



COMMUNIQUÉ DE PRESSE



Présentation du palmarès

CONTACT PRESSE

Maud Pilloud, responsable communication et partenariat institutionnels
Groupe Profession Santé – 1, rue Augustine Variot – 92240 Malakoff
Tél. : 01 73 28 16 19 – maud.pilloud@gpsante.fr

Prix Galien France

C'est à la France que revient l'initiative d'avoir créé, en 1970, un prix de la recherche pharmaceutique dont la notoriété et le rayonnement en ont fait, depuis, la plus grande distinction mondiale en cette matière : le prix Galien.

Le prix Galien distingue des innovations en santé (toutes thérapeutiques confondues) remarquables, récentes et à disposition du public, ainsi que des travaux de recherche emblématiques. Il contribue donc, notamment, à promouvoir et à dynamiser la recherche en santé et à encourager les laboratoires et les équipes qui la font avancer. Il honore des innovations d'exception dans tous les domaines de la santé : médicament, travaux de recherche, Medtech et solutions numériques, mais également l'accompagnement du patient.

L'intérêt que lui portent les pouvoirs publics, notamment des ministres de la Santé, de la Recherche ou de l'Industrie, ainsi que son audience à l'étranger, incitent les équipes à se mobiliser toujours davantage pour obtenir cette distinction.

Si le prestige du prix Galien s'est accru au fil des ans, c'est grâce aux membres des différents jurys qui comptent d'éminents experts et spécialistes dans chaque catégorie. Ils ont su, par leur choix de lauréats, refléter fidèlement le mouvement thérapeutique en France depuis plus d'un demi-siècle et mettre en valeur les innovations et les équipes les plus performantes. La notoriété des membres du jury, leur rigueur scientifique et leur indépendance ont permis d'affirmer, auprès du secteur de la santé et des pouvoirs publics, le caractère institutionnel du prix Galien. Il est, depuis de nombreuses années, pris comme exemple au-delà des frontières de notre pays.

Je connais l'importance des prix Galien qui récompensent chaque année des innovations thérapeutiques et des travaux de recherche parmi les plus créatifs.

Emmanuel Macron, président de la République française – 2017

Le prix Galien est une initiative bienvenue pour stimuler une recherche créative et promouvoir l'excellence de l'innovation.

Barack Obama, président des États-Unis – 2009

Barack Obama, président des États-Unis – 2009

Elie Wiesel, prix Nobel de la paix – 1986

En remettant le prix Galien, j'ai surtout le plaisir de saluer de belles avancées déterminantes pour la santé publique.

Je remercie le prix Galien qui démontre qu'un monde en meilleure santé est un monde plus sûr et un monde plus juste.



Prix Galien France

Sous le haut patronage de
Monsieur Emmanuel MACRON
Président de la République française

Le chef de l'État, pleinement engagé pour faire de la France la première nation européenne innovante et souveraine en santé à l'horizon 2030, nous fait l'honneur de placer le prix Galien France sous son haut patronage.



VOLET

ACCOMPAGNEMENT DU PATIENT

Page 5



VOLET

TRAVAUX DE RECHERCHE

Page 6



VOLET

MÉDICAMENT

Pages 7 à 9



VOLET

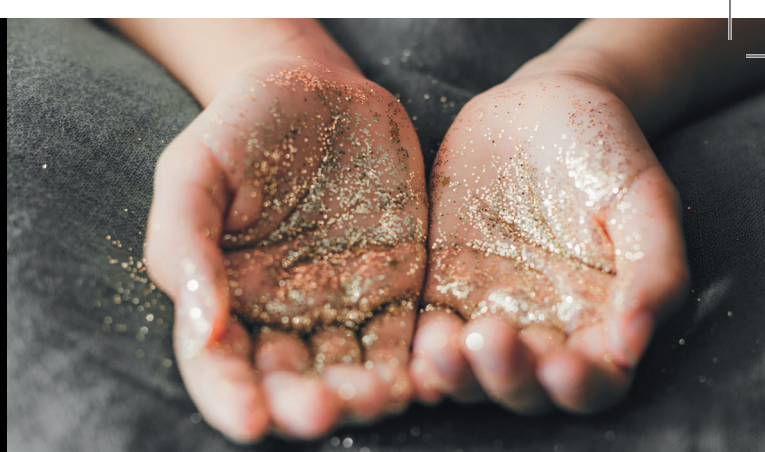
MEDTECH ET SOLUTIONS NUMÉRIQUES

Pages 10 et 11





VOLET ACCOMPAGNEMENT DU PATIENT



La Maison des femmes

Maisons des femmes Restart

Les Maisons des femmes Restart sont des centres de santé rattachés à des hôpitaux, dédiés à la prise en charge des femmes victimes de violences via des parcours de soins personnalisés. Grâce à un guichet unique et une équipe pluridisciplinaire en secret partagé, elles offrent un accompagnement complet, soignant les violences, dont les conséquences sur la santé sont considérables, au même titre qu'un cancer ou une fracture. Aujourd'hui, le réseau Restart compte 30 structures.



Écouter, rassurer, accompagner et respecter une femme victime d'agressions, c'est la première étape pour se reconstruire. La honte, l'égarement, la perte de confiance souvent à cause de ces traumatismes dévalorisent ces femmes profondément affectées. Grâce aux Maisons des femmes Restart, la dignité et la confiance peuvent être retrouvées pour se reconstruire. C'est un accompagnement précieux, bienveillant qui est indispensable pour retrouver son identité.

Dominique Bayle, présidente du jury du volet Accompagnement du patient

Contact

Ghada Hatem

Gynécologue-obstétricienne, fondatrice et présidente de Maisons des femmes Restart
partenariat@lamaisondesfemmes.fr
06 19 16 58 87

Coup de cœur



Le Rire Médecin

Les clowns du Rire Médecin dans les unités d'accueil pédiatriques enfants en danger (UAPED) : un accompagnement qui favorise la parole

Le Rire Médecin est la première association de clowns hospitaliers à intervenir en unité d'accueil pédiatrique enfants en danger. Les comédiens spécialement formés proposent à l'enfant accueilli du répit et du jeu lors des moments d'attente entre examens et auditions. La présence des clowns facilite sa prise en charge et lui permet de se reconnecter avec ses émotions. Créateur et passeur de liens, le clown favorise la libération de la parole de l'enfant, point de départ de la résilience.

Contact

Mathilde Roy

Chargée de mécénat

et de partenariats

m.roy@leriremedecin.org

01 44 84 40 97



L'unité d'accueil pédiatrique permet aux enfants affectés par des situations douloureuses d'apaiser, d'encadrer et de rassurer. Un enfant qui a une vision de l'adulte agressive ne peut contribuer à son épanouissement personnel où perte de repères et confiance disparue sont totalement déséquilibrantes et anxiogènes. Les clowns du Rire Médecin sont un lien précieux pour préserver l'enfance où l'innocence est un facteur de développement à un rythme naturel.

Dominique Bayle, présidente du jury du volet Accompagnement du patient



VOLET TRAVAUX DE RECHERCHE



Catégorie
Travaux
de recherche
clinique

Pr Michel Azizi

Équipe CIC1418 INSERM/AP-HP et service d'hypertension artérielle, HEGP, Paris

L'hypertension artérielle (HTA) est la première cause de mortalité et de handicap dans le monde, qui reste insuffisamment contrôlée malgré les traitements médicamenteux disponibles. Nous avons mené quatre essais cliniques qui ont montré l'efficacité de la dénervation rénale (DR) comme nouveau traitement de l'HTA. La DR consiste à interrompre l'innervation sympathique rénale par voie endovasculaire en utilisant un cathéter de radiofréquence ou à ultrasons. Nos résultats ont contribué à l'approbation de la DR par la FDA et la HAS, comme traitement additionnel pour les HTA non contrôlées.



Nous sommes heureux de décerner cette année le prix « Travaux de recherche clinique » au Pr Michel Azizi. Cardiologue et chercheur de renommée internationale, il a consacré sa carrière à la recherche sur l'hypertension artérielle, problème de santé publique majeur. Son parcours est marqué par son engagement scientifique, sa vision novatrice et sa détermination. Les résultats de ses travaux, nombreux et couvrant un large panel d'innovations tant pharmacologiques que non pharmacologiques, contribuent réellement à l'amélioration de la vie des patients. Le Pr Azizi promeut et transmet un esprit exemplaire de collaboration entre chercheurs, cliniciens et patients.

Annick Tibi, présidente du jury des volets Médicament et Travaux de recherche

Contact

Michel Azizi

Professeur des universités-praticien hospitalier, chef de service
michel.azizi@aphp.fr
06 47 59 02 07

Dr Valérie Crépel et Dr Christophe Mulle

INMED – Codage neuronal et plasticité dans l'épilepsie

Catégorie
Travaux
de recherche
fondamentale

Les recherches pionnières menées conjointement par les Drs Valérie Crépel et Christophe Mulle ont mis en lumière le potentiel des récepteurs kaïnate comme cible pour l'élaboration d'une thérapie génique innovante, AMT-260, destinée à combattre l'épilepsie du lobe temporal réfractaire. Les premiers résultats de l'essai clinique de phase I/IIa, mené par uniQure, montrent une réduction de 92 % de la fréquence des crises chez le premier patient traité avec AMT-260, sans effet indésirable.

Contact

Dr Valérie Crépel

Directrice de recherche INSERM
valerie.crepel@inserm.fr
06 20 02 13 55

Dr Christophe Mulle

Directeur de recherche CNRS
christophe.mulle@u-bordeaux.fr
06 26 01 61 74



Le jury a sélectionné cette année, dans la catégorie travaux de recherche fondamentale, les Drs Valérie Crépel et Christophe Mulle. Leurs travaux représentent une trajectoire exemplaire de la recherche fondamentale à l'essai clinique et portent une avancée potentiellement majeure dans le traitement de l'épilepsie du lobe temporal. Leur démarche est très innovante et leurs premiers résultats cliniques obtenus sont prometteurs sans effet indésirable notable. Elle illustre un modèle abouti de recherche translationnelle, alliant rigueur scientifique, innovation et capacité de valorisation industrielle.

Annick Tibi, présidente du jury des volets Médicament et Travaux de recherche



VOLET MÉDICAMENT



Catégorie
Médicaments
de thérapies
innovantes

VYJUVEK® (bérémagène géperpavec)

Développé et distribué par Krystal Biotech

VYJUVEK est indiqué pour le traitement des plaies chez les patients atteints d'épidermolyse bulleuse dystrophique (EBD) présentant une ou plusieurs mutations du gène de la chaîne alpha 1 du collagène de type VII (COL7A1), dès la naissance.

“Le jury salue la mise sur le marché de la spécialité VYJUVEK, ciblant l'épidermolyse bulleuse dystrophique (EBD). Il s'agit d'une maladie ultra-rare qui se caractérise par des plaies chroniques au niveau cutané pouvant conduire à des déformations irréversibles des mains et des pieds, et qui est associée à un risque élevé de carcinome épidermoïde. L'impact de l'EBD sur la qualité de vie est énorme (plaies douloureuses, nombreux soins quotidiens) et il n'existe aucun approche thérapeutique reconnue pour ces patients. Ce médicament de thérapie génique d'application locale représente un apport majeur du fait de son effet important en termes de cicatrisation des plaies.

Annick Tibi, présidente du jury des volets Médicament et Travaux de recherche

Contact

Jonathan Hagège

Directeur médical France
jhagege@krystalbio.com
07 59 67 76 70

CASGEVY® (exagamglogène autotemcel)

Développé et distribué par Vertex Pharmaceuticals France

Traitement de la bêta-thalassémie dépendante des transfusions (TDT) chez les patients âgés de 12 ans à 35 ans éligibles à une greffe de cellules souches hématopoïétiques (CSH) et pour lesquels un donneur apparenté HLA (antigène leucocytaire humain) compatible n'est pas disponible.

Contact

Catherine Payen-Champenois

Directrice médicale France

Catherine_Payen-Champenois@vrtx.com

07 85 14 66 79



Cette année et de façon exceptionnelle, le jury a retenu « ex aequo » un second médicament de thérapie innovante : CASGEVY. CASGEVY est un médicament de thérapie génique qui représente sur le plan « technologique » une véritable innovation, s'agissant de la première application thérapeutique du système CRISPR/Cas9. Par ailleurs, les modalités mêmes de la modification génétique employée sont inédites. L'efficacité clinique de CASGEVY paraît aujourd'hui majeure pour les patients atteints de bêta-thalassémie thalassémie et sans donneur compatible pour une greffe.

Annick Tibi, présidente du jury des volets Médicament et Travaux de recherche



VOLET MÉDICAMENT



Catégorie
Médicaments
destinés
aux maladies
rares

WINREVAIR® (sotatercept)

Développé et distribué par le laboratoire MSD

WINREVAIR est indiqué en association avec d'autres traitements de l'hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) pour le traitement de l'HTAP chez les patients adultes en classe fonctionnelle (CF) II à III de l'OMS, dans le but d'améliorer la capacité à l'effort.



Dans la catégorie des médicaments destinés aux maladies rares, nous saluons la mise à disposition de la spécialité WINREVAIR. WINREVAIR est un médicament innovant (premier de sa classe), ciblant spécifiquement le remodelage vasculaire pulmonaire dans l'hypertension artérielle pulmonaire. Il a démontré son efficacité en termes fonctionnels et d'événements cliniques graves chez les patients adultes restant symptomatiques malgré un traitement standard maximal. WINREVAIR a démontré une amélioration du service médical rendu modérée (ASMR III) dans la stratégie thérapeutique de prise en charge de ces patients.

Annick Tibi, présidente du jury des volets Médicament et Travaux de recherche

Contact

Alexandra Deleuze

Responsable communication
alexandra.deleuze@msd.com
06 46 48 87 02

Coup de cœur



ADZYNMA® (ADAMTS13r)

Développé et distribué par Takeda France S.A.S.

ADZYNMA, en tant que traitement enzymatique substitutif (TES), constitue le traitement de première intention à privilégier chez les patients, quel que soit leur âge, atteints de purpura thrombotique thrombocytopénique congénital (PTTc) dû à un déficit en ADAMTS13 et ce, en tant que traitement prophylactique et à la demande en cas d'épisode aigu de PTTc.

Contact

Thierry Marquet

Senior Director, Accès des Patients
à l'Innovation
thierry.marquet@takeda.com
07 63 04 73 35



Dans la catégorie Médicaments destinés aux maladies rares, le jury a décidé à l'unanimité de décerner son « coup de cœur » à la spécialité ADZYNMA, premier traitement ciblé du purpura thrombotique thrombocytopénique congénital (PTTc). Il a démontré dans cette pathologie un bénéfice clinique notable, avec un profil de sécurité favorable qui a permis de transformer la prise en charge des patients concernés : d'une dépendance chronique au plasma vers une prévention enzymatique programmée, potentiellement réalisable à domicile avec la perspective de réduire les séquelles organiques et le fardeau familial.

Annick Tibi, présidente du jury des volets Médicament et Travaux de recherche



LAURÉAT
Prix Galien

Médaille © M. Albert de JAEGER

VOLET MÉDICAMENT



Catégorie
Médicaments
utilisés
en thérapeutique
ambulatoire

BEYFORTUS® (nirsévimab)

Développé et distribué par le laboratoire Sanofi Winthrop Industry

BEYFORTUS est indiqué pour la prévention des infections des voies respiratoires inférieures causées par le virus respiratoire syncytial (VRS) chez les nouveau-nés et les nourrissons pendant leur première saison de circulation du VRS.



Dans la catégorie Médicaments utilisés en thérapeutique ambulatoire, le jury a retenu la spécialité BEYFORTUS. BEYFORTUS est une approche innovante de prévention non vaccinale (immunité passive) des infections à VRS chez les nouveau-nés et les nourrissons. Son efficacité a été démontrée dans la prévention des hospitalisations et des formes graves de ces infections hivernales fréquentes. Il représente non seulement une alternative à la vaccination de la mère, mais répond aussi aux situations qui font privilégier ou imposent une immunisation passive. Ce nouveau médicament représente un progrès réel en santé publique.

Annick Tibi, présidente du jury des volets Médicament et Travaux de recherche

Contact

Estelle Payan

Responsable communication
estelle.payan@sanofi.com
06 81 42 07 03





VOLET

MEDTECH ET SOLUTIONS NUMÉRIQUES



Catégorie
Petites
entreprises

echOpen O1

Développé et distribué par echOpen

echOpen O1 est la sonde ultra portable qui va démocratiser, à large échelle, le cinquième pilier de l'examen clinique : l'échographie. Cette sonde tri-fréquence et connectée au smartphone permet de lever les doutes sur la majorité des examens. Accessible à tous les budgets et fabriquée en France, elle est issue d'une collaboration inédite entre les équipes médicales hospitalière et libérale et les ingénieurs. Commercialisée depuis janvier 2024, elle est la sonde la plus vendue en France sur les douze derniers mois.



Le domaine de l'imagerie médicale, notamment de l'échographie, est un secteur propice aux innovations technologiques liées non seulement à l'amélioration de la qualité des sondes, mais surtout à l'impressionnante capacité de traitement des signaux par des algorithmes de plus en plus performants. echOpen O1 a su développer une solution d'échographie ultra portable et simple d'utilisation qui tient compte de ces deux aspects. Cette solution permet d'améliorer la prise en charge des patients et de diminuer la perte de chance liée à l'absence de centre d'imagerie à proximité.

Dr Martial Fraysse, coprésident du jury Medtech et solutions numériques

Contact

Guillaume Laguette

Chief Revenue Officer

guillaume.laguette@echopen.com

07 51 67 46 00

Coup de cœur

CLINOTOPIA

Développé et distribué par CLINOTOPIA



CLINOTOPIA est une plateforme de référencement et de mise en relation qui permet aux patients et professionnels de santé d'accéder aux informations concernant la recherche clinique en France, en Français, de manière exhaustive et simplifiée, afin de rendre la recherche accessible à tous.

Contact

Céline Masquelier

Fondatrice

celine.masquelier@clinotopia.fr

07 66 21 33 26



« Trop d'information tue l'information », cet adage peut facilement s'appliquer à de nombreuses bases d'information en santé, mais pas à CLINOTOPIA. En effet, elle établit un lien de confiance entre les professionnels de santé et une plateforme à jour, elle permet de renseigner et de mettre en relation les patients et les équipes de recherche clinique de manière exhaustive.

Dr Martial Fraysse, coprésident du jury Medtech et solutions numériques



VOLET

MEDTECH ET SOLUTIONS NUMÉRIQUES



Catégorie
Grandes
entreprises

OPTUNE GIO®

Développé et distribué par Novocure

OPTUNE GIO est indiqué dans le traitement du glioblastome nouvellement diagnostiquée. Cette thérapie physique non invasive, basée sur les TTFIELDS (champs électriques alternatifs), perturbe la division des cellules tumorales, sans impacter les cellules saines environnantes. Il s'agit du premier traitement depuis 2005 qui a permis d'améliorer significativement la survie des patients, sans causer d'effets indésirables systémiques. Aujourd'hui, OPTUNE GIO a permis de traiter plus de 1 000 patients en France et il fait désormais partie des standards de traitement.



Le jury a été particulièrement sensible à l'innovation de rupture que représente le dispositif OPTUNE GIO. Dans une pathologie particulièrement résistante aux traitements pharmacologiques, le choix de s'appuyer sur une approche physique originale s'est révélé comme une option particulièrement intéressante. En utilisant les propriétés différencielles des champs électriques alternatifs sur les cellules saines ou tumorales, des résultats significatifs sur la survie ont pu être démontrés. Encore une fois, cet exemple montre qu'il est parfois nécessaire de changer de paradigme pour faire avancer la thérapeutique.

Pr Éric Vicaut, coprésident du jury Medtech et solutions numériques

Contact

Clément Redon

Responsable marketing senior CNS
credon@novocure.com
07 57 09 28 11

Ne manquez rien
des temps forts
du prix Galien
France
rendez-vous sur
www.prixgalien.fr





Prix Galien France 2025

Liste des membres du jury

VOLETS MÉDICAMENT ET TRAVAUX DE RECHERCHE

- Dr Annick Tibi, présidente du jury
- Pr Francis Berenbaum
- Dr Nadine Binart
- Pr Olivier Dereure
- Pr Michel Desnos
- Jean-Roch Fabreguettes
- Pr Thierry Facon
- Pr Loïc Guillevin
- Pr Alexandre Karras
- Pr Dominique Le Guludec
- Pr Vincent Levy
- Pr Samuel Limat
- Pr François-Xavier Mahon
- Pr Pierre Nahon
- Pr Sonia Prot-Labarthe

VOLET MEDTECH ET SOLUTIONS NUMÉRIQUES

- Dr Martial Fraysse, coprésident du jury
- Pr Éric Vicaut, coprésident du jury
- Marie-Josée Augé-Caumon
- Dr Alain Bérard
- M^e Charles Casal
- Aurélie Dureuil
- Céline Griener
- François Haffner
- Dr Fanny Jacq
- Dr Michel Levy
- Stéphane Loze
- Dr Didier Mennecier
- Claire Oget-Gendre
- Alain Pujol
- Stéphane Regnault
- William Rolland
- Florent Surugue
- Dr Rémy Teston
- Pr Patrick Tilleul

VOLET ACCOMPAGNEMENT DU PATIENT

- Dominique Bayle, présidente du jury
- Florence Ambrosino
- Sandrine Boucher
- Anne Buisson
- Dr Pierre Canouï
- Marion Cavaye
- Dr Augustin d'Avout
- Dr Philippe Denormandie

COMITÉ D'ORGANISATION

- Dr Jean-Paul Dify
- Alexandra Mekhalfia
- Maud Pilloud
- Leslie Nadotti
- Caroline Nidelet

- Marie Sabatier
- Éloi Choplin

Reprotochnic
1, rue du Débarcadère 92700 Colombes



Une opération produite et réalisée conjointement par

GROUPE PROFESSION SANTE & **AGENCE PROFESSION SANTE**

AGGELOS
L'ÉCOSPHERE