Les Doctorants du CERMOM

Fiche personnelle

<u>Prénom, nom</u>: Remi Fagard (svp pas d'accent sur mon prénom)

Discipline: Philosophie médiévale arabe

Langue dominante : Arabe littéral

<u>Sujet et directeur de thèse</u>: La biologie selon Avicenne ; étude et traduction de chapitres du $\check{S}if\bar{a}'$ portant sur les animaux, en particulier les chapitres portants sur les modalités de la reproduction, examen des éléments repris d'Aristote et de Galien.

Codirection: Madame Ayoub et Monsieur Atlagh.

Langues pratiquées: Français, anglais, allemand, arabe.

Etudes antérieures (notamment Master 2, établissement et sujet du mémoire) :

Médecine : doctorat d'état, Paris 1973 Sciences : doctorat d'état, Paris 1982

Licence et master arabe littéral (INALCO) 2019

Mémoire de m1 : étude du *Canon de la Médecine* d'Avicenne (m. 1037) ; analyse de

l'anatomie vasculaire cérébrale, en particulier le plexus rétiforme, comparaison avec les

travaux de Galien (m. 216) (direction: Madame Van Renterghem) 2017

Mémoire de m2 : l'âme, le corps et le pneuma dans le corpus avicennien (*Canon de la Médecine*, *Šifā'*), analyse de leurs interactions (direction : Monsieur Atlagh) 2019

Institution et laboratoire de rattachement : INALCO CERMOM

Coordonnées professionnelles : remi.fagard@gmail.com

Champs de recherche / expertise :

Médecine, biologie, biochimie, biologie moléculaire.

Biologie antique (Galien) et médiévale (Avicenne).

Etude de la conscience chez le nouveau-né, modalités de son apparition dès le stade fœtal selon les conceptions actuelles sur le développement ; comparaison avec les points de vue d'Avicenne, de Galien et d'Aristote.

Autres activités scientifiques : Thèses de sciences dirigées : 13

<u>Activités d'enseignement</u>: Professeur de biochimie biologie moléculaire à la faculté de médecine jusqu'en 2013.

Participation à des colloques, journées d'études, etc...:

Publications:

Articles : publications scientifiques dans des revues à comité de lecture : 80 Sélection d'articles significatifs :

- Fagard, R. & London, I. (1981) Relationship between autophosphorylation, activation and activity of the hemin regulated eIF-2 α kinase (HRI). Proc. Natl Acad. Sci. USA, 78, 866-870
- Danielian, S. <u>Fagard, R.</u> Alcover, A. Acuto, O. & Fischer, S. (1991) The tyrosine kinase activity of p56lck is increased in human T cells activated via CD2. Eur. J. Immunol. 21; 1967-1970
- Soula, M., Rothhut, B., Camoin, L., Guillaume, J. L., Vorherr, T., Burn, P., Meggio, F., Strosberg, D., Fischer, S. and <u>Fagard, R.</u>, (1993) Anti-CD3 and phorbol ester induce distinct phosphorylated sites in the SH2 domain of p56lck. J. Biol. Chem. 268: 27420-27427.
- Benes, C., Roisin, M. P., Creuzet, C., Huynh, V. T., Miyazaki, J. I. & <u>Fagard, R.</u> (1998) Rapid activation and nuclear translocation of MAP-kinases in response to physiological concentration of glucose in the MIN6 pancreatic beta cell line. J. Biol. Chem. 273. 15007-15013
- F. Baran-Marszak, J Feuillard, I Najjar, J-M Béchet, I Dusanter-Fourt, G W. Bornkamm, M Raphaël & <u>R Fagard</u>. (2004) EBV-dependent cell proliferation and EBV latent gene expression are regulated by STAT1. Blood 104 2475 2483

- Souissi I, Najjar I, Ah-Koon L, Schischmanoff PO, Lesage D, Le Coquil S, Roger C, Dusanter-Fourt I, Varin-Blank N, Cao A, Metelev V, Baran-Marszak F, <u>Fagard R</u>. (2011) A STAT3-decoy oligonucleotide induces cell death in a human colorectal carcinoma cell line by blocking nuclear transfer of STAT3 and STAT3-bound NF-κB. BMC Cell Biol. Apr 12;12:14.