

## LUNDI 17 SEPTEMBRE 2018 : PROCESS, R&D | REGULATORY

### PROCESS, R&D TRACK

**10h00 - 10h30 - Dr Jawad Zerrad (Maroc)** - Pharmacien DG des laboratoires NOVOPHARMA et ancien président de l'ordre des pharmaciens Industriels.  
« *Le transfert de technologie* »

**10h30 - 11h30 - Issad Rebrab (Algérie)** - Président Groupe Cevital  
« *EVCON - Technologie révolutionnaire de production d'eau ultra pure* »

**11h30 - 12h00 - Djalila Boudemagh (Algérie)** - Maître de Conférences-Enseignante au département de Génie des procédés - Université Ferhat Abbas Sétif-1  
« *Développement et commercialisation de nouvelles molécules bioactives pour le traitement gastrique* »

**12h00 - 12h30 - Abdelhakim Boudendouna (Algérie)** - Professeur chez Département de Pharmacie, Faculté de Médecine, Université d'Alger 1  
« *Quality by Design pour la Biotech* »

**12h30 - 13h00 - Riad Farad (Algérie)** - Country Performance Manager at Danone  
« *Lean Manufacturing* »

### REGULATORY TRACK

**14h00 - 14h30 - Dr Souad ZOUAGHI (Algérie)** - Directrice de projet à l'entreprise Canadienne de Consulting PBE  
« *Nouvelle Approche C&Q de Qualification ANSM 2015 & FDA 2011* »

**14h45 - 15h15 - Yacine Sellam, Ph.D (Algérie)** - Responsable des projets vaccins et des partenariats public-privé à l'Institut Pasteur d'Algérie.  
« *Les enjeux et les défis de l'harmonisation réglementaire au Maghreb* »

**15h30 - 16h00 - UNOP** - Union National des Opérateurs de la Pharmacie (Algérie)

**16h00 - 16h30 - Dr. Mohamed Khalil TAMIM (Pharm.D, M.Sc.Pharm, MDPP) (Maroc)** - Regulatory Affairs Head Africa, Alcon, A Novartis Division  
« *Drugs/Medical Devices Borderline Products: Classification and Registration Challenges in Africa.* »

**16h30 - 17h00 - Si Ahmed Noureddine (Algérie)** - Fondateur et directeur du bureau d'études Barcode Services.  
« *Comment mettre en place le code 2D (Data matrix) sur le médicament (Vignette, carton, palette), suivi des stocks et inventaire en code barre et code 2D.* »

## MARDI 18 SEPTEMBRE 2018 : MICROBIOLOGY & QUALITY CONTROL | AFRICA PHARMA

### MICROBIOLOGY & QUALITY CONTROL TRACK

**10h00 - 10h30 - Abdelkrim Ouahid Cheref (Algérie)** - Directeur qualité de AT PHARMA  
« *Contrôle microbiologique par forme pharmaceutique : exigences réglementaires* »

**10h45 - 11h15 - Pierre Devaux (France)** - Pharmacien Responsable - Directeur qualité ACM Pharma  
« *Médicaments stérile - Le nouveau draft de l'annexe 1 : Quels sont les points importants ?* »

**11h30 - 12h00 - Aziz Chraïbi, PhD, ing. (Algérie | Canada)** - Directeur ingénierie et conformité - EXPERT SANTÉ CANADA & MAPAQ - Organisme Formateur Agréé CPMT : produits biotechnologiques et innovants  
« *Maîtrise de la contamination* »

**12h00 - 12h30 - Nizar Laabidi (Tunisie)** - Pharm.D, PRT, Chef de service hospitalo-sanitaire et Directeur de Production chez Institut Pasteur de Tunis  
« *Les Bonnes Pratiques de Fabrication par processus aseptique : Applications dans l'unité de production de l'Institut Pasteur de Tunis* »

**12h30 - 13h00 - Mamou Marzouk (Algérie)** - Maître de conférences en chimie analytique au département de pharmacie à l'Université de Tizi Ouzou, Collaborateur scientifique de Wanylab  
« *Nouvelle approche de la validation de nettoyage* »

### AFRICA PHARMA TRACK

**13h30 - 14h00 - Dr Lotfi Benbahmed (Algérie)** - Head of Algerian College of Pharmacists (Président du Conseil de l'Ordre des Pharmaciens d'Algérie)  
« *Introduction* »

**14h00 - 14h30 - Hachem Alaoui (Maroc)** - Directeur Pôle international, Laboratoires SOTHEMA  
« *Marché pharmaceutique Africain : Quelles approches pour les entreprises Maghrébines ?* »

**14h30 - 15h00 - Amor Toumi, Ph.D (Tunisie)** - Expert international en médicaments et santé OMS  
« *Propriété intellectuelle et accès aux médicaments* »

**15h00 - 15h30 - Didier Mouloum (Cameroun)** - CEO, Section industrie pharmaceutique de la FIP Ancien cadre IMS santé  
« *Approvisionnement, distribution et accès des médicaments en Afrique* »

**15h30 - 16h00 - Danny Mutembe (Rwanda)** - CEO of MD Conseil Medical Supply and Managing Partner of Pharmacy Conseil in Kigali  
« *The current Pharmaceutical landscape in Africa: impact of imported products with Counterfeited and substandard medicines flocking the African market and the Role of healthcare partners in the development of the pharmaceutical sector with Governments and prohibitive policies.* »

**16h00 - 16h30 - Layla LAASSEL SENTISSI (Maroc)** - Pharmacienne Directrice Exécutive de l'AMIP  
« *Les enjeux d'accessibilité des médicaments de qualité dans l'espace CEDEAO* »

## MERCREDI 19 SEPTEMBRE 2018 : CLINICAL STUDIES | BIOTECHNOLOGY

### CLINICAL STUDIES TRACK

**09h30-10h00 - Dr Salaheddine Sahraoui CEO Clinica Group** - Président BIORM  
« *Introduction & Modération* »

**10h00 - 10h30 - Dr. Ehouman Mocket (Côte d'Ivoire)** - Director of OloPam Pharma and Research & Development (OloPam PRD)  
« *Les essais cliniques en Afrique* »

**10h30 - 11h00 - Lamine Mahi (Algérie | France)** - Directeur Général Axelys Santé  
« *Apports de la Recherche Clinique et Accès à l'innovation et à l'excellence Médical* »

**11h00 - 11h30 - Karim LALLOUCHE, Ph.D (Maroc)** - Managing Director: Clinical Healthcare & Innovation For Africa  
« *Recherche clinique : Le triangle de la réussite.* »

**11h30 - 12h00 - Dr. Habita Cellia (Algérie | France)** - Directrice Générale d'Ariane Corp  
« *MENA, l'intérêt des essais cliniques dans la prise en charge des patients atteints de maladies rares* »

### BIOTECHNOLOGY TRACK

**13h00 - 13h30 - Chokri Jeribi (Tunisie)** - Président SEPHIRE chez Syndicat des Entreprises Pharmaceutiques Innovantes de Recherche  
« *Globalisation des essais cliniques, bénéfique, opportunité et risque pour le Maghreb* »

**13h30 - 14h00 - Mohamed Nibouche (Algérie)** - Directeur Général Excelium  
« *Biosimilaires : enjeux & risques pour l'Algérie* »

**14h00 - 14h30 - Pr. Hammadi Ayadi, PhD (Tunisie)** - PDG du Biotechpôle Sidi Thabet  
« *Les anticorps monoclonaux biosimilaires - la stratégie tunisienne* »

**14h30 - 15h00 - Dr Samia Bensalem (Suisse)** - Senior consultant, MDSAP remediation, Pharmacovigilance (PV), Clinical trials, compliance, Auditor, medical devices, Senior trainer in PV, preparation of inspections (MHRA, EMA, ANSM, FDA, PFDA,...)  
« *Les biosimilaires Vs Générique (comparaison)* »

**15h00 - 15h30 - Dr Belkhef Mourad (Algérie)** - Ph.D en Biotechnologie et santé chez Université des Sciences et de la Technologie "Houari Boumediène"  
« *Démarche à suivre dans la production des biosimilaires en Afrique du Nord avec transfert de technologie* »

**15h30 - 16h00 - Arezki Chekaoui Ph.D (Algérie)** - Biotechnology analyst / Ph.D. researcher  
« *Contrôle de qualité des produits issus de la Biotechnologies-Biosimilaires : un Défis pour le marché pharmaceutique* »