



Jean-Pierre Bracquemart, Vice-Président des Opérations Industrielles

- **Virologie** : le groupe a lancé l'un des premiers anti-rétroviraux de l'histoire du VIH. Bristol-Myers Squibb est aussi le seul groupe pharmaceutique à proposer des médicaments en une prise par jour dans les trois différentes classes d'anti-rétroviraux (plus de 30% des patients ont pu bénéficier d'un traitement en une prise par jour)

Nucléoside : Zerit® (stavudine), Videx® (didanosine)
Non Nucléoside : Sustiva® (éfavirenz)
Antiprotéase : Reyataz® (atazanavir)

- **Cancérologie** : Leader européen des produits de chimiothérapie anti-cancéreux, Bristol-Myers Squibb met à disposition 7 médicaments anticancéreux majeurs, actuellement utilisés dans le monde. Taxol®, Megace®, Paraplatine®, Etopophos®, UFT® Hydrea®, Bicnu®.

- **Neurosciences**

Aujourd'hui Bristol-Myers Squibb a développé plusieurs traitements, dont un antipsychotique avec la société Ostuka Pharmaceuticals offrant un nouveau mode d'action pour traiter la schizophrénie, et cherche de nouveaux traitements pour la maladie d'Alzheimer et autres démences.

Antipsychotique : Abilify®

Anxiolytique : Buspar®
Antiparkinsonien : Sinemet®, Mantadix®
Sevrage alcoolique : Revia®

- **L'automédication** :

Sous sa marque UPSA, Bristol-Myers Squibb propose une large gamme de médicaments accessibles sans ordonnance, remboursables ou non remboursables (Efferalgan, aspirine UPSA...). Utilisés dans les conditions indiquées sur la notice, ces médicaments qui disposent d'une autorisation de mise sur le marché, permettent de traiter des pathologies telles que rhume, fièvre, troubles gastro-intestinaux, fatigue, carences alimentaires ou douleurs.

Suivant la politique Hygiène Sécurité et Environnement (HSE) du groupe Bristol-Myers Squibb, les équipes du site d'Agen s'engagent à maintenir un processus de progrès continu. Le site UPSA a été la 1ère entreprise du Lot et Garonne à obtenir la certification de la norme ISO 14001, en novembre 2001. En tant qu'acteur industriel, BMS s'est également engagé dans un système global de management de l'environnement. Cette démarche s'inscrit dans le programme mondial « Durabilité 2010 » de Bristol-Myers Squibb. Elle concerne tous les aspects de l'activité : réduction des consommations d'eau et d'énergie, maîtrise et recyclage des déchets, réduction des emballages. Mais elle relève aussi d'une prise en compte plus large de l'environnement, à travers notamment le parrainage d'espèces animales, comme en témoigne l'engagement de l'usine d'Agen pour participer à la protection de la cistude d'Europe, une espèce de tortue aujourd'hui menacée...

M. HASLÉ

Contact :

Bristol-Myers Squibb
Agen
Tél. : (+33)05 53 69 84 44
Fax : (+33)05 53 69 84 97
Site : www.bmsfrance.fr

En Bref... En Bref...

CIT lance un nouveau service, l'étude de réactivité tissulaire croisée

Le CIT, un laboratoire de recherche sous contrat indépendant, spécialisé dans les études de sécurité et la recherche dans les domaines de la santé, a annoncé le 12 mars 2009 un nouveau service pour ses clients au niveau international : l'étude de réactivité tissulaire croisée (TCR - tissue cross-reactivity).

Ce nouveau service renforce les atouts du CIT dans le domaine des biotechnologies et permettra aux sociétés de biotechnologies de tester si les thérapies à base d'anticorps monoclonaux se lient à une autre cible que celle visée. Des études de réactivité tissulaire croisée sont déjà en cours pour un certain nombre de clients du CIT.

La société a mis en place ce service avec plusieurs panels de tissus humains et animaux. Elle présentera les résultats d'une étude de validation qui utilise un anticorps monoclonal de référence (ciblant CD-209) lors de meetings scientifiques au cours des prochains mois.

« Ce nouveau développement étoffe la gamme des services du CIT dans un domaine où il y a une réelle demande, celui des anticorps monoclonaux thérapeutiques, » déclare le Dr Roy Forster, directeur scientifique du CIT. « Cet ajout à notre catalogue de services rend le CIT plus attractif auprès des sociétés clientes dans le secteur des biotechnologies. C'est aussi un nouvel exemple de notre investissement scientifique continu afin d'étoffer la gamme de nos services. »

Cette annonce s'inscrit dans la volonté actuelle du CIT de se développer davantage sur les marchés pharmaceutique et biotech. Ces dernières années, le CIT a mené un ambitieux programme d'extension de ses infrastructures qui lui a permis d'augmenter la surface de ses locaux de plus de 50 pour cent, passant de 13 000 m² à 20 000 m². La société a notamment construit un laboratoire de génomique. Dernièrement, elle a également renforcé son équipe de direction par le recrutement d'un directeur de la toxicologie et des

opérations, d'un directeur de la qualité et d'un directeur de la toxicologie réglementaire. Ses ventes actuelles dépassent les 40 millions d'Euros (50 millions de dollars).

A propos du CIT

Le CIT est un laboratoire de recherche sous contrat indépendant spécialisé dans les études de sécurité et la recherche dans les domaines de la santé. Fondé en 1969, le CIT a mené un grand nombre de projets pour des sociétés internationales travaillant dans le domaine de la pharmacie humaine et vétérinaire, des biotechnologies, de la chimie, de l'agrochimie, ainsi que pour des sociétés de produits grand public. Il a contribué à l'enregistrement de nombreux produits au niveau mondial.

Ses infrastructures de 20 000 m² en Normandie, à seulement une heure de Paris, hébergent les principales espèces animales de laboratoire. Ses infrastructures de laboratoires incluent la chimie analytique, la pathologie clinique, la génomique et l'histologie. Le CIT dispose également de locaux dédiés aux archives, métrologie etc... La société est un établissement certifié BLP (Bonnes Pratiques de Laboratoire) et AAALAC.

Le CIT offre une gamme complète d'études en toxicologie générale, toxicologie de la reproduction, cancérogenèse, pharmacocinétique, et pharmacologie de sécurité. Elle réalise également des études de toxicologie génétique et d'écotoxicologie.

Le chiffre d'affaires est de plus de 40 millions d'euros. Plus de la moitié des revenus de la société est généré par des contrats internationaux. Globalement, 80 pour cent des revenus de la société proviennent des secteurs pharmaceutique et biotech. Les sociétés de biotechnologies représentent environ 50 pour cent des revenus.

La société est dotée d'une équipe de direction internationale dans les domaines scientifique, financier et commercial.

www.citox.com



Nouvelles Solutions Chirales

HPLC · SFC · PROCESS

Cellulose-1

Une alternative garantie et compétitive à CHIRALCEL® OD-H®.

Cellulose-2

Une nouvelle phase cellulose améliorant votre taux de réussite de séparations chirales.

Et maintenant...

Amylose-2

Une phase Amylose Unique élargissant l'éventail des séparations possibles.

Appelez-nous pour plus d'informations !



Lux est une marque déposée de Phenomenex, Inc. CHIRALCEL et OD-H sont des marques déposées de DACEL Chemical Industries, Ltd. © 2009 Phenomenex, Inc. Tous droits réservés.

www.phenomenex.com/info/lux

Tél: 01 30 09 21 10 Fax: 01 30 09 21 11

Email: franceinfo@phenomenex.com