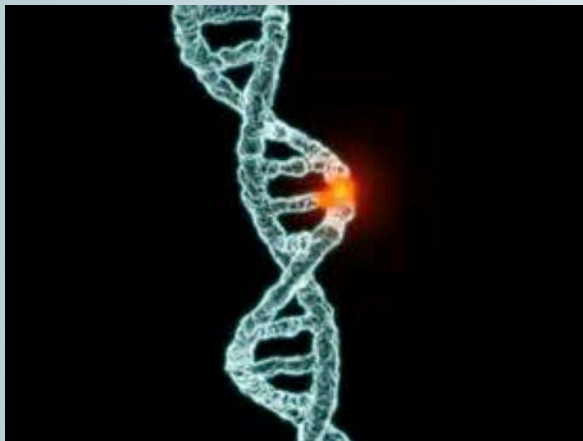


**Séminaire du 04 avril 2018**

**De 14h à 17h30**

**Organisé par Dominique FRANCO**

**Amphithéâtre Pierre Barret - CHB - l'hôpital Paul Brousse**



**Titre :**  
**Thérapie génique dans les  
maladies du foie**

Première partie : Modérateurs : Carole Masurier et Pierre Nahon

14h00 : Thérapie génique synthétique : une nouvelle approche pour le traitement de pathologies hépatiques aiguës. Philippe Jais (Eukarÿs)

14h30: LentiFlash, a game-changing tool for RNA delivery: Pascale Bouillé (FlashCell)

15h00 : Thérapie génique de la maladie de Crigler-Najjar : Philippe Labrune (AP-HP-Généthon)

15h30 :Pause-café

Deuxième partie : modérateurs : Olivier Rosmorduc et Jamila Faivre

16h00 : Thérapie génique du carcinome hépato-cellulaire : Philippe Merle (HCL-Inserm)

16h30 : Aspects réglementaires de la thérapie génique des maladies du foie : Nicolas Ferry (AP-HP)