



Pierre-François LATERRE

Europe

Soins Intensifs – Cliniques Universitaire de St Luc - Bruxelles, Belgique
Intensive Care Department – St Luc University Hospital – Brussels, Belgium

pierre-francois.laterre@uclouvain.be



Expériences passées / Previous experience

- § Plus de 20 ans d'expérience comme investigateur principal dans diverses études sur le sepsis sévère, les ARDS, les insuffisances hépatiques et les pancréatites sévères.
- § Membre de nombreux comités de pilotage et comités consultatifs.
- § Membre de nombreux comités d'évaluation d'études sur le sepsis sévère.
- § Directeur médical d'un centre de coordination clinique pour l'Europe et le reste du monde.

- § A more than 20-year experience of PI in severe sepsis studies, ARDS, liver failure and severe pancreatitis.
- § Member of multiple steering committees and advisory boards.
- § Members of multiple clinical evaluation committees in severe sepsis studies.
- § Medical director of a clinical coordinating center for Europe and ROW.

Domaine d'expertise / Field of Expertise

- § Sepsis sévère et choc septique, maladies infectieuses et thérapie antimicrobienne.
- § Défaillance hépatique chronique et aigue, transplantation hépatique.
- § Pneumonie communautaire
- § Pancréatite sévère aiguë

- § Severe sepsis and septic shock, infectious diseases and antimicrobial therapy.
- § Chronic and acute liver failure, liver transplantation.
- § Community-acquired pneumonia.
- § Severe acute pancreatitis

Apport spécifique dans TRIGGERSEP / Specific input to TRIGGERSEP

- § Mise à disposition d'une expérience et d'une expertise dans le développement d'études européennes et internationales de grande envergure.
- § Aide au développement de nouvelles études à une plus grande échelle en s'appuyant sur le réseau européen existant.
- § Partage de connections et d'un réseau avec l'industrie.

- § Share previous experience and expertise in the field of study development from large European and International trials.
- § Helping in enlarging the new studies dimension by using the existing European network.
- § Share industry connections and network.

Bernard GR, *et al.* Efficacy and safety of recombinant human activated protein C for severe sepsis: results of the PROWESS Trial. *N Engl J Med.* 2001; **344**: 699-709.

Laterre PF, *et al.* PROWESS Clinical Evaluation Committee. Severe community-acquired pneumonia as a cause of severe sepsis: data from the PROWESS study. *Crit Care Med.* 2005; **33**: 952-61.

Abraham E, *et al.* Administration of Drotrecogin Alfa (Activated) in Early Stage Severe Sepsis (ADDRESS) Study Group. Drotrecogin alfa (activated) for adults with severe sepsis and a low risk of death. *N Engl J Med.* 2005; **353**: 1332-41.

Sprung CL, *et al.* CORTICUS Study Group. Hydrocortisone therapy for patients with septic shock. *N Engl J Med.* 2008; **358**: 111-24.

Wunderink RG, *et al.* on behalf of the CAPTIVATE Trial Group. Recombinant Tissue Factor Pathway Inhibitor in Severe Community-Acquired Pneumonia: A Randomized Trial. *Am J Respir Crit Care Med.* 2011; **183**(11): 1561-8.