



Prophylaxie pré-exposition du VIH

Enjeux de recherche, niveaux de preuve et production de recommandations

9h. Que savons-nous ? Que reste-t-il à apprendre ?

Panorama des recherches en cours (phase préclinique, phase I, phases II, phase III)

Vers la mise en œuvre : *demonstration projects*, recommandations et réglementations

Questions en suspens: adhésion, concentration des médicaments et niveaux de protection

11h. Recherches en cours : objectifs, designs, niveaux de preuve et questions éthiques

Quels standards de prévention dans les essais ?

Doivent-ils correspondre aux standards nationaux ?

L'usage d'un bras placebo est-il aujourd'hui contraire aux principes d'Helsinki ?

Est-il encore opportun et éthique de mener des essais d'efficacité de phase III ?

Peut-on penser à des designs alternatifs ?

14h. Production des recommandations

A partir de quelles données les recommandations sont-elles produites
(données issues d'essais de phase III, autres données) ?

Quels sont les règles ou usages habituels en la matière ?

Les différents niveaux de preuve correspondent-ils à différents niveaux de recommandations ?

15h30. Table ronde et conclusion

29 janvier 2013 – Mairie du 10^e arr. de Paris