leading the global Business Development activities at Just-Evotec, the Biologics subsidiary of the Evotec group. She has over 20 years of international sales and marketing experience in the life sciences and biologics CDMO industry. Prior to joining Just-Evotec in 2021, Christelle spent 10 years at Catalent Biologics in several senior Business development director positions and supported the deployment of the biologics, biosimilar and cell therapy businesses in Europe, MENA and ROW countries. Christelle also served as Head of Marketing and Sales at PX'Therapeutics from 2005 to 2011 and held a few other sales, marketing and research funding roles both in France and in the UK. Christelle holds a doctorate in Organic Chemistry and a master's in Technology & Business Management.

Hervé Galtaud, Directeur Général, Groupe IMT



Hervé GALTAUD est actuellement Directeur général du Groupe IMT, organisme de formation spécialisé dans les métiers de production des industries de santé, qui compte 3 plateformes dédiées à la bioproduction (Evry, Lyon, Tours).

Il a plus de 25 années d'expérience sur les enjeux des questions emploi et formation de l'industrie. Il est titulaire d'un DESS dans le domaine des innovations technologiques.

Alain Lamproye, Président Exécutif, YposKesi



M. Lamproye a été nommé Directeur Général d'Yposkesi en janvier 2017, et y occupe aujourd'hui le poste de Président Exécutif. Auparavant, il était Président de la division BioPharma de Novasep après avoir occupé le poste de CEO de la filiale de Novasep dédiée à la thérapie génique (Henogen, Belgique). Il a travaillé pendant 9 ans dans les activités pharmaceutiques dans le groupe Merck Serono, où il a occupé divers postes de direction, notamment celui de directeur de site à Billerica (États-Unis). Auparavant, il a travaillé pendant 14 ans en tant que Directeur de production GMP chez Eurogentec (Belgique). Alain est titulaire d'une maîtrise en sciences de l'Université de Liège (Belgique).

Michaël Lanero Fidalgo, Chief Operating Officer, TreeForg Therapeutics



Anciennement à la tête du Centre Européen de bio développement de Merck KGaA (CDMO) en France, Michaël Lanero Fidalgo apporte à TreeFrog Therapeutics une expérience de 18 ans dans l'industrie biopharmaceutique. Précédemment à Merck où il a œuvré dans la transition de thérapies innovantes vers la fabrication commerciale, il a travaillé pendant 10 ans dans le domaine du développement de procédés de production de vaccins chez GlaxoSmithKline en Belgique. Il apporte aujourd'hui son expertise de développement thérapeutique et technologique pour piloter les équipes de Treefrog Therapeutics sur l'industrialisation de la technologie C-Stem™, ainsi que le développement de plateforme de production en bioréacteur. Aujourd'hui Michaël accompagne la montée en échelle des procédés et supervise le pilotage des projets thérapeutiques en cours.

Geoffroy Malherbe, Single-Use Technologies Senior Technical Sales Manager, EMEA, Thermofisher Scientific



Geoffroy Malherbe sert l'industrie biopharmaceutique depuis près de vingt ans, où il a accumulé des perspectives techniques au fil de ses expériences : microbiologie QC (assurance de stérilité, contrôle des eaux pharmaceutiques, sécurité virale, mycoplasmes), caractérisation de banques et produits biologiques, analytique moléculaire appliqué à la bioproduction, chromatographie DSP (notamment affinité pour les vecteurs viraux), lignées, milieux et suppléments font partie des thématiques qu'il a pu visiter avant de se dédier aux technologies à usage unique depuis 2015. Membre actif de différentes associations dont notamment le BPSA, depuis deux ans il se consacre principalement à développer son équipe de spécialistes afin de soutenir les projets de bioproduction en Europe, Moyen-Orient et Afrique.

Julien Meissonnier, Vice President and Chief Scientific Officer, Catalent



Julien Meissonnier is part of Catalent's executive leadership team heading up the company's scientific community and customer advisory partnerships helping to improve formulation and adoption of new drug delivery technologies. He leads new product development and technology innovation programs and is a co-chair for the Catalent Applied Drug Delivery Institute that leverages emerging new therapeutic modalities. Julien is instrumental in driving the Scientific advisory team that help customers choose the right formulation and final dose form technology for their product. Julien has driven excellence in the launch of Catalent's Scientific Resource Center that has approximately 2,400 scientists, and technicians. The resource center supports collaboration and allows the scientists to receive expert input, key in on the latest research and strengthening skills while helping each other solve R&D challenges. Julien has held positions at Catalent as Vice President, Science and Technology, and before that led Catalent's European softgel R&D team. He holds an engineering degree in physico-chemistry from the ENSI in Caen, France.

Franck Mouthon, Président, France Biotech



Franck MOUTHON est diplômé de l'Ecole Normale Supérieure (ENS-Ulm) cursus sciences du vivant, diplômé du magistère interuniversitaire de biologie ENS, Paris VI, VII et XI, diplômé du cours de virologie médicale de l'Institut Pasteur et a suivi le programme d'entrepreneuriat HEC Challenge +. Il dispose de 15 ans d'expérience de gestion d'équipes et de projet. Il rejoint la Direction des Sciences du Vivant du CEA (Commissariat à l'Energie Atomique) en 1995 où il travaille sur les maladies neurodégénératives à l'Institut des Maladies Emergentes et des Thérapies Innovantes (IMETI). Il publie plusieurs publications et dépose plusieurs brevets relatifs à la modulation de médicaments ciblant les neurones. En mars 2013, il fonde Theranexus avec Mathieu CHARVERIAT à partir de la technologie qu'ils ont identifiée au CEA, et dont il a négocié la licence exclusive et mondiale. Il est administrateur de France Biotech. Il est en charge de la présidence du conseil d'administration et de la direction générale de la Société.

Hélène Negre, CMC Projet Leader, Institut du Recherches Internationales Servier



Helene NEGRE, PharmD, PhD, developed her expertise in Cell & Gene Therapy CMC through more than 20 years of experience in Advanced Therapy Medicinal Products. Initially, she worked at Pitié-Salpêtrière Hospital (AP-HP) in the Biotherapy department (Pr. Klatzmann) in charge of hematopoietic stem cell transplant processing. In 2014, she joined Dana Farber Cancer Institute (Boston) and worked for 5 years as technical Director of the Novel Cell therapy team in the Cell Manipulation Core Facility (Pr. Ritz). This unit develops novel cell manufacturing procedures and manufactures a variety of Cell and Gene Drug products: CAR-T cells, GMP IPS cell lines, CD34+ transduced cells, MSC, Treg, NK cells... Since September 2019, she is CMC Project leader for the allogenic CAR T program at SERVIER IRIS and EPFIA project leader for a new IMI program T2Evolve on autologous and allogenic engineered T cells.

Professeur Patrick Perré, Directeur de la Chaire Biotechnologie CentraleSupélec, Université Paris-Saclay



Polytechnicien et Ingénieur Général des Ponts, des Eaux et des Forêts, Patrick Perré a une formation initiale en sciences de l'ingénieur et sciences de la vie. Chargé de recherche au CNRS puis professeur à AgroParisTech où il a dirigé une UMR INRA, il est arrivé à CentraleSupélec en 2011 pour restructurer un laboratoire (LGPM) autour des ressources renouvelables. Depuis 2015, il est titulaire de la Chaire de Biotechnologie installée au CEBB, au cœur de la bioraffinerie de Bazancourt-Pomacle. Le projet de Chaire (22 M€ sur 2020-2026) est structuré par le concept de jumeau numérique : expérimentation à l'échelle laboratoire, passage à l'échelle industrielle par Calcul Haute Performance et validation sur usine pilote. Cette approche est actuellement déclinée pour la production de médicaments (projet Calipso). Auteur de plus de 200 articles dans des revues à comité de lecture (h-facteur WoS = 36), Patrick Perré a reçu 3 prix internationaux.

Guillaume Plane, Marketing & development, Process Solutions, MERCK GROUP



Guillaume Plane est responsable du développement et du marketing pour les solutions de bio-développement de la division Sciences de la vie de Merck. Guillaume a rejoint Merck en 2012, apportant une quinzaine d'années d'expérience en biotechnologies et couvrant de nombreuses spécialités, notamment la biochimie, la biologie moléculaire et la bioproduction. Guillaume a débuté comme responsable du développement à la Fondation Aventis, puis fondateur et dirigeant d'une société de biotechnologie spécialisée dans la bioproduction d'ARN. Il est titulaire d'un Master en Biologie et santé de l'Université de Bordeaux et d'un Master de l'Ecole supérieure de commerce de Paris (ESCP Europe). Il a également enseigné pendant une dizaine d'années à Sup'Biotech et IONIS School of Technology and Management.

Gaëtane Rouvray, Chief Production Officer, Xenothera



Gaëtane est titulaire d'un diplôme de pharmacien et d'Ingénieur en biotechnologie (ENSTBB, Bordeaux). Elle a débuté sa carrière au sein d'un service qualité sur un site de production d'anticorps monoclonaux, au sein de l'entreprise Sanofi. Puis en tant que chargé de projet CMC sur le développement et l'industrialisation de produits biotechnologiques, toujours au sein de Sanofi. Ensuite, c'est sur une plateforme de bioproduction de médicament de thérapies innovantes, située à Nantes, que Gaëtane a continué de pratiquer le transfert de technologie de produits de thérapie cellulaire, ainsi que d'assurer leur production en conditions GMP. Avec près de 10 ans d'expérience dans le secteur de la bioproduction, Gaëtane est à présent responsable de production et supply au sein de la biotech nantaise Xenothera, qui développe des traitements à base d'anticorps polyclonaux.

Alain Sainsot, Administrateur Polepharma & Président de V-NANO



Alain Sainsot is pharmacist and MBA. He has over «30 years of experience in Pharmaceutical Development and Manufacturing. From 2012 to 2017, he was the President of AMATSIGROUP, a CDMO specialized in the subcontracting of formulation and analytical development, manufacturing, distribution of clinical trials and the quality control (small & large molecules). In 2006, he has founded DBI, a CMO specialized in outsourcing of high-injectable sterile drugs (anticancer drugs, vaccines, biotechnology products) for pilot batches, pre-clinical or clinical. During his career, Alain Sainsot held executive positions in the pharmaceutical industry: Director of Industrial operations and logistics of the PIERRE FABRE Group, member of the Executive Committee ; industrial Director and Qualified Person of PIERRE FABRE MEDICAMENT and plant manager of AQUITAINE PHARM INTERNATIONAL (facility dedicated to sterile manufacturing, mainly involved into CMO Business) ; plant manager in agrofood industry area.

Fédérique Veiville, Quality Director, Pherydes Pharma



Fédérique Vieville, docteur en Pharmacie et Ingénieure en Biotechnologie est Directrice Qualité chez Pherecydes Pharma depuis Mars 2020. Elle a 20 ans d'expérience en industrie biopharmaceutique principalement sur les aspects CMC (Manufacturing-Control), Qualité et Réglementaire. Fédérique a débuté sa carrière en travaillant sur les formes solides en gérant les secteurs de production puis de développement dans une CDMO française. Ensuite, elle poursuit son parcours professionnel au sein de CDMOs internationales (Suisse, UK) en tant que Directrice Qualité pour le développement de produits stériles et biologiques. Elle est la fondatrice de 5QBD-Biotech, cabinet spécialisé dans le développement de solutions alternatives et systèmes qualité agiles pour le développement des produits biologiques, se focalisant sur le domaine MICRO (Microbiome, Microbiologie et Microfluidic). Sa mission actuelle est d'assurer la mise à disposition des bactériophages thérapeutiques – grade BPF - pour les études cliniques et ATU à venir, ainsi que la mise à jour du système qualité en accord avec les activités de Pherecydes, dont les tests « phagogrammes ».

Thierry Ziegler, Chief Operating Officer, IGYXOS



Thierry Ziegler est actuellement Directeur Production chez Collectis en charge de la mise à disposition de produits de thérapie cellulaire pour les essais cliniques des UCART en oncologie. Il supervise également la mise en place d'ateliers GMP pour la production de plasmides, ARNm et vecteurs viraux.

Thierry travaille depuis plus de 25 ans dans le domaine de la biotechnologie pharmaceutique : d'abord comme responsable développement des procédés chez Merck-Serono sur les sites de Vevey (Suisse) et Martillac (France) puis comme responsable du développement biopharmaceutique chez Sanofi sur le site de Vitry Sur Seine. Ses multiples expériences professionnelles lui ont permis de travailler sur divers formats de protéines recombinantes du développement pré-clinique jusqu'au commercial. Thierry est ingénieur UTC et titulaire d'un PhD en Bio-Ingénierie obtenu au Georgia Institute of Technology (USA).

PROGRAMME Congrès France Bioproduction – 6^{ème} édition

Rassembler et fédérer tous les acteurs au service de la filière

**CONGRÈS FRANCE
BIOPRODUCTION**

6^e édition Rassembler et Fédérer
tous les acteurs au service de la filière



07 - 08
AVRIL 2022
CentraleSupélec
PARIS - SACLAY
www.france-bioproduction.com

PROGRAMME* - Jeudi 7 avril 2022

9^h00 Introduction & Discours d'ouverture du jour 1

Olivier Bogillot,
Président du Congrès
Président du CSF Industrie et technologies de santé
Président de la FEFIS
Président de Sanofi France

SESSION 1 Bioproduction : Enjeux et Actualités

9^h30 Conférence #1 - Titre à venir

Intervenant à confirmer

9^h45 Conférence #2 - Titre à venir

Intervenant à confirmer

10^h00 Conférence #3 - Titre à venir

Intervenant à confirmer

10^h15 Conférence #4 - Titre à venir

Intervenant à confirmer

10^h30 Table ronde - Questions/Réponses

Intervenants des conférences de la Session 1

11^h00 Pause-Café / BtoB

SESSION A Ateliers Techniques

11^h45 6 ateliers techniques en parallèle

12^h45 Cocktail Networking / BtoB

SESSION 2 Supply chain & bioproduction

14^h15 Conférence #5 - The 2022 challenges of the bio-pharma supply chain

Laurent Foetisch, Founder and Managing Director,
Supply Chain Operations

14^h30 Conférence #6 - The Challenges for Cell & Gene Supply Chain and How to Address Them

Franck Toussaint, Executive Director & Co-founder,
BMSA Europe

14^h45 Conférence #7 - Titre à venir

Intervenant à confirmer

15^h00 Conférence #8 & #9 - Assurance de fourniture des technologies à usage unique : perspective d'un fournisseur de composants et d'un assembleur de systèmes

Geoffroy Malherbe, Single-Use Technologies
Sr Sales Manager, Thermo Fisher
Richard Pomarede, Bioprocessing Sr Manager Sales
& Business Development, CPC, EMEA

15^h20 Table ronde - Questions/Réponses

Intervenants des conférences de la Session 2

15^h45 Pause-Café / BtoB

SESSION B Ateliers Techniques

16^h30 6 ateliers techniques en parallèle

Conférence Premium

17^h30 Conférence #10 - How AI, ML and continuous manufacturing technologies can drive flexible cGMP manufacturing of kilograms to metric tons of biologics therapeutics

Christelle Dagoneau, SVP Global Business Development, Juste-Evotec

18^h30 Discours clôture de la journée

Olivier Bogillot,
Président du Congrès
Président du CSF Industrie et technologies de santé
Président de la FEFIS
Président de Sanofi France

20^h00 - 22^h00 - Cocktail dinatoire

Networking dans un lieu convivial
(sur inscription, payant)

*Sous réserve de modifications

Partenaire platinum



Partenaire premium



Partenaires gold



PROGRAMME* - Vendredi 8 avril 2022

8^h30 Introduction & Discours d'ouverture du jour 2

Olivier Bogillot,
Président du Congrès
Président du CSF Industrie et technologies de santé
Président de la FEFIS
Président de Sanofi France

KEYNOTE

8^h45 **Keynote #1** Perspective on current and future biomanufacturing challenges and opportunities - the NIIMBL response

Barry C. Buckland, Executive Director, NIIMBL

SESSION 3 Numérique et bioproduction : les synergies

9^h15 **Conférences #11** - Digitalization : what's behind the curtain?

Roger-Marc Nicoud, CEO, YPSO FACTO

9^h30 **Conférence #12 et #13** - Le projet Calipso : Vers un pilotage digital des bioprocédés par des nouveaux capteurs intelligents et une stratégie hybride IA-mécanistique.

Eric Calvosa, SANOFI
Patrick Chareyre, Caggemini Engineering,
Patrick Perré, CentraleSupélec

10^h00 **Conférence #14** - Titre à venir

Intervenant à confirmer

10^h00 **Table ronde** - Questions/Réponses

Intervenants des conférences de la Session 3

10^h30 Pause-Café / BtoB

SESSION PITCH STARTUP

11^h30 5 pitches (information à venir)

12^h00 **Table ronde** - Questions/Réponses

Intervenants de la Session Pitch Startup

12^h30 Cocktail Networking / BtoB

SESSION 4 Vers une bioproduction proche du patient

14^h15 **Conférence #15** - Speed and Flexibility are key: FlexFactory and KUBio Solutions for rapid deployment of biomanufacturing capacities (mRNA, Viral Vectors, Mabs, ...)

Fabrice Gachot, Senior Business Development Leader, CYTIVA

14^h30 **Conférence #16** - Titre à venir

Luc Henry, CEO, Limula SA

14^h45 **Conférence #17** - Cellquest, le Scale-Out avant le Scale-Up

Guillaume Wallart, CEO, Cellquest

15^h00 **Conférence #18** - Titre à venir

Intervenant à confirmer

15^h15 **Table ronde** - Questions/Réponses

Intervenants des conférences de la Session 4

15^h45 **Discours clôture du congrès**

Olivier Bogillot,
Président du Congrès
Président du CSF Industrie et technologies de santé
Président de la FEFIS
Président de Sanofi France

*Sous réserve de modifications

Partenaires réseau



Plus d'informations : Denis Marchand, Chef de Projets Innovation Biomédicaments, Polepharma - denis.marchand@polepharma.com
Julien Ettersperger, Responsable Equipe Innovation Santé et Partenariats Académiques, Medicen - jlettersperger@medicen.org
#Bioproduction #CFB2022 #Polepharma #Medicen



PROGRAMME* - Jeudi 7 avril 2022

SESSION A Ateliers Techniques

11h45

Atelier #1 - Comment relever les challenges de la Bioproduction avec un marché de candidats tendu ?

Animation par Kelly Scientifique et la participation de Sup'biotech, Pathoquest

Atelier #2 - Bioessais cellulaires fonctionnels pour le développement de Biomédicament

Florian Mignot, Field Application Specialist, Promega

Atelier #3 - Une meilleure conformité aux exigences réglementaires grâce à des équipements innovants : feuille de route

Denis Decubber, CBD, SalamanderU
Philippe Neyt, CTO, SalamanderU

Atelier #4 - Développement, montée à l'échelle et transfert en GMP d'un procédé de production viral sur microporteurs

Juliette Ambrosini, Ingénieur Bioprocédés, Naobios

Atelier #5 - Titre à venir

Animation par 3M Purification

Atelier #6 - L'analytique dans les procédés up-stream: une (r)évolution

Sascha Schiffrin, Specialist Biopharmaceutical Market, Waters

SESSION B Ateliers Techniques

16h30

Atelier #7 - Les nouveaux défis et l'innovation dans la bioproduction

Animation par Le Genopole avec la participation de :
Alain Lamproye, CEO Yposkesi
Samuel Boutin, directeur général adjoint, Biowest/Abcell Bio
José Castillo, CEO Quantoom biosciences (UniverCells Compagny)
Laurent Pépin, Business and international Partnerships Director, Genopole

Atelier #8 - Sécuriser le stockage cryogénique des produits de bioproduction : enjeux et solutions techniques

Animation par Creapharm

Atelier #9 - Biothérapies, quelles stratégies (technologiques, techniques, production) des phases de recherche & développement jusqu'au clinique ?

Animation par Thermo Fisher Scientific

Atelier #10 - Titre à venir

Animation par PALL

Atelier #11 - Vers une intensification du process Upstream : quelles solutions pour quels défis ?

Guillaume Rémy, Customer Application Specialist, Merck

Atelier #12 - Evolution réglementaire de l'annexe 1 / BPF - impacts pour les acteurs en bioproduction

Stéphane Durand, Directeur industriel et innovation, Conformat

*Sous réserve de modifications

Partenaires silver



Partenaires bronze



Partenaires institutionnels



Partenaire média



Partenaires privés



Congrès France Bioproduction - 6ème édition

Les partenaires

Partenaire platinum



Partenaire premium



Partenaires gold



Partenaires silver



Partenaires bronze



Partenaires institutionnels



Partenaire média



Partenaires privés



Partenaires réseau





Congrès France Bioproduction - 6ème édition

Contacts presse POLEPHARMA :

Ophélie RUIZ – Chargée de Communication POLEPHARMA
02 37 20 77 01 – ophelie.ruiz@polepharma.com

Capucine SARRADE-LOUCHEUR – Responsable Communication POLEPHARMA
02 37 20 24 24 – capucine.sarrade-loucheur@polepharma.com

Contacts presse MEDICEN PARIS REGION :

Amélie Mondoloni – Responsable Communication et Marketing MEDICEN PARIS REGION
06 89 59 46 05 – amondoloni@medicen.org

Agence PRPA - Anne Pezet
06 87 59 03 88 - anne.pezet@prpa.fr

Site web de l'événement

france-bioproduction.com