

SESSION DE FORMATION

« *Scientific Due Diligence for Biotech and Pharma companies* »



Mardi 25 mars 2025

de 14h à 18h

Clôturé par un apéritif Networking

Animée par :



Christine Mc Carthy

*Expert en développement
clinique, évaluations scientifiques
et conduite de DDs*

alacrita
expertise-based consulting

avec la participation de :

INTRALINKS sur la **Gestion des Data Rooms : Sécurité, IA , Audit et Traçabilité au Service des Due Diligences.**
Kahena Yahiaoui- Senior Account Executive

Cette formation vous permettra de comprendre l'importance des due diligences dans le secteur pharmaceutique et biotechnologique. Vous y acquerrez une méthodologie structurée pour évaluer les aspects critiques des due diligences scientifiques et médicales, qu'il s'agisse de licensing-in ou de licensing-out.

Vous apprendrez à faire évaluer les actifs par un groupe d'experts capables d'identifier les risques, ainsi que les enjeux liés à la réglementation, au market access, à la pharmacovigilance et aux aspects industriels, afin de préparer la meilleure offre possible.

À travers des exemples de cas pratiques, vous complèterez vos compétences pour comprendre comment examiner les données cliniques et scientifiques, évaluer la concurrence, et formuler des recommandations stratégiques en vue d'une transaction.

Si vous souhaitez acquérir une expertise solide pour participer activement à des négociations et à des évaluations d'actifs, cette formation est essentielle !



MITWIT
58-60 av. de la
Grande Armée
75017 Paris



Vous pouvez vous inscrire
dès maintenant à
tresorerie@plcf.org
Prix : 150€

LA FORMATRICE



Christine Mc Carthy

Le Dr Mc Carthy est une médecin expérimentée de l'industrie Pharmaceutique, dotée d'une vaste expertise dans divers domaines thérapeutiques, notamment les maladies métaboliques, l'oncologie et les affections rares. Elle a été impliquée dans le développement clinique (de la phase II à la phase IV), les affaires réglementaires et les due diligences médicales, contribuant à plusieurs projets de premier plan dans la découverte et le développement de médicaments.

Depuis 2015, le Dr Mc Carthy travaille en tant que consultante, conseillant des entreprises de biotechnologie et pharmaceutiques, notamment Inversago Pharma. Elle a joué un rôle clé dans le développement et l'acquisition de l'entreprise par Novo Nordisk pour un montant pouvant atteindre 1,075 milliard de dollars. Elle a également été Directeur Médical pour Ipsen Pharmaceuticals, où elle a soutenu l'enregistrement de Xermelo et de Cabometyx en oncologie, et a collaboré avec les autorités réglementaires à l'échelle mondiale.

Auparavant, le Dr Mc Carthy a occupé divers postes chez Sanofi de 1996 à 2014, notamment la gestion des due diligences pour des produits dans des domaines thérapeutiques, tels que l'obésité et le diabète. Elle a également dirigé des équipes de développement clinique pour des médicaments ciblant l'obésité, le diabète et les maladies cardiovasculaires.

Le Dr Mc Carthy a commencé sa carrière dans les affaires médicales chez Synthélabo, puis Sanofi-Aventis, où elle a dirigé un groupe de recherche clinique et géré des études de Phase III et IV à grande échelle. Elle est titulaire d'un diplôme de médecine, d'une spécialité en rhumatologie, et a effectué ses études dans les hôpitaux de Paris.