

IRB # 00006966



*L'Institutional Review Board (IRB)
de l'Institut Pasteur*

Mandat 2018-2020

Livret de présentation

Virginie Pirard

Fanny Momboisse

Institut Pasteur IRB Administration

IRB00006966

IRB # 00006966



*L'Institutional Review Board (IRB)
de l'Institut Pasteur*

Mandat 2018-2020

Livret de présentation

12 septembre 2018

Virginie Pirard
Fanny Momboisse

Institut Pasteur IRB Administration

IRB00006966

SOMMAIRE

I. Présentation de l'IRB de l'Institut Pasteur.....	p.7
1- Sa création	p8
2- Ses engagements.....	p8
3- Sa mission.....	p8
4- Son indépendance.....	p8
5- Ses compétences	p9
6- Cas de saisine de l'IRB	p9
II. Les Membres de l'IRB.....	p14
1- La composition	p15
2- Leurs devoirs et obligations.....	p16
Le collège interne	p17
Le collège externe	P24
III. L' Administration de l'IRB	p

I. Présentation de l'IRB de l'institut Pasteur

1. Sa création

L'Institut Pasteur s'est doté d'un *Institutional Review Board* (IRB) par décision de la Direction Générale, en date du 19 mars 2009. L'IRB est un Comité d'éthique de la recherche, enregistré auprès de l'« *Office for the Human Research Protections* » (OHRP), l'autorité américaine compétente en matière de régulation des IRBs au sein du Ministère de la santé publique américain. Tout IRB enregistré auprès de l'OHRP, quelle que soit sa localisation dans le monde, est tenu de respecter les dispositions prévues par la loi américaine quant à son fonctionnement.

2. Ses engagements

L'Institut Pasteur, en tant qu'institution hébergeant un IRB, s'est engagé auprès de l'OHRP à respecter la section 45CFR46 du U.S. *Code of Federal Regulations* qui régit les IRBs, ainsi que les Standards éthiques internationaux tels que la Déclaration d'Helsinki, les Lignes CIOMS, le rapport Belmont, la Convention pour la protection des Droits de l'Homme et de la dignité de l'être humain à l'égard des applications de la biologie et de la médecine (Conseil de l'Europe), la Déclaration universelle sur la bioéthique et les droits de l'homme (Unesco), ...

3- Sa mission

L'IRB a pour mission principale de s'assurer que les projets de recherche qui lui sont soumis présentent les précautions et garanties éthiques nécessaires à la sécurité et au bien-être des participants, ainsi qu'au respect de leurs droits fondamentaux. Il évalue des protocoles de recherche avant leur démarrage et a le pouvoir d'approuver, de refuser ou d'en demander la modification. Ses avis sont rendus de manière autonome et indépendante, et ils sont contraignants.

4- Son indépendance

La législation américaine applicable impose que les IRBs, bien qu'hébergés au sein d'une institution, soient indépendants dans l'évaluation éthique. Cette indépendance assure la qualité de l'évaluation éthique. Elle est garantie par différents moyens comme le mode de sélection et de nomination des Membres, une politique stricte de gestion des conflits d'intérêts au sein du Comité, ainsi que par des mécanismes de protection à prendre par l'institution d'hébergement pour protéger l'IRB de toute influence indue.

5- Son champ de compétence

L'IRB est juridiquement compétent pour évaluer tout projet de recherche impliquant des êtres humains vivants, que ces recherches portent sur les individus eux-mêmes, et/ou sur leurs échantillons biologiques et/ou sur leurs données personnelles.

La recherche peut relever de disciplines variées, en sciences « dures » (biologie, médecine,...) comme en sciences humaines (anthropologie, psychologie,...).

6- Cas de saisine de l'IRB

L'IRB de l'Institut Pasteur doit obligatoirement être saisi:

- Lorsqu'une des agences fédérales américaines de financement de la recherche (ex. NIH) finance le projet de recherche d'un chercheur de l'Institut Pasteur. La soumission et l'obtention d'un avis favorable sont alors requis en vertu des règles du bailleur de fond lui-même.
- Lorsque l'Institut Pasteur est le responsable légal d'un projet de recherche conduit à l'étranger. Dans ce cas, l'obligation de soumission découle directement du « *principe de double revue éthique* » énoncé par les Standards éthiques internationaux et repris par la Charte éthique de l'Institut Pasteur. Ce principe prévoit que la recherche doit faire l'objet d'une revue menée à la fois par un comité compétent en France, tel l'*Institutional Review Board* (IRB) de l'Institut Pasteur, et par un comité compétent dans le pays où a lieu la recherche.

En outre, l'IRB de l'Institut Pasteur peut être saisi:

- Lorsque le porteur de projet souhaite avoir un avis éthique institutionnel afin :
 - d'améliorer la qualité éthique de son projet de recherche ;
 - de donner une assurance de la qualité éthique de son protocole à un financeur ou un éditeur ;
 - d'obtenir un avis éthique en l'absence de tout autre Comité d'éthique compétent.

7-Déroulement des séances et nature des avis rendus par l'IRB

L'IRB se réunit mensuellement pour évaluer jusqu'à 4 protocoles par séance. Plus de la moitié des Membres (quorum) doivent être présents pour que la délibération puisse avoir lieu. Après présentation des dossiers par l'IRB Analyst, les débats s'engagent sous la direction du Chair. Le consensus est toujours recherché mais lorsqu'il est impossible, il peut être procédé à un vote. Le résultat des délibérations est repris sous la forme d'un avis qui peut être soit favorable (avec ou sans conditions), soit réservé, soit négatif. En vertu des règles juridiques applicables à l'IRB, les avis autorisant la recherche ont une validité limitée à un an maximum. Lorsque la recherche n'est pas terminée à l'échéance de l'avis délivré, les porteurs de projet doivent en solliciter le renouvellement.

II. Les Membres de l'IRB

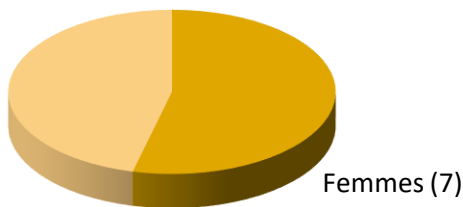
1. Composition

La composition des IRBs répond à des règles strictes et doit intégrer une variété de profils et de compétences (scientifique et non scientifiques), ainsi que d'affiliations (Membres internes et externes), et assurer un équilibre entre les sexes. L'IRB de l'Institut Pasteur est composé de 9 à 15 Membres pléniers et d'un nombre variable de suppléants. Ses Membres sont répartis entre un collège interne (Membres Pasteuriens) et un collège externe (Membres non Pasteuriens).

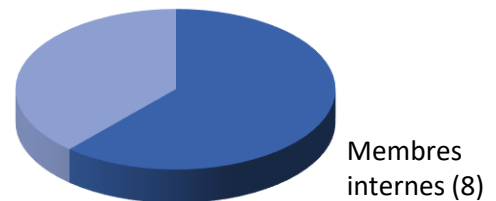
En plus de leur expertise propre, ils reçoivent tous une formation en éthique de la recherche.

Répartition des Membres de l'IRB au 12 09 2018:

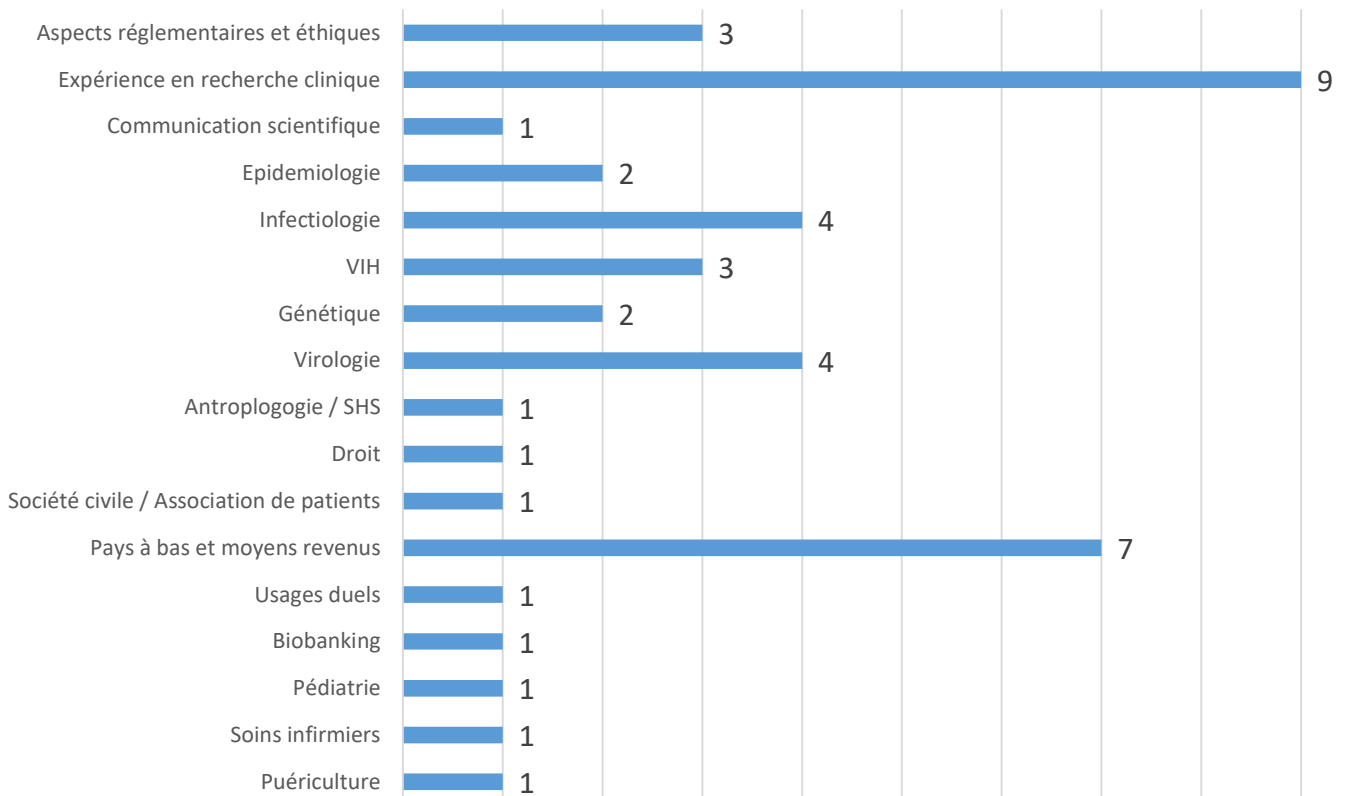
Hommes (6)



Membres externes (5)



Les domaines d'expertises des Membres de l'IRB:



2- Devoirs et obligations des Membres

Les Membres de l'IRB veillent à préserver en toute circonstance leur indépendance de jugement, de décision et d'action. Ils sont invités à s'exprimer de façon libre, tous les points de vue et toutes les positions étant respectés au sein du Comité.

Les protocoles de recherche soumis à l'IRB, les échanges au cours des délibérations, ainsi que tout élément en lien avec les informations recueillies avant, pendant ou après les séances de l'IRB, sont strictement confidentiels. De même, les Membres s'engagent à ne pas utiliser pour leur profit, ou pour le profit de quiconque, les informations auxquelles ils ont accès.

Chaque Membre est tenu d'examiner l'ensemble des dossiers inscrits à l'ordre du jour, et qu'il reçoit avant la séance par voie électronique. Il s'assure que le nombre et la charge de ses autres obligations lui laissent une disponibilité suffisante pour exercer cette fonction. Il est invité à participer à toutes les séances et à participer activement aux délibérations, en faisant part de son analyse et en exprimant sa position, de façon contributive et selon le principe de la collégialité..

Avant chaque délibération, le Membre présent déclare ses liens potentiels avec les dossiers inscrits à l'ordre du jour. Chaque lien déclaré fait l'objet d'un examen collégial afin de décider s'il constitue ou non un conflit d'intérêt. Lorsqu'un conflit d'intérêt est identifié dans le chef de l'un des Membres, le Chair s'assure que le Membre concerné n'assiste ni ne participe à la délibération en relation avec le dossier concerné. Ces éléments sont reportés dans les minutes de la séance.

LE COLLEGE INTERNE

Membres de l'IRB - Collège interne

Membres pléniers

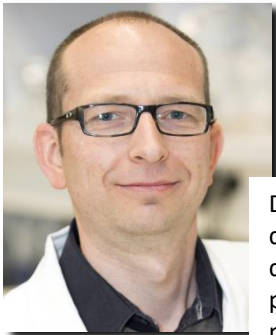


Olivier Cassar

Unité Epidémiologie et Physiopathologie des Virus Oncogènes

Docteur en virologie, Olivier Cassar est chargé de recherche à l'Institut Pasteur. Il a travaillé à partir de 1990 dans le Réseau International des Instituts Pasteur (Océanie) avant de rejoindre en 2005 l'unité d'épidémiologie et de physiopathologie des virus oncogènes à l'Institut Pasteur à Paris. Ses travaux, qui, initialement, ont porté sur l'épidémiologie moléculaire et la physiopathologie des virus de la dengue, concernent aujourd'hui plusieurs virus associés à des cancers chez l'Homme (HTLV-1, HHV-8, Virus de Merkel). Ses recherches consistent à étudier la répartition mondiale de ces virus et à caractériser de nouveaux variants moléculaires viraux afin de mieux comprendre l'origine (par transmission inter-espèces), l'évolution (par la dérive génétique et plus rarement par recombinaison) et enfin, la diffusion de ces virus lors de la migration des populations infectées.

Depuis 2010, il est également fortement impliqué dans les aspects éthiques des recherches développées chez l'Homme, en tant que membre de l'IRB et de l'Ethics Board for European contracts à l'Institut Pasteur. A partir de 2016, il a rejoint la Direction de l'Enseignement où il est actuellement responsable, dans le cadre du Tutorat, de l'accompagnement des étudiants qui effectuent leur doctorat sur le campus.



Laurent DACHEUX

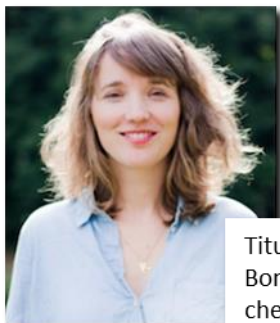
Unité Dynamique des Lyssavirus et Adaptation à l'hôte

De formation initiale en Sciences Pharmaceutiques, Laurent Dacheux s'est rapidement engagé dans le secteur de la recherche en sciences biologiques, et plus particulièrement dans le domaine de la virologie. Il a obtenu un Doctorat en Sciences de la Vie et de la Santé en 2005, ses travaux portant sur l'étude des anticorps neutralisants dirigés contre le VIH chez les patients infectés. Il a parallèlement complété sa formation en Virologie en participant au cours de Virologie Fondamentale de l'Institut Pasteur en 2004. Il a ensuite été recruté la même année dans cet Institut en tant responsable adjoint du Centre National de Référence de la Rage, au sein de l'unité Dynamique des Lyssavirus et Adaptation à l'Hôte, poste qu'il occupe toujours actuellement.

De par ses missions en tant que responsable adjoint du Centre National de Référence de la Rage (CNRR), il exerce à la fois des activités de Santé et des activités de recherche plus appliquée, dans le domaine de la rage et des encéphalites, dans le contexte d'«Une seule Santé» (One Health) au niveau national et international. Il participe régulièrement, en tant que collaborateur ou investigateur principal, à des études cliniques en lien avec cette pathologie, notamment dans les pays du Sud, impliquant des cohortes de patients, des prélèvements biologiques humains et/ou des données épidémiologiques humaines sensibles, ceci afin de mieux appréhender cette maladie et son contrôle au niveau mondial.

Membres de l'IRB - Collège interne

Membres pléniers



Soazic GARDAIS

Unité Malaria: parasites et hôtes

Titulaire d'une Maîtrise en Génomique, Biologie cellulaire et Physiologie et d'une formation de Bonnes Pratiques Clinique, Soazic Gardais a rejoint l'Institut Pasteur en janvier 2018 en tant que chef de projet. Auparavant, Soazic a travaillé pour différentes Contract Research Organisations (CRO) en tant qu'Attachée de Recherche Clinique (ARC) puis coordinatrice d'essais cliniques. Elle a été responsable de la coordination et de la gestion d'études cliniques en Europe pour des médicaments et dispositifs médicaux principalement dans le domaine de la cardiologie. Soazic a ensuite rejoint l'Institut de Recherche Clinique du Bénin (IRCB) à Cotonou pendant deux ans, pour mettre en place le site en vue d'un essai clinique de Phase I pour un vaccin contre le paludisme gestationnel. En 2016, elle rejoint l'European Vaccine Initiative (EVI) en tant que chef de projet pour leurs études avec l'Afrique sur les vaccins contre le paludisme. A l'Institut Pasteur, Soazic travaille comme chef de projet de l'ICEMR - International Centers of Excellence for Malaria Research - un programme de 7 ans financé par National Institutes of Health (NIH), elle soutient également les autres projets de l'équipe Paludisme : Parasites et hôtes.

Ces expériences lui ont permis d'acquérir une solide connaissance de la réglementation en matière de bonnes pratiques cliniques (BPC) ainsi que des exigences éthiques.



Jean-Pierre Hardelin

Unité de Génétique et physiologie de l'audition

Médecin pédiatre, ancien interne des hôpitaux de Paris, Jean-Pierre Hardelin est également docteur en physiologie du développement. Jean Pierre a été recruté comme chercheur à l'Inserm en 1994 et exerce cette activité à l'Institut Pasteur dans le domaine de la génétique des maladies humaines et la physiopathologie. Co-auteur de plus de 92 publications scientifiques, son travail de recherche porte notamment sur la recherche de facteurs génétique impliqués dans le développement de la surdité chez l'Homme.

Jean-Pierre possède également une activité d'enseignement en neurosciences à l'Université Paris VI. Intéressé depuis longtemps par les aspects éthiques de la recherche, notamment par l'éthique de la recherche sur les personnes, il souhaite désormais s'impliquer dans une activité d'évaluation en partageant son expérience de médecin pédiatre et de chercheur en génétique.

Membres de l'IRB - Collège interne

Membres pléniers

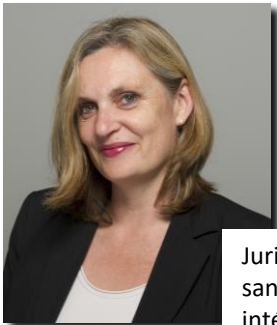


Marc Jouan

Direction Internationale

Marc Jouan, médecin diplômé de la Faculté de médecine de Nantes en 1995, est un spécialiste en maladies infectieuses et médecine interne, Marc Jouan a travaillé en Chine, aux USA et en France. Il a conduit des travaux en recherche clinique sur le sida et les infections émergentes poursuivis lors de sa mission en France et à l'étranger. En 1999, Marc a rejoint l'Institut Pasteur comme Conseiller médical du Centre de Référence pour la tuberculose. En 2002, il est nommé Secrétaire général du Réseau International des Instituts Pasteur. En janvier 2015, Marc Jouan est nommé Directeur international de l'Institut Pasteur – Réseau International des Instituts Pasteur. Il est en charge de la mise en place de la nouvelle stratégie internationale de l'Institut Pasteur, dans le contexte des nouveaux enjeux de santé publique et de recherche.

Son expérience internationale et son expertise dans le domaine des maladies infectieuses permettent à Marc de siéger au sein de comités de direction et de comités d'éthique pour les contrats européens. Il est l'auteur de plusieurs articles et chapitres de livres publiés sur la tuberculose et les principales maladies infectieuses



Anne-Laure Morin

Direction Juridique

Juriste, précédemment avocate, Anne-Laure Morin a d'abord été responsable du Pôle droit de la santé, sciences de la vie à la Direction Juridique de l'Institut Pasteur et directrice juridique par intérim. Elle est aujourd'hui Directrice adjointe de la Direction juridique de l'Institut.

Docteur en droit, elle a rédigé sa thèse sur la Déclaration Universelle sur le Génome Humain et les Droits de l'Homme (UNESCO).

Anne-Laure Morin est spécialisée dans le droit de la recherche clinique, le droit de la bioéthique et du vivant, et le droit s'appliquant aux biobanques; elle est l'auteur de plusieurs articles sur l'encadrement juridique des collections d'échantillons biologiques. Elle est également chargée d'enseignement à l'Université de Créteil (UPEC) en master 2 "Droit de la santé" et est membre d'un Comité de Protection des Personnes (CPP).

Membres de l'IRB - Collège interne

Membres pléniers



Samira Ouchhi

Cellule Ethique

Samira Ouchhi est conseillère en éthique de la recherche clinique au sein de la Cellule Ethique de l'Institut Pasteur. De formation littéraire, elle est également titulaire d'un DEA en politiques européennes, et d'un DESS en expertise de gestion de projets européens. Après avoir occupé le poste de chargée de mission auprès du conseiller diplomatique du Ministère des Transports, elle s'est spécialisée dans la gestion des affaires européennes et l'accompagnement de la recherche au sein de différents organismes de recherche, tels que le Centre d'Etudes de l'Emploi, et l'Andra. Suite à une formation en Ethique, elle intègre la Cellule éthique de l'Institut Pasteur où sa fonction est désormais entièrement dédiée au conseil en éthique pour les recherches cliniques, ce qui comprend le conseil, l'évaluation, la veille et la formation des chercheurs aux questions éthiques, ainsi que des actions de renforcement de capacités auprès des comités d'éthique à l'étranger.



Christophe Thomas

Plate-Forme de protéines recombinantes

Titulaire d'une licence professionnelle en Sciences, technologie et Santé ainsi que d'une spécialisation en génomique fonctionnelle, Christophe Thomas a intégré l'Institut Pasteur en tant que Technicien supérieur de laboratoire en 2004, au sein du groupe de Biochimie et Biophysique des Macromolécules puis de l'Unité d'Immunologie Structurale en 2007 et de l'Unité de Plasticité du Génome Bactérien en 2011. Pendant cette période, Christophe a travaillé sur les mécanismes de résistance des bactéries aux antibiotiques via les complexes protéines/ADN de type intégron. Il a également contribué à caractériser une intégrase potentielle chez *Plasmodium falciparum* et participé à l'identification d'une séquence nucléaire consensus de liaison du facteur transcriptionnel PhoP chez *Mycobacterium tuberculosis*. En 2016, Christophe a rejoint la Plate-Forme de protéines recombinantes où il a pris en charge l'aspect production de protéines à grande échelle en biofermenteur ainsi que le développement technologique qui y est associé.

En parallèle de ses activités au laboratoire, Christophe a été responsable de l'atelier de réinsertion professionnelle au sein de la délégation du XV^{ème} arrondissement de la Croix-Rouge de 2013 à 2017.

Depuis 2017, Christophe a entamé une formation axée sur les questionnements science/société via le Magister « Sciences et techniques dans la Société » dispensé par le CNAM.

Membres de l'IRB - Collège interne

Membres suppléants



Saliha Azebi
Unité de stratégie antivirale

Saliha Azebi a intégré l'Institut Pasteur comme technicienne supérieure de laboratoire dans le domaine de la virologie. Avec de bonnes bases techniques, son esprit d'initiative et critique l'a naturellement conduite à entreprendre des études d'ingénieur en cours du soir au Conservatoire National des Arts et Métiers. Elle a alors rejoint l'unité de régulation épigénétique en qualité d'ingénieure de recherche. Dans ce cadre, Saliha a participé à la mise en place de cette unité en collaborant à de nombreux projets de recherche. Dans la continuité de son parcours, Saliha a décidé d'effectuer un travail de doctorat, obtenu en 2015, portant sur les aspects épigénétiques de la sclérose en plaques, et notamment l'impact de l'environnement et des différents stress sur la réactivation de certains gènes normalement régulés par les protéines hétérochromatiniennes. Sa volonté de transmettre ses connaissances l'a conduite à donner des cours de virologie à des étudiants de L3 à l'École Supérieure des Techniques Appliquées, où elle est actuellement responsable pédagogique de cette formation.



Bérengère Menu
Direction Juridique

Après l'obtention, en 2003, d'une maîtrise en droit privé à l'Université Robert Schuman à Strasbourg, Bérengère Menu s'est spécialisée en droit de la santé par un Master II « Droit des affaires appliquées aux industries de la santé » à l'Université Jean Monnet - Saint Etienne.

Particulièrement intéressée par le domaine des médicaments et des vaccins du fait des enjeux et de la sensibilité qu'ils représentent, Bérengère a débuté sa carrière de juriste dans l'industrie pharmaceutique puis dans celle du diagnostic.

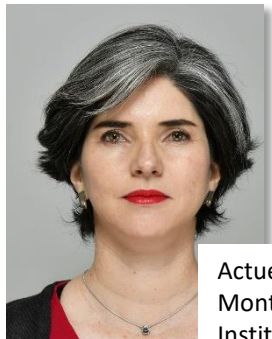
Bérengère a intégré, en 2009, la Direction Juridique de l'Institut Pasteur, lui donnant l'opportunité d'être nommée membre du Comité de Recherche Clinique et a ainsi pu développer une expertise dans l'évaluation des protocoles de recherches cliniques.

Bérengère a toujours été sensibilisée aux questions liées à l'éthique de la recherche, elle a notamment suivi en 2010 un enseignement à l'Institut Pasteur dédié à la « Recherche sur la personne et Ethique appliquée ».

Depuis septembre 2017, Bérengère a été nommée Responsable par intérim du pôle droit de la santé de la Direction Juridique.

Membres de l'IRB - Collège interne

Membres suppléants



Montserrat Vargas Solorzano

Direction Internationale

Actuellement à la Direction Internationale de l'Institut Pasteur (l'IP) en tant que chargée d'Affaires, Montserrat Vargas Solorzano est responsable de la liaison entre l'Institut Pasteur et les 32 Instituts du Réseau International dans 26 pays : suivi des négociations et mise en place des accords et alliances de collaboration scientifique avec des partenaires hors réseau. Dans ce nouveau poste, Montserrat met à profit ses 10 ans d'expérience en relations internationales en tant que Diplomate, Ministre Conseiller auprès de l'UNESCO et Consule Générale du Costa Rica au Chili, ainsi que ses forces relationnelles et d'analyse politique et stratégique.

Montserrat possède une formation initiale de juriste (Université de Costa Rica) spécialisée en Bioéthique à l'Université de Barcelone et un diplôme universitaire en Valorisation de la Recherche et l'Innovation Biomédical, de la Faculté de Médecine Pierre et Marie Curie (Paris VI°).

LE COLLEGE EXTERNE

Membres de l'IRB - Collège externe

Membres pléniers



Carine Baxerres

Institut de Recherche pour le Développement

Carine Baxerres est anthropologue de la santé, chercheuse à l'Institut de Recherche pour le Développement. Depuis 2001, elle mène des recherches sur le recours aux soins et le marché global et local du médicament en Afrique de l'Ouest (Sénégal, Bénin, Ghana) et plus récemment également au Cambodge. Elle s'est d'abord intéressée aux questions de santé courantes et quotidiennes et aux médicaments utilisés pour ces raisons par les individus (analgésiques, antipyrétiques, antibiotiques, antipaludiques). Plus récemment, elle s'intéresse également à d'autres classes thérapeutiques (abortifs, contraceptifs, anti-helminthiques, anti-hypertenseurs). Les thématiques principales qu'elle aborde dans ces domaines sont celles de la circulation (y compris transfrontière), de la distribution (détaillante et grossiste) et des usages des médicaments. Mais elle s'intéresse aussi aux questions de production pharmaceutique ainsi qu'aux législations qui encadrent le médicament.

Elle dirige actuellement un programme de recherche financé par l'European Research Council (Starting Grant – 2014-19) intitulé « Globalmed - Les combinaisons thérapeutiques à base d'artémisinine : une illustration du marché global du médicament, de l'Asie à l'Afrique ».



Bernadette Martins

Neurospin – Commissariat à l'Energie Atomique

Infirmière de formation, Bernadette Martins a eu très tôt de nombreuses expériences dans le domaine de la recherche et la réglementation. Elle a travaillé notamment en réanimation néonatale puis dans le domaine de la recherche sur les maladies neurologiques de l'enfant en tant qu'infirmière puéricultrice. Elle a ensuite souhaité approfondir ses connaissances par des formations Universitaires (DU) en recherche clinique, droit médical et éthique et pratiques médicales. Elle continue à se former en assistant régulièrement à des colloques dédiés aux diverses problématiques de la recherche et de l'éthique. Elle est actuellement chef de projet pour le montage des RBM chez l'homme au CEA.

Elle est également membre titulaire d'un Comité de Protection des Personnes, membre de la Commission Nationale des Recherches Impliquant la Personne Humaine. Elle siège également au comité d'éthique animale du CEA, membre de la commission pour les Institutionnels en charge d'un positionnement sur les évolutions réglementaires. Elle a dernièrement participé à la mise en place du comité d'éthique de la recherche de l'Université Paris Saclay.

Bernadette publie régulièrement des articles dans la revue disciplinaire en neurologie dans le domaine de l'éthique et de l'actualité réglementaire.

Membres de l'IRB - Collège externe

Membres pléniers



Pauline Londeix

Consultante

De formation littéraire et audiovisuelle, Pauline Londeix est une ancienne vice-présidente de l'association Act Up-Paris (2008), où elle a été la responsable des questions internationales, entre 2008 et 2012. Elle est la co-fondatrice d'Act Up-Basel et d'Access. Depuis 2012, elle travaille comme consultante sur les questions d'accès aux médicaments du VIH/sida et des hépatites virales, principalement pour des associations dans les pays du Sud (Afrique du Nord et au Moyen-Orient (MENA), en Amérique latine et en Asie du Sud-Est.). Ses principaux champs de compétence sont le droit de propriété intellectuelle et les brevets, les stratégies de prix et de licences des firmes pharmaceutiques, et le marché du médicament générique. Depuis 2011, elle suit la question de l'hépatite C, devenue dans de nombreux pays première cause de mortalité chez les personnes vivant avec le VIH. Elle a collaboré avec plusieurs ONG à l'international, a fait partie du comité de révision des premières recommandations de l'OMS sur la prise en charge de l'hépatite C et est l'auteure de plusieurs rapports pour l'ALCS (Maroc), l'ATL (Tunisie) et ITPC-MENA.

Elle collabore par ailleurs actuellement sur un projet pour le programme des Nations Unies pour le développement (PNUD) sur les brevets, les prix, et l'enregistrement d'une dizaine d'antirétroviraux en Amérique Latine.



Sophie Fouchecourt

Institut National de Recherche Agronomique

Sophie Fouchecourt est docteure en Pharmacie et PhD en Physiologie Animale, spécialité : Reproduction. Sophie est chargée de recherche à l'Institut National de la Recherche Agronomique sur le centre INRA Val de Loire, à Tours, depuis 2001. Ses travaux ont porté sur la biochimie des protéines du liquide séminal des mammifères de rente, puis sur le contrôle hormonal du développement testiculaire par génomique fonctionnelle chez la souris, et actuellement sur l'évolution des gènes gonadiques par phylo-génomique/-génomique dans le règne animal, au sein d'une équipe dont elle est la responsable scientifique depuis 2018.

Co-présidente du « Comité en Expérimentation Animale - Val de Loire » de 2010 à 2014, elle est toujours membre de ce comité. Elle est un membre expérimenté de l'IRB de l'Institut Pasteur et est également membre du Comité d'Orientation de l'Espace de Réflexion Ethique de la Région Centre depuis mars 2018.

Membres de l'IRB - Collège externe

Membres pléniers



Gilles Raguin

IMEA FONDATION - UNITAID

Gilles Raguin est médecin, spécialiste de médecine interne et maladies infectieuses, expert en santé globale, avec plus de 20 ans d'expérience au sein d'organisations gouvernementales et non gouvernementales. Actuellement expert senior auprès de UNITAID et de l'IMEA, il a été directeur du département santé d'EXPERTISE France, l'agence française d'expertise technique internationale (2006-2017) ainsi que consultant dans le département de maladies infectieuses à l'hôpital Saint Antoine, à Paris, de 2005 à 2015. Le Dr Raguin a fait deux années de postdoctorat à l'Université de Chicago, dans le domaine de la virologie moléculaire. Il a vécu 18 mois en Papouasie Nouvelle Guinée et 15 mois en Arabie Saoudite. Il a été investigateur principal dans plusieurs projets de recherche sur le VIH et l'hépatite C et membre du comité sectoriel sud de l'agence nationale de recherche sur le sida et les hépatites (ANRS).

Gilles a collaboré 10 ans avec Médecins du Monde en tant que volontaire, vice-président puis directeur des opérations internationales, entre 2002 et 2005.

Il a également travaillé comme consultant indépendant pour l'agence française de développement (AFD) au Cameroun, le programme alimentaire mondial dans plusieurs pays d'Afrique, et l'Union Européenne/croix rouge belge en Libye. Il est un membre expérimenté de l'IRB et de l'Ethics Board for European contracts de l'Institut Pasteur ainsi que du Conseil national français du sida et des hépatites virales.

Ses travaux actuels portent essentiellement sur les maladies infectieuses, la sécurité sanitaire internationale et la médecine humanitaire dans les pays à faibles ressources ainsi que sur la santé globale et l'éthique de la recherche.

L' Administration de l'IRB



Virginie Pirard – Responsable

Cellule éthique

Virginie Pirard (Bruxelles, 1975) est juriste et philosophe, spécialisée en éthique, bioéthique et éthique des recherches cliniques. Elle est également formée de façon spécifique à l'approche transdisciplinaire des grandes questions de société.

Dans le cadre d'une bourse du Fonds National de la Recherche Scientifique, elle a mené des recherches approfondies en philosophie morale, dans le domaine de l'éthique du soin et des vulnérabilités (Centre de théorie politique de l'Université Libre de Bruxelles, dir. J.-M. Ferry). Elle a ensuite exercé pendant plusieurs années la fonction de conseillère en charge des questions bioéthiques au Cabinet de la Vice Première Ministre et Ministre de la Santé publique de Belgique. Depuis, 2012, elle travaille à l'Institut Pasteur où elle est responsable de la Cellule Ethique. Elle a assuré la présidence de l'IRB de l'Institut Pasteur pendant 6 ans avant de devenir responsable de l'Administration de l'IRB. Elle donne régulièrement des formations en éthique sur le campus de l'Institut, mais aussi en dehors, auprès de professionnels de santé et d'organismes de Santé publique. Elle est, depuis mars 2018, coordinatrice du Projet AFREENET, financé par EDCTP, qui vise à soutenir 3 Comités d'éthique de la recherche nationaux en Afrique de l'Ouest (Bénin, Guinée, Côte d'Ivoire). Elle entame par ailleurs son troisième mandat comme membre plénier auprès du Comité Consultatif de Bioéthique de Belgique.



Fanny Momboisse – Analyste

Cellule éthique

Après un master recherche en biologie cellulaire et physiopathologie à l'université de Bordeaux, Fanny Momboisse a suivi un doctorat à l'université de Strasbourg au cours duquel elle a étudié les mécanismes de communication cellulaire dans les cellules neuro-endocrines. Ses recherches l'ont ensuite amenée à travailler au NIH (USA), puis à l'Université de Valparaiso au Chili. Elle a rejoint l'Institut Pasteur en 2015 où elle a mis à profit son expertise de biologiste cellulaire pour étudier les mécanismes d'entrée du virus du VIH dans les cellules immunitaires.

Intéressée par les sciences sociales et sensible à la protection des personnes participant aux recherches, Fanny a réalisé en 2017 une reconversion professionnelle en éthique de la recherche et suit actuellement un master 2 recherche « Éthique médicale et bioéthique » à l'université Paris Descartes.

En parallèle de ses recherches, Fanny s'est régulièrement impliquée dans des activités de médiation scientifique et s'intéresse aux relations « science & société » à travers la participation à des groupes de travail sur ce thème. Elle occupe le poste d' « IRB Analyst » auprès de l'IRB depuis janvier 2018 et assure notamment à ce titre la liaison entre le Comité et les différents Porteurs de projets qui sollicitent la délivrance d'une autorisation éthique pour leur projet de recherche.



Lydie Texier – Assistante de direction

Direction des Affaires médicales & santé publique

Lydie Texier a intégré l'Institut Pasteur en qualité d'Assistante à la Direction des Affaires médicales & Santé publique (DAMPS). Elle apporte son soutien administratif à la conduite des missions de la DAMPS: développement de la recherche médicale, renforcement des activités de santé publique et organisation des partenariats avec les hôpitaux et les structures de recherche médicale. Elle participe également à la préparation d'évènements pour le Centre de Recherche Translationnelle tels que le « 1/4 d'heure Médecine », la « Journée de la Recherche Translationnelle », la « Journée patients/chercheurs », la Journée de restitution des Ateliers de Giens et les collectes de sang. Lydie fait partie du groupe « ceboh» (Collection d'Echantillons Biologiques d'Origine Humaine) depuis 2007, qui assure la gestion des échantillons humains détenus sur le campus et dans 3 Instituts du Réseau International.

Lydie contribue aussi activement au fonctionnement des 2 Comités d'éthique que coordonne la Cellule Ethique: l'IRB et l'Ethics Board for European contracts. Elle assure ainsi l'organisation logistique des réunions mensuelles de l'Institutional Review Board (IRB) et contribue à la prise en note lors des délibérations en vue de la préparation des minutes de ces réunions.

**Pour toute question relative à l'IRB, n'hésitez pas à
contacter**

irb@pasteur.fr

