

TEMOIGNAGES Club POC

« Le Club POC est un programme de valorisation de la recherche qui a permis la mise en relation d'acteurs industriels avec plusieurs équipes de recherche que nous accompagnons dans de cadre de programmes de maturation de leurs projets au sein de la SATT AxLR.

Le Club POC a non seulement concrétisé ce rapprochement, mais aussi, grâce à son expertise en matière d'accompagnement de projets, a apporté une préparation amont adaptée, permettant aux équipes académiques de se perfectionner dans la manière de pitcher leur projet devant un panel d'industriels.

Enfin, les discussions qui en ont résulté ont fourni des feedbacks riches et pertinents, permettant d'identifier des leviers d'action possibles en termes de développements techniques futurs, mais aussi de mieux valoriser les projets et de redéfinir les priorités vis-à-vis du secteur industriel.

En résumé, la présentation des projets de la SATT AxLR au Club POC se révèle constructive à plusieurs égards, qu'il s'agisse de la qualité de la préparation des projets, de l'accès à un réseau d'industriels ou du retour d'information qui en découle. »

Henri PIRAS

Project Manager – Healthcare Research&Innovation
SATT AxLR

Agnès MIERMONT

Project Manager / Health Research
SATT AxLR

« In its quest for breakthrough therapeutic innovations for rare diseases, Medetia maintains and wishes to develop strong collaborations with the public and clinical research sectors to identify new projects. With this in mind, we have joined the POC Club, which gives us rapid and effective access to a portfolio of therapeutic project proposals, and direct contact with the researchers. In just a few meetings, thanks to a structured and classified presentation methodology, we were able to review more than twenty new projects in the field of rare diseases, 3 of which led to R&D discussions. »

Jean-Philippe ANNEREAU
CEO MEDETIA

“The gap between applied research and its development as a therapeutic is beyond the competence of many scientists. The exceptional team at the “Club POC” helped us close this gap. Interacting with the team has been constructive, productive and enjoyable.”

EJ Kremer

Director Adjoint Institut de Génétique Moléculaire de Montpellier

« Le Club POC nous permet d'avoir accès à des équipes scientifiques de grande qualité, avec des projets réfléchis et exécutés dans la perspective de répondre à des besoins médicaux identifiés, à un stade de maturité autour de la preuve de concept préclinique parfaitement compatible avec le modèle de HBS : prêts à être fortement accélérés dans le but d'entrer en clinique dans les meilleures dispositions, avec des perspectives bien définies, une équipe opérationnelle sur mesure, toute l'expérience du management de HBS et un financement adéquat.

C'est précisément au stade de maturité des projets proposés par le Club POC que Home Biosciences peut apporter un maximum de valeur. HBS s'assure en effet de la bonne exécution en termes de recherche translationnelle, de préparation du passage en clinique avec un positionnement thérapeutique pertinent, et d'une transition vers un développement pharmaceutique. En outre, HBS veille à la structuration, et l'opérationnalisation optimale du projet ainsi que de son financement.

Le Club POC répond parfaitement à l'objectif d'un partenariat public-privé efficace, en mettant les porteurs du projet dans les meilleures dispositions possibles pour cette transition souple et efficace au sein d'une structure comme HBS. Le Club POC favorise très efficacement cette rencontre et contribue à l'alchimie entre toutes les parties prenantes.

Grâce au club POC, nous avons engagé plusieurs discussions prometteuses avec des équipes de recherche. Nous avons ainsi plusieurs projets en cours d'examen, qui pourraient rejoindre le pipeline de HBS, à travers la création d'une société ou d'une collaboration pour avancer une maturation, selon l'avancement des travaux scientifiques. »

Magali RICHARD

Deputy CEO et cofondatrice, Home Biosciences

« Avec la création du Club POC, la Fondation Maladies Rares a certainement permis de mieux valoriser la recherche académique dans ce domaine et surtout de faciliter énormément les échanges avec les équipes de recherche. Que ce soit sur les formats des présentations, sur les interventions des chercheurs et sur les suites données aux rencontres POC, les investissements de la Fondation sont à saluer et nous permettent à nous, Entreprises du Médicament, d'envisager des partenariats dans les meilleures conditions. Je tiens particulièrement à les remercier car nous avons pu signer, grâce à la Fondation, un accord de co-maturation pour un projet très pertinent dans une maladie extrêmement rare et particulièrement grave »

Antoine FERRY Fondateur des laboratoires CTRS

« La Fondation Maladies Rares est un acteur important de notre écosystème et le club POC est un évènement incontournable pour donner de la visibilité aux projets de développement de médicament pour les maladies rares. HuntX Pharma est très heureux d'avoir pu bénéficier de cette mise en lumière et des contacts que cela a généré ! »

Laure Jamot,

Présidente Hunt Pharma

« Les Professeurs Ariane Boudier*, Igor Clarot* et François Feillet**, soutenus par la SATT Sayens, ont présenté au club POC de la Fondation des Maladies Rares leur projet de thérapie de la terrible maladie de Menkès. L'accueil du club POC fut très enthousiaste puisqu'en moins de 24 heures, un des industriels a manifesté son intérêt pour la technologie. Deux ans plus tard, le projet en partenariat avec cet industriel et SAYENS est aujourd'hui au stade de préparation de l'étude clinique prévue en 2024. Sans le club POC, l'espoir de soigner des dizaines d'enfants à travers le Monde n'aurait été qu'utopie. »

* Université de Lorraine

** CHRU de Nancy

Paul BECQUART

Health project Manager- Satt SAYENS

« Je ne saurais dire à quand remontent mes premiers échanges avec la Fondation Maladie Rares mais c'est toujours un réel plaisir de partager avec Christine Fetro. Christine nous apporte un regard neuf mais expert sur les projets que nous soutenons et reste toujours très constructive sur tous les retours qu'elle nous fait. Les Clubs POC sont des moments très structurants pour pouvoir présenter les innovations à des KOLS et industriels du domaine. Merci ! »

Valentine PANEL

Responsable marketing de l'innovation et relations industrielles en Santé Satt LINKSIUM

« Le Club POC, grâce à la qualité de ses membres, offre de réelles opportunités de tisser des partenariats avec des industriels et est devenu au fil des ans un acteur incontournable dans le domaine des maladies rares pour promouvoir des innovations issues notamment du monde académique »

Hervé LE DEIT

Responsable BU Healthcare

Satt Ouest Valorisation

« Le Club POC de la Fondation Maladies Rares permet aux chercheurs de pitcher leur projet au board d'investisseurs, de se confronter à leur vision et d'identifier les jalons à atteindre pour faciliter le développement/la transférabilité de leur projet. »

Elise PETIT-RODAT

Chef de projets thématiques

Satt Ouest Valorisation

« Au cours d'un de nos projets de recherche en chimie organique, j'ai décelé qu'une famille de nouvelles molécules issues de nos travaux pouvait avoir un intérêt pour le traitement d'une maladie rare, la maladie de Pompe. Je me suis spontanément adressée à la Fondation Maladies Rares pour être conseillée sur l'approche à mettre en œuvre pour rechercher des partenaires (industriels et/ou praticiens) susceptibles de nous aider dans les études visant à mettre au point un traitement basé sur ces molécules.

Madame C. Fétro s'est déplacée jusqu'à mon laboratoire afin de découvrir notre projet. J'ai immédiatement senti de sa part une confiance en ce projet, une immense bienveillance et une disponibilité pour nous aider à le mener à bien.

Dans un premier temps, j'ai été extrêmement bien conseillée sur les priorités à observer (par exemple en termes de protection intellectuelle) et les structures susceptibles de co-porter ce projet. Par la suite, j'ai toujours pu compter sur le soutien de Madame Fétro et de la Fondation Maladies Rares. Notamment, une participation au club POC m'a permis de présenter nos résultats devant un parterre d'acteurs majeurs de la R&D pharmaceutique, et d'être mise en contact avec des partenaires de l'industrie pharmaceutique pour la suite du développement de ce projet. Pour tout cela, je tiens à remercier chaleureusement la Fondation Maladies Rares »

Sandrine PY, Directrice de Recherche

Département de Chimie Moléculaire, CNRS-Université Grenoble Alpes

« Nous avons découvert le club POC en 2021, lorsque Christine Fétro et Gaëlle Dombu-Smeets de la Fondation nous ont proposé de présenter les résultats encourageants issus de nos laboratoires devant un panel d'industriels potentiellement intéressés. Le club POC c'est une sorte de « speed-dating » entre chercheurs et industriels : nous avons 4 diapos et 10 minutes pour les convaincre de l'intérêt de nos découvertes. Et cela a fonctionné puisqu'après de riches échanges scientifiques, nous avons décroché une manifestation d'intérêt d'une start-up studio sur nos travaux. Ce Club POC est donc à l'origine d'une collaboration scientifique active entre 3 équipes de recherche, une start-up studio et la SATT Ouest Valorisation. Elle vient d'aboutir en 2023 à la mise en place d'un projet de maturation dont l'objectif est maintenant de tester l'efficacité d'une approche thérapeutique pharmacologique dans le cadre d'une maladie rare, la dystrophie musculaire oculopharyngée. Le Club POC a donc été pour nous une véritable opportunité d'attirer l'attention d'industriels souhaitant investir dans le potentiel d'un projet innovant. La construction de ce projet de maturation s'est faite en combinant l'expertise de tous, avec les spécialités de chacun. L'implication d'un industriel au plus tôt dans la phase de maturation de notre projet nous a permis de prendre en compte dès le début les contraintes et les attentes industrielles et donc de gagner en efficacité pour aller au plus vite vers le patient »

Cécile VOISSET, chercheur Inserm

Capucine TROLLET, PhD, DR2 Inserm

Team- Cell and molecular orchestration in muscle regeneration, ageing and diseases

Centre de Recherche en Myologie, UMRS 974

Sorbonne Universités / INSERM / AIM

INSTITUT de MYOLOGIE - G.H. Pitié-Salpêtrière

Le "Club POC", organisé par la Fondation pour les maladies rares, est un événement exceptionnel qui joue un rôle clef dans l'avancement des projets translationnels à un stade précoce dans le domaine des maladies rares. C'est une plateforme inestimable qui favorise la collaboration, l'innovation et l'investissement dans le domaine des maladies rares.

En tant qu'expert en biotechnologie et investisseur en capital-risque chez AdBio Partners, je participe avec grand intérêt à cet événement dont l'organisation et la qualité des projets présentés sont toujours remarquables.

Ce qui distingue le Club POC, c'est son approche unique qui consiste à mettre les chercheurs en condition réelle et de leur permettre de présenter leurs projets dans un objectif de développement translationnel face aux acteurs majeurs de la biopharma et du financement. Ce défi encourage l'innovation, et garantit également que les projets sont présentés en mettant l'accent sur leur potentiel pour les patients.

Au fil des ans, ma participation m'a permis de découvrir un éventail impressionnant de projets de grande qualité, ce qui démontre une connaissance très précise de l'activité de recherche en France.

Ces projets sont souvent très prometteurs et bénéficient grâce au Club POC à de nombreuses opportunités de partenariats et de soutien financier de la part des investisseurs.

AdBio Partners, la société de capital-risque que je représente, est véritablement ravie de participer à cet événement.

Adrien Clavairoly - PhD

Senior Associate – AdBio partners

« CNRS Innovation et la Fondation Maladies Rares ont mutualisé leurs efforts communs pendant plus de 10 ans de collaboration et partagent le même objectif de valorisation de la recherche, la même exigence d'assistance, d'expertise et de bienveillance en vue de faire émerger des solutions thérapeutiques et/ou diagnostiques au bénéfice de nos patients dans ce domaine.

Le Club POC est une belle opportunité de travailler en collaboration et en complémentarité sur des projets maladies rares innovants issus des laboratoires CNRS et ses partenaires.

Dans cette collaboration qui a permis d'engager des interactions prometteuses entre des chercheurs et des financeurs potentiels/industriels, la Fondation Maladies Rares agit comme un catalyseur au sens chimique du terme impulsant la dynamique au-travers d'opportunités de mises en lien tout en restant une tierce partie neutre et de confiance. Nous exprimons notre grande reconnaissance pour votre implication continue aux côtés de nos chercheurs et nous remercions toute l'équipe de la Fondation notamment Christine, ainsi que son réseau »

Brahim Sennane

CNRS Innovation