Liste des publications

Sommaire

[I- Publications dans des revues avec comité de lecture 1](#_Toc122534992)

[II- Publications dans des actes de congrès avec comité de lecture 3](#_Toc122534993)

[III- Coordination d’ouvrage 5](#_Toc122534994)

[IV- Chapitres d’ouvrages 5](#_Toc122534995)

[V- Notices d’encyclopédies 6](#_Toc122534996)

[VI- Publications didactiques 7](#_Toc122534997)

[VII- Réponses à des consultations publiques 8](#_Toc122534998)

[VIII- Conférences invitées 14](#_Toc122534999)

[IX- Autres conférences 16](#_Toc122535000)

[X- Communications Grand Public 23](#_Toc122535001)

[XI- Rapports/ Deliverables 23](#_Toc122535002)

# I- Publications dans des revues avec comité de lecture

1. A. MAHALATCHIMY, L’harmonisation de l’accès au marché des médicaments de thérapie innovante : entre volonté et réalité, ***Revue Générale de Droit Médical***, N°33, Décembre 2009, pp. 257- 272.
2. A. MAHALATCHIMY, Bioethics and European Union: the Advanced Therapy Medicinal Products’ case, ***Opinio Juris in Comparatione***, Vol.2, N°3, 2010, Lien Social Science Research Network : <http://papers.ssrn.com/sol3/papers.cfm?abstract_id=1647610>
3. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, V. TOURNAY, A. FAULKNER, Does the French Bioethics Law create a 'moral exception' to the use of human cells for health? A legal and organisational issue., ***Dilemata: International Journal of Applied Ethics***, N°7, 2011, pp. 17-37, disponible au lien suivant: < [http://www.dilemata.net/revista/index.php/dilemata/article/view/104/108](http://www.dilemata.net/r) >.
4. A. MAHALATCHIMY, Access to advanced therapy medicinal products in the EU: where do we stand?, ***European Journal of Health Law***, N° 18, 2011, pp. 305-317.
5. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, N. DE GROVE-VALDEYRON, V. TOURNAY, A. CAMBON-THOMSEN, A. - M. DUGUET, F. TABOULET, The European Medicines Agency: a public health European agency?, ***Medicine and Law Journal***, Vol. 31, N°1, Mars 2012, pp. 25-42.
6. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, V. TOURNAY, A. FAULKNER, The legal landscape for Advanced Therapy Medicinal Products: material and institutional implementation of European Union rules, ***Journal of Law and Society***, Volume 39, N°1, March 2012, pp.131-149.
7. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, JM. ANTO BOQUÉ, T. KEIL, J. SUNYER, J. BOUSQUET, A. CAMBON-THOMSEN, Communication of results and disclosure of incidental findings in longitudinal paediatric research, ***Pediatric Allergy and Immunology***, Juin 2013, Volume 24, Issue 4, pages 389–394: <http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/pai.12087/full>
8. V. TOURNAY, E. RIAL-SEBBAG, D. BEMME, A. MAHALATCHIMY, C. GRANJOU, S. LOUVEL AND A. CAMBON-THOMSEN, Producing human elements based medical technologies in biotech companies: Some ethical and organizational ingredients for innovative cooking, ***Science, Technology & Society*** 18:1 (2013): 93–114.
9. C. CHABANNON, F. SABATIER, E. RIAL-SEBBAG, B. CALMELS, J. VERAN, G. MAGALON, C. LEMARIE, A. MAHALATCHIMY, Les unités de thérapie cellulaire à l’épreuve de la règlementation sur les médicaments de thérapie innovante, ***Médecine/ Sciences***, Mai 2014, 30 (5), pp. 576- 583.
10. A. MAHALATCHIMY, La brevetabilité des cellules souches embryonnaires humaines : l’uniformisation du droit européen des brevets, ***Revue de Droit Sanitaire et Social***, n°4, Juillet- Août 2014, pp. 699- 706.
11. A-M DUGUET, E. RIAL-SEBBAG, A. MAHALATCHIMY, et al. Research in biotechnology with stem cells: French and European regulations and ethical concern, ***Medicine and Philosophy***, 2015, 36, n°3A, pp. 8-11.
12. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A.- M. DUGUET, F. TABOULET, A. CAMBON-THOMSEN, The impact of European embryonic stem cell patent decisions on research strategies, ***Nature Biotechnology***, 2015, vol. 33, n°1, pp. 41- 43.
13. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A.- M. DUGUET, A. CAMBON-THOMSEN, F. TABOULET, Exclusion of patentability of Embryonic stem cells in Europe: another restriction by the European Patent Office, ***European Intellectual Property Review***, 2015, vol. 37, n°1, pp. 25- 28.
14. J. GARDNER, A. FAULKNER, A. MAHALATCHIMY, A. WEBSTER Are there specific translational challenges in regenerative medicine? Lessons from other fields, ***Regenerative Medicine***, 2015, 10(7), pp. 885-895.
15. C. CHABANNON, O. CAUNDAY-RIGOT, C. FAUCHER, I. SLAPER-CORTENBACH, B. CALMELS, C. LEMARIE, A. MAHALATCHIMY, E. MCGRATH, E. RIAL-SEBBAG, Accreditation and regulations in cell therapy, Invited Review, ***ISBT Science Series***, 2016, 11 (Suppl. 1), pp. 271-276.
16. A. MAHALATCHIMY, Reimbursement of cell- based regenerative therapy in the UK and France, ***Medical Law Review***, Vol. 24, Issue 2 (Spring 2016), pp. 234-258, doi: 10.1093/medlaw/fww009, First published online: April 15, 2016.
17. E. Rial-Sebbag, A. MAHALATCHIMY, A-M Duguet, Cells’ safety in the European market, ***International Journal of Bioethics***, 2017/2, Vol. 28, pp. 107-129.
18. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, The emerging landscape of reimbursement of regenerative medicine products in the UK: publications, policies and politics, ***Regenerative Medicine***, 2017 Sep. 12(6):611-622. doi: 10.2217/rme-2017-0041. Epub 2017 Oct 3. <https://www.futuremedicine.com/doi/10.2217/rme-2017-0041>
19. A. YUEN-TING WONG, A. MAHALATCHIMY, Human Stem Cells Patents - Emerging Issues and Challenges in Europe, United States, China and Japan, ***J World Intellect Prop***. 2018, pp.1-30. <https://doi.org/10.1111/jwip.12098>
20. A. MAHALATCHIMY, La promotion de l’innovation en matière de santé: quelles logiques à l’œuvre dans l’Union européenne? **Revue des Affaires Européennes**, 2017/4, Mai 2018, pp.627-636.
21. A. FAULKNER, A. MAHALATCHIMY, The institutional and methodological politics of valuation and payment for regenerative medicine products in the UK, ***New Genetics and Society***, 2018, Vol. 37(3), pp. 222-247.
22. A. MAHALATCHIMY, N. DE GROVE-VALDEYRON, Les essais cliniques de médicaments de thérapie innovante: quel avenir pour la réglementation européenne? ***International Journal of Bioethics***, 2018/2, July 2018, vol. 29, pp. 35-51.
23. V. TOURNAY, A. LEIBING, A. MAHALATCHIMY, C. MOUNET, G. SAEZ, Ceci n’est pas une cellule souche. Du laboratoire au musée : le défi de la compréhension de la complexité biologique, ***Recherches en Didactique des Sciences et des Technologies***, 2018, No 17, pp.107-125.
24. A. MAHALATCHIMY, Pour une stratégie de l’Union européenne dans le domaine de l’innovation en santé, ***Revue de l’Union Européenne***, Janvier 2019, n°624, pp. 22-29.
25. A. MAHALATCHIMY, P. L. LAU, P. LI, M. FLEAR, Framing and Legitimating EU Legal Regulation of Human Gene-Editing Technologies: Key Facets and Functions of an Imaginary, ***Journal of law and the Biosciences***, July-December 2021, 8(2), pp. 1-30: https://doi.org/10.1093/jlb/lsaa080
26. A. MAHALATCHIMY, J.- C. GALLOUX, Réflexions prospectives sur l’économie du trans-humanisme, ***Revue Droit, santé, société***, n°2020/3, 2021, pp. 82-87.
27. A. MAHALATCHIMY, Le développement de la solidarité et la circulation des ressources biologiques humaines dans la révision de la loi relative à la bioéthique, ***AJDA*** 2021, n°32, pp. 1856-1866.
28. A. MAHALATCHIMY et E. RIAL-SEBBAG, Deciphering the fragmentation of the human genome editing regulatory landscape, ***Frontiers in Political Science, Politics of Technology***, 3:793134. doi: 10.3389/fpos.2021.793134, accepted on 13 December 2021, Published on 27 January 2022, <https://www.frontiersin.org/articles/10.3389/fpos.2021.793134/full>
29. E. GENNET et A. MAHALATCHIMY, La plateforme des politiques de santé de l’Union européenne : un outil de participation civile à la construction du droit, Revue de l’Union européenne, Janvier 2023, n°664, pp. 52- 58.

# II- Publications dans des actes de congrès avec comité de lecture

1. E. RIAL-SEBBAG, A. MAHALATCHIMY, D. CHARTIER, A. CAMBON-THOMSEN, “A new proposal to help researchers in the respect of legal requirements for the exchange of human biological material” in “Principles and Practice in Biobank Governance” Jane Kaye and Mark Stranger (Eds), Ashgate, 2009, pp. 191-200.
2. A. MAHALATCHIMY, Aspects juridiques des essais cliniques des thérapies innovantes pour les greffes (Ré- édition), in « Etudes de droit communautaire de la santé et du médicament », Etudes de l’Institut de Recherche en droit Européen International et Comparé, (Etudes coordonnées par M. Blanquet et N. De Grove-Valdeyron), Presses de l’Université des Sciences Sociales de Toulouse, V/2009, p. 169-189.
3. A. MAHALATCHIMY, Aspects juridiques des essais cliniques des thérapies innovantes pour les greffes (Judicial aspects of the advanced therapies’ clinical assays for the graft), in « Accès aux transplantations d’organes et de tissus en Europe, et droits aux soins en Europe » Les Etudes Hospitalières (AM Duguet, Dir., I Filippi, J Herveg Co-Eds). Collection « Séminaire d’actualité de droit médical », Bordeaux 2009, p. 159-171.
4. A. MAHALATCHIMY, F. TABOULET, L'accès aux médicaments orphelins dans l'Union européenne, in « Le droit de la santé publique dans un contexte transnational », Les Etudes Hospitalières (AM Duguet, Dir., I Filippi, T. Carrasco Co-Eds). Collection « Séminaire d’actualité de droit médical », Bordeaux 2010, pp. 407-422.
5. K. GRIESCHE, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN, Ethical issues linked to inequality of access aspects to transplantation and accompanying treatments throughout Europe, in « Droit des patients, mobilité et accès aux soins », Les Etudes Hospitalières (AM Duguet, Dir., I Filippi, L. Deffrennes Co-Eds). Collection « Séminaire d’actualité de droit médical », Bordeaux 2011, p. 209-220.
6. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. CAMBON-THOMSEN, L'accès aux biotechnologies dans l'Union Européenne: mesures d'incitation et limites in « Droit des patients, mobilité et accès aux soins », Les Etudes Hospitalières (AM Duguet, Dir., I Filippi, L. Deffrennes Co-Eds). Collection « Séminaire d’actualité de droit médical », Bordeaux 2011, p. 161-171.
7. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. CAMBON-THOMSEN, [Enjeux juridiques, éthiques et sociaux dans les études longitudinales impliquant les enfants. Un exemple : Le projet MeDALL], in «  Actions pour la santé et la recherche médicale en faveur des personnes vulnérables et des pays émergents », Les Etudes Hospitalières (Coord. AM Duguet). Collection « Séminaire d’actualité de droit médical », Bordeaux 2012, pp. 297-308.
8. A. MAHALATCHIMY, « Risques et médicaments de thérapie innovante : quelle règlementation en droit de l’Union européenne ? » in « La sécurité des produits de santé dans l'Union européenne », Etudes de l’Institut de Recherche en droit Européen International et Comparé, (Etudes coordonnées par N. De Grove-Valdeyron), Presses de l’Université des Sciences Sociales de Toulouse, 2014, pp. 73- 110.
9. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. CAMBON-THOMSEN, « Le consentement éclairé dans la recherche pédiatrique : aspects internationaux », in « Consentement et santé » sous la direction de l’Association française de droit de la santé, Anne Laude, Président, Editions Dalloz, Paris, 2014, pp. 321-332.
10. A.- M. DUGUET, A. MAHALATCHIMY, « Recherche et maladies rares, le cas des mineurs: principes éthiques et protection des sujets vulnérables », in « Les maladies rares, une voie pour la santé de demain », Actes du colloque universitaire organisé par l’Alliance Maladies rares et l’Institut Maurice Hauriou, laboratoire de l’université Toulouse 1 Capitole, 11 septembre 2014, Toulouse, sous la direction de I. Poirot- Mazères, P. Gimenes, Collection Actes et Séminaires, LEH Edition, 2015, pp. 111- 120.
11. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN, « Legal and ethical issues in European projects MeDALL & EuroTARGET dealing with biomarkers », in « Aspects légaux et éthiques du commencement de la vie », (Coord. AM Duguet), Collection « Séminaire d’actualité de droit médical », Les Etudes Hospitalières, Bordeaux, 2015, pp. 307- 317.
12. A. MAHALATCHIMY, « Le monopole pharmaceutique en Grande- Bretagne », in « Le monopole pharmaceutique et son avenir » (Coord. A. Leca, C. Maurain, I. Moine- Dupuis, G. Rousset), Actes du colloque de Paris- 11 octobre 2016- de l’Association Française de Droit de la Santé (AFDS) avec l’Association le concours de l’Association des enseignants de Droit et Économie pharmaceutiques, Cahier de Droit de la Santé juridiques, historiques et prospectifs, Hors Série, 2017, pp. 109- 127.
13. A. MAHALATCHIMY, Médicaments de thérapie innovante et gestion des risques : quelle place pour le principe de précaution?, in N. de Grove-Valdeyron, Les nouveaux enjeux de la politique pharmaceutique européenne: pour des produits de santé sûrs, innovants et accessibles, Journées Louis Dubouis, 23- 24 mai 2018 Toulouse, Les Actes de la Revue de droit de l’Union Européenne, Editions Clément Juglar, Janvier 2019, pp. 49-62.
14. A. MAHALATCHIMY et E. RIAL-SEBBAG, Le génome humain édité : risques et gouvernance, in N. De Grove-Valdeyron (dir.) Innovation et Analyse des risques dans le domaine de la santé et des produits de santé dans l’Union Européenne : regards croisés, Cahiers Jean Monnet, Presses de l’Université Toulouse 1 Capitole, 5/2020, 2021, pp. 99- 150.
15. A. MAHALATCHIMY, Regulation of Genome Editing in Human iPS Cells: France, in H.-G. DEDERER, G. FRENKEN (eds.), Genome Editing in Human iPS Cells: A Comparative Legal Analysis of National Regulatory Frameworks for iPSC-based Cell/Gene Therapies, Springer, 2022, ISBN 978-3-030-93022-6, pp. 83-106.

# III- Coordination d’ouvrage

1. A. MAHALATCHIMY and E. RIAL-SEBBAG (Coord.): « l’Humain médicament », Quaderni n° 81, Printemps 2013, Éditions de la Maison des sciences de l'homme, Paris, pp. 1- 194.

# IV- Chapitres d’ouvrages

1. A. MAHALATCHIMY et E. RIAL-SEBBAG, « Entretien avec Mme Sophie Samuel-Lucas, Pôle Thérapies innovantes et produits issus du corps humain à l’ANSM » in A. MAHALATCHIMY et E. RIAL-SEBBAG (Coord.): « l’Humain médicament », Quaderni n° 81, Printemps 2013, Éditions de la Maison des sciences de l'homme, Paris, pp. 89- 94.
2. E. RIAL-SEBBAG et A. MAHALATCHIMY, « Entretien avec Mme Annick Schwebig, Présidente du Comité Biotechnologies du Leem » in A. MAHALATCHIMY et E. RIAL-SEBBAG (Coord.): « l’Humain médicament », Quaderni n° 81, Printemps 2013, Éditions de la Maison des sciences de l'homme, Paris, pp. 85- 88.
3. E. RIAL-SEBBAG et A. MAHALATCHIMY, « Le Diagnostic pré- implantatoire – HLA, Etude normative comparée » in A. MAHALATCHIMY et E. RIAL-SEBBAG (Coordinatrices): « l’Humain médicament », Quaderni n° 81, Printemps 2013, Éditions de la Maison des sciences de l'homme, Paris, pp. 77- 83.
4. A. MAHALATCHIMY et E. RIAL-SEBBAG, “Avant-Propos : Contexte et enjeux soulevés par l’encadrement des thérapies innovantes” de l’ouvrage A. MAHALATCHIMY et E. RIAL-SEBBAG (Coord.): « l’Humain médicament », Quaderni n° 81, Printemps 2013, Éditions de la Maison des sciences de l'homme, Paris, pp. 5-13.
5. E. BROSSET et A. MAHALATCHIMY, “EU law and policy on new health technologies” in T. K. HERVEY and C. A. YOUNG, “Research Handbook in EU Health Law and Policy”, Edward Elgar, 2017, pp. 197- 221.
6. J. V. McHALE et A. MAHALATCHIMY, “EU law and policy on human materials” in T. K. HERVEY and C. A. YOUNG, “Research Handbook in EU Health Law and Policy”, Edward Elgar, 2017, pp. 222- 241.
7. A. MAHALATCHIMY, A.- M. DUGUET, W. MENG, H. C. HOWARD, A. CAMBON-THOMSEN, E. RIAL-SEBBAG, In need for a modern Daedalus? The challenging regulatory path for marketing gene therapy medicinal products in China and Europe, in Q. YANPING and A.-M. DUGUET, Biotechnology Medicine and Law, CUPL Press, 2018 (ISBN 978-7-5620-8420-4).
8. A.- M. DUGUET, E. RIAL-SEBBAG, A. MAHALATCHIMY, M. LI, A. CAMBON-THOMSEN, Ethical and legal frameworks for embryonic stem-cell based research in France and in Europe: a challenge for biotechnology, in Q. YANPING and A.-M. DUGUET, Biotechnology Medicine and Law, CUPL Press, 2018 (ISBN 978-7-5620-8420-4).
9. A. MAHALATCHIMY, “Regulating medicines in the European Union”, in HERVEY T. K. and ORENTLICHER D., The Oxford Handbook of Comparative Health Law, OUP, Online Publication Date: Sep 2020, DOI: 10.1093/oxfordhb/9780190846756.013.24.
10. A. MAHALATCHIMY, “Regulating medical devices in the European Union”, in HERVEY T. K. and ORENTLICHER D., The Oxford Handbook of Comparative Health Law, OUP, Online Publication Date: Sep 2020, DOI: 10.1093/oxfordhb/9780190846756.013.58.
11. E. LIETZAN, A. MAHALATCHIMY, P. ZETTLER, “Introduction to Medical products law”, in HERVEY T. K. and ORENTLICHER D., The Oxford Handbook of Comparative Health Law, OUP, Online Publication Date: Sep 2020, DOI: 10.1093/oxfordhb/9780190846756.013.57

# V- Notices d’encyclopédies

1. F. TABOULET, A. MAHALATCHIMY, “Manufacturing and batch testing of medicines”, in S. GARBEN, L. GORMLEY, The Oxford Encylopedia of EU Law [OEEUL], January 2022: <https://opil-ouplaw-com.lama.univ-amu.fr/display/10.1093/law-oeeul/law-oeeul-e167>
2. F. TABOULET, A. MAHALATCHIMY, “Packaging and labelling of medicines”, in S. GARBEN, L. GORMLEY, The Oxford Encylopedia of EU Law [OEEUL], 2022: <https://opil-ouplaw-com.lama.univ-amu.fr/display/10.1093/law-oeeul/law-oeeul-e170>
3. F. TABOULET, A. MAHALATCHIMY, “Transparency of medicines pricing”, in S. GARBEN, L. GORMLEY, The Oxford Encylopedia of EU Law [OEEUL], 2022: <https://opil-ouplaw-com.lama.univ-amu.fr/display/10.1093/law-oeeul/law-oeeul-e161>
4. F. TABOULET, A. MAHALATCHIMY, “Marketing authorisation of generics, biosimilars, and hybrid medicinal products”, in S. GARBEN, L. GORMLEY, The Oxford Encylopedia of EU Law [OEEUL], 2022: <https://opil-ouplaw-com.lama.univ-amu.fr/display/10.1093/law-oeeul/law-oeeul-e166>

# VI- Publications didactiques

1. A. MAHALATCHIMY, Coordination des doctorants pour la note de lecture du livre de P. Roqueplo, Entre savoir et décision: l’expertise scientifique, publié sur le site internet de la Plateforme Génétique et Société: [http://societal.genotoul.fr/fileadmin/template/pf\_Societal/download/DP04/DP04\_2004-2009/Note\_de\_lecture-TC8-2008.pdf](http://societal.genotoul.fr/fileadmin/template/pf_Societal/download)
2. M. LEROUX et A. MAHALATCHIMY, Compte-rendu du colloque Adebiotech 28 et 29 mai 2013 « Impact de la règlementation sur l’innovation et la mise sur le marché des produits de santé », publié dans les actes du colloque disponibles sur le site internet d’Adebiotech (<http://adebiotech.org/reginnov/images/RegInnov-actes_du_colloque.pdf> ).
3. A. CAMBON- THOMSEN et A. MAHALATCHIMY, interviewées par Damien COULOMB, Cellules souches embryonnaires: L’Europe bloque les brevets pour le pire et le meilleur, Science & Santé, n°25, Mai- Juin 2015, pp. 44- 45: [http://editions.inserm.fr/Science-Sant%C3%A9%20%28MAI%20-%20JUIN%202015%29#p=43&z=1](http://editions.inserm.fr/Science-Sant%C3%A9%20%28MAI%20-%20JUIN%202015%29%22%20%5Cl%20%22p%3D43%26z%3D1)
4. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, [L’accès à la médecine régénératrice au sein du National Health Services anglais : réglementation et remboursement], résultats du projet de recherche REGenableMED à destination des citoyens de l’Union européenne, mis en ligne sur le site EuroStemCell : <http://www.eurostemcell.org/fr/regenerative-medicine-special-report/access-to-regenerative-medicine> (30 août 2017)
5. A. MAHALATCHIMY, Regulation of stem cell research in the United Kingdom, Site internet EuroStemCell, 18 Juillet 2017 : <http://www.eurostemcell.org/regulation-stem-cell-research-united-kingdom>
6. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, Regulation of stem cell research in France, 3 Août 2017 : <http://www.eurostemcell.org/regulation-stem-cell-research-france>
7. A. MAHALATCHIMY, Regulation of stem cell research in Europe, Site internet EuroStemCell, Coordinateur invité pour couvrir les 27 pays de l’Union européenne : <http://www.eurostemcell.org/regulation-stem-cell-research-europe> (Fait pour le Danemark, l’Estonie, la France, le Portugal et le Royaume-Uni, en cours pour les autres pays)
8. EuroStemCell’s summary for the public, Mapping an emerging framework for regenerative medicine reimbursement : <https://www.eurostemcell.org/regenerative-medicine-society/mapping-emerging-framework-regenerative-medicine-reimbursement> (December 2017)
9. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Conflicting values of biomedical innovation? **EuroScientist**, Online on 4 June 2018 : <https://www.euroscientist.com/conflicting-values-of-biomedical-innovation/>
10. A. MAHALATCHIMY, interviewée par Philippe Testard-Vaillant, « Innovations biomédicales : le droit comme garde-fou », **CNRS Le Journal**, 8 février 2019 : <https://lejournal.cnrs.fr/articles/innovations-biomedicales-le-droit-comme-garde-fou>

Reproduit dans Cahiers Français, La Documentation Française, N°412, 2019/09-10, p.94-101.

1. A. MAHALATCHIMY, ‘Genome editing and the European Union’ in J Sandor ‘Genome editing and the law around the world’, Editorial World Association for Medical Law Newsletter (2019) March Issue 2-3.
2. A. MAHALATCHIMY et JC GALLOUX, “Post/Trans-humanisme et droits de l’Homme - Dimension économique”, in “Documents de réflexion: transhumansimes et droits de l’homme”, publié le 18 février 2019 sur le site de la Commission nationale française pour l’UNESCO: <<https://unesco.delegfrance.org/Documents-de-reflexion-Transhumanismes-et-droits-de-l-Homme>> .
3. A. MAHALATCHIMY, European regulation and access to advanced therapies, in Latest news and educational insights from EBMT 2020, The Video Journal of Hematological Oncology, 31 August 2020: < <https://www.vjhemonc.com/video/dft4ipxnydc-european-regulation-and-access-to-advanced-therapies/> >.
4. A. MAHALATCHIMY, Gene editing: legal and ethical considerations, in Latest news and educational insights from EBMT 2020, The Video Journal of Hematological Oncology, 31 August 2020: < <https://www.vjhemonc.com/video/v8txkfq3wwy-gene-editing-legal-and-ethical-considerations/> >.
5. A. MAHALATCHIMY, Contributions régulières à la lettre E-CERIC depuis 2018 : < <https://dice.univ-amu.fr/fr/dice/ceric/ceric/lettre-electronique-14/e-ceric-n14-decembre2020> >.
6. A. MAHALATCHIMY, P. L. LAU, M. DUKOVIC, M. FLEAR, on behalf of the EAHL Interest Group on Supranational Biolaw, Contributions régulières à la Newsletter de l’EAHL depuis 2021 : <https://eahl.eu/newsletters>
7. A. MAHALATCHIMY, Contributions à et relectures de la Newsletter interne de l’EAHL Interest Group on Supranational Biolaw.
8. L.-S. GILBERT and A. MAHALATCHIMY, Market Access for ATMPs- Standard Marketing Authorisation Pathway: Centralised Procedure, November 2022, EuroGCT website: <https://www.eurogct.org/research-pathways/commercialisation/market-access-atmps/standard-marketing-authorisation-pathway>
9. L.-S. GILBERT and A. MAHALATCHIMY, Market Access for ATMPs- Standard Marketing Authorisation Pathway: Centralised Procedure/ Marketing Authorisation Application file, November 2022, EuroGCT website: <https://www.eurogct.org/research-pathways/commercialisation/market-access-atmps/standard-marketing-authorisation-pathway-0>
10. L.-S. GILBERT and A. MAHALATCHIMY, Manufacturing/ Packaging and labelling, November 2022, EuroGCT website: <https://www.eurogct.org/research-pathways/manufacturing/packaging-and-labelling>
11. L.-S. GILBERT and A. MAHALATCHIMY, Market Access for ATMPs- Expediting marketing authorisation pathways, January 2023, EuroGCT website: <https://www.eurogct.org/research-pathways/commercialisation/market-access-atmps/expediting-marketing-authorisation-pathways>
12. L.-S. GILBERT and A. MAHALATCHIMY, Market Access for ATMPs- Expediting marketing authorisation pathways/ Conditional Marketing Authorisation, January 2023, EuroGCT website: <https://www.eurogct.org/research-pathways/commercialisation/market-access-atmps/expediting-marketing-authorisation-0>
13. L.-S. GILBERT and A. MAHALATCHIMY, Market Access for ATMPs- Expediting marketing authorisation pathways/ Marketing Authorisation under exceptional circumstances, January 2023, EuroGCT website: <https://www.eurogct.org/research-pathways/commercialisation/market-access-atmps/expediting-marketing-authorisation-1>
14. L.-S. GILBERT and A. MAHALATCHIMY, Market Access for ATMPs- Expediting marketing authorisation pathways/ Accelerated Assessment , January 2023, EuroGCT website: <https://www.eurogct.org/research-pathways/commercialisation/market-access-atmps/expediting-marketing-authorisation-2>

# VII- Réponses à des consultations publiques

1. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on proposals to amend annex I to directive 2001/83/EC as regards advanced therapy medicinal products (Implementation of the “advanced therapies” regulation, Regulation (EC) No 1394/2007), European Commission, August 2008.
2. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on draft revision 3 of detailed guidance for the request for authorisation of a clinical trial on a medicinal product for human use to the competent authorities, notification of substantial amendments and declaration of the end of the trial, EMA, June 2009.
3. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on procedural advice on the evaluation of advanced therapy medicinal product in accordance with article 8 of regulation (EC) N° 1394/2007, EMA, July 2009.
4. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on procedural advice on the re-examination of CHMP opinions, EMA, July 2009.
5. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on guideline on xenogeneic cell-based medicinal products, EMA, August 2009.
6. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER, ICH Topic E16 genomic biomarkers related to drug response: context, structure and format of qualification submissions, EMA, September 2009.
7. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION on procedural advice on the certification of quality and non-clinical data for small and medium sized enterprises developing advanced therapy medicinal products, European Commission, September 2009.
8. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION on scientific guideline on the minimum quality and non-clinical data for certification of advanced therapy medicinal products, European Commission, October 2009.
9. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on the risk-based approach according to Annex I, Part IV of Directive 2001/83/EC applied to advanced therapy medicinal products, March 2010.
10. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 558 Inserm Team 4, on behalf of the EU FP6 integrated project “RISET”, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on Reflection paper on stem cell-based medicinal products, June 2010.
11. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 1027 Inserm team 4, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on Reflection paper on methodological issues associated with pharmacogenomic biomarkers in relation to clinical development and patient selection, EMA, 2011.
12. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 1027 Inserm team 4 on behalf of the MEDALL Consortium, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on Pediatric Biobanks: Recommendations of the European Society of Human Genetics, European Society of Human Genetics, 2011.
13. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 1027 Inserm team 4 on behalf of the MEDALL Consortium, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on revision of the clinical trials directive 2001/20/EC, concept paper submitted for public consultation, European Commission, 2011.
14. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 1027 Inserm team 4 on behalf of the MEDALL Consortium, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on Concept paper on the involvement of children and young people at the Paediatric Committee (PDCO), EMA, 2012.
15. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 1027 Inserm team 4, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on the revision of the Helsinki Declaration, World Medical Association, 2013.
16. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN for Unit 1027 Inserm team 4 on behalf of the MEDALL Consortium, answer to PUBLIC CONSULTATION PAPER on draft policy on the publication and access to clinical- trial data, EMA, 2013.
17. A. MAHALATCHIMY et A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur [Document de réflexion sur la classification des médicaments de thérapie innovante], EMA/CAT/600280/2010 Rev. 1, 31 Octobre 2014.
18. A. MAHALATCHIMY et A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’ « Expert Panel on effective ways of investing in Health » (EXPH) sur la [concurrence parmi les professionnels de santé dans l’Union européenne- Enquêtes sur les options politiques], 13 avril 2015.
19. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER Joyce Tait, James Mittra, Geoffrey Banda and Sue Simpson pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments et du réseau des Chefs d’Agences du Médicament sur [Stratégie jusqu’à 2010 du réseau des agences du médicament de l’Union européenne], EMA/MB/151414/2015, 30 juin 2015.
20. A. MAHALATCHIMY et A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur [Ligne directrice sur les aspects cliniques et non cliniques et la qualité des médicaments de thérapie génique], EMA/CAT/80183/2014, 31 août 2015.
21. A. MAHALATCHIMY et A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur [Ligne directrice sur le traitement des renouvellements dans la procédure centralisée], EMEA/CHMP/2990/00 Rev.5, 14 Septembre 2015.
22. A. MAHALATCHIMY et A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur [Ligne directrice sur la demande scientifique et les dispositions pratiques nécessaires à l’application de la procédure d’évaluation accélérée conformément à l’article 14(9) du règlement (CE) No 726/2004], EMA/CHMP/697051/2014-Rev. 1, 30 Septembre 2015.
23. A. MAHALATCHIMY et A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur [Ligne directrice sur la demande scientifique et les dispositions pratiques nécessaires à l’application du règlement (CE) No 507/2006 de la Commission sur l’autorisation de mise sur le marché conditionnelle des médicaments à usage humain entrant dans le champ d’application du règlement (CE) No 726/2004], EMA/CHMP/509951/2006, Rev.1, 30 Septembre 2015.
24. A. MAHALATCHIMY et A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur [Ligne directrice sur les Bonnes Pratiques de Pharmacovigilance- Module VIII- Etudes de sécurité post- autorisation], EMA/813938/2011, Rev 2, 9 Octobre 2015.
25. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de la ‘Human Tissue Authority’ sur les Code A: principes généraux et principe fondamental du consentement, Code E: Recherche et Code G: Don de greffe de moelle allogénique et cellules souches du sang périphérique pour la transplantation, 31 Octobre 2015.
26. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique du projet EUnetHTA sur les lignes directrices concernant les [dispositifs médicaux thérapeutiques], 11 novembre 2015.
27. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de la Commission européenne sur les [bonnes pratiques de fabrication des médicaments de thérapie innovante], 12 novembre 2015.
28. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, S. SIMPSON, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique du projet EUnetHTA sur l’adaptation des lignes directrices concernant les [critères utilisés dans l’évaluation de l’efficacité relative- sécurité], 17 novembre 2015.
29. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de la Commission européenne sur un [Acte délégué sur les principes et lignes directrices des bonnes pratiques de fabrication des médicaments expérimentaux à usage humain et les procédures d’inspection, conformément au premier sous- paragraphe de l’article 63(1) du règlement (EU) No 536/2014], 24 novembre 2015.
30. A. MAHALATCHIMY, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’ « Expert Panel on effective ways of investing in Health » (EXPH) sur [Innovation de disruption- Considérations pour la santé et les soins de santé en Europe], 16 décembre 2015.
31. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des Médicaments sur « Reflection paper on a proposal to enhance early dialogue to facilitate accelerated assessment of priority medicines (PRIME)”, 23 décembre 2015.
32. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des Médicaments sur « Scientific guidance on post-authorisation efficacy studies”, 31 janvier 2016.
33. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique du Nuffield Council on Bioethics sur « Genome editing”, 1 février 2016.
34. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’ ‘International Rare Diseases Research Consortium’- de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Preparatory Document for Joint Workshop on Small Population Clinical Trials, Challenges in the Field of Rare Diseases’, 12 février 2016.
35. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de la Commission européenne sur ‘Commission notice on the application of articles 3, 5 and 7 of Regulation (EC) No 141/2000 on orphan medicinal products’, 15 février 2016.
36. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Guideline on good pharmacovigilance practices (GVP) Annex II – Templates: Communication Plan for Direct Healthcare Professional Communication (CP DHPC)', EMA/334164/2015, 29 février 2016.
37. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Guideline on good pharmacovigilance practices (GVP) Product- or Population-Specific Considerations II: Biological medicinal products', EMA/168402/2014, 29 février 2016.
38. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Guideline on good pharmacovigilance practices (GVP) Module XV – Safety communication (Rev 1)', EMA/118465/2012 Rev 1, 29 février 2016.
39. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Guideline on good pharmacovigilance practices (GVP) Annex II – Templates: Direct Healthcare Professional Communication (DHPC)', EMA/36988/2013 Rev 1, 29 février 2016.
40. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Enquête du Science and Technology Committee, House of Commons, sur ‘the impact of EU regulation and policy on the UK life sciences’, 4 mars 2016: <http://data.parliament.uk/writtenevidence/committeeevidence.svc/evidencedocument/science-and-technology-committee/impact-of-european-regulation-on-uk-life-sciences/written/30041.pdf>
41. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, consultation publique de la ‘Health Research Authority’ sur ‘UK Policy Framework for Health and Social Care Research’, 25 mars 2016.
42. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Guidance on format of the risk management plan (RMP) in the EU – in integrated format’, 31 mai 2016.
43. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Guideline on good pharmacovigilance practices (GVP) Module V – Risk management systems (Rev 2)’, 31 mai 2016.
44. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments et de l’International Council for Harmonisation of Technical Requirements for Pharmaceuticals for Human Use (ICH) sur ‘guideline E18 on genomic sampling and management of genomic data’, 31 mai 2016.
45. A. MAHALATCHIMY, Participation à la réponse du consortium du projet REGenableMED, Enquête du Science and Technology Committee, House of Commons, sur ‘Regenerative Medicine’, 31 mai 2016.
46. A. MAHALATCHIMY, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Reflection paper on collecting and reporting information on off-label use in pharmacovigilance', 29 juillet 2016.
47. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de la U.S. Food and Drug Administration sur ‘Draft Guidances Relating to the Regulation of Human Cells, Tissues, or Cellular or Tissue- Based Products; Public Hearing; Request for Comments’, 1 août 2016.
48. A. MAHALATCHIMY, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de la Commission européenne sur ‘Good Manufacturing Practice for Advanced Therapy Medicinal Products', 26 septembre 2016.
49. A. MAHALATCHIMY, S. MWALE, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘Concept paper on the revision of the Guideline on strategies to identify and mitigate risks for first-in-human clinical trials with investigational medicinal products’, 30 septembre 2016.
50. A. MAHALATCHIMY, pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur ‘‘Guideline on good pharmacovigilance practices (GVP) Module IX Addendum I – Methodological Aspects of Signal Detection from Spontaneous Reports of Suspected Adverse Reactions'’, 14 octobre 2016.
51. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de la Commission européenne sur « Evaluation of the EU blood and tissues and cells legislation - Feedback on Roadmap », 15 février 2017.
52. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de la Commission européenne sur « Public Consultation of the mid-term evaluation of the 3rd Health Programme 2014-2020 », 23 février 2017.
53. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur « Draft guideline on strategies to identify and mitigate risks for first-in-human and early clinical trials with investigational medicinal products », 28 février 2017.
54. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur « Questions and answers on implementation of risk based prevention of cross contamination in production and ‘Guideline on setting health based exposure limits for use in risk identification in the manufacture of different medicinal products in shared facilities’ », 30 avril 2017.
55. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Organisation pour la Coopération et le développement économiques sur « Sustainable access to innovative therapies », 1 mai 2017.
56. A. MAHALATCHIMY, pour le consortium du projet REGenableMED, Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur « Concept paper on developing a guideline on quality requirements of medicinal products containing a device component for delivery or use of the medicinal product », 16 mai 2017.
57. M. STEUNOU, V. ANDRIEU, A. MAHALATCHIMY, réponse à la Consultation publique de l’Agence Européenne des médicaments sur « Guideline on Quality, non-clinical and clinical aspects of medicinal products containing genetically modified cells », 31 juillet 2019.
58. A. MAHALATCHIMY, P. L. LAU, M. GUERRIAUD, P. LI, E. GENNET, E. RIAL-SEBBAG, C. CHABANNON on behalf of the EAHL Interest Group on Supranational Biolaw and the I-BioLex research project, réponse à la Consultation publique de la Commission européenne sur « the revision of the general pharmaceutical legislation”, 20 décembre 2021.
59. E. GENNET, N. DUBRUEL, M. FRISCHHUT, A. MAHALATCHIMY on behalf of the EAHL Interest Group on Supranational Biolaw and the I-BioLex research project, [réponse](https://ec.europa.eu/info/law/better-regulation/have-your-say/initiatives/13437-Un-nouvel-agenda-europeen-de-l%E2%80%99innovation/F3257805_fr) à la Consultation publique de la Commission européenne sur « un nouvel agenda européen de l’innovation », 10 mai 2022.
60. A. MAHALATCHIMY and E. GENNET on behalf of the EAHL Interest Group on Supranational Biolaw and the I-BioLex research project, réponse à la Consultation publique de la Commission européenne sur “the final evaluation of the third health programme 2014-2020”, 3 juin 2022: <https://ec.europa.eu/info/law/better-regulation/have-your-say/initiatives/12604-final-evaluation-of-the-3rd-health-programme-2014-2020/public-consultation_fr>

# VIII- Conférences invitées

1. A. MAHALATCHIMY, Framing Advanced therapies: the legal challenge: Advanced therapy medicinal products: Which impacts on innovation and biomedical research in cell therapy ?, Société Française de Greffe de Moelle et de Thérapie Cellulaire et Société Française de Bio- ingénierie Cellulaire & Tissulaire, 18juin 2013, Paris. (Invitée)
2. A. MAHALATCHIMY, A. BLASIMME, A. CAMBON-THOMSEN, V. TOURNAY, E. RIAL-SEBBAG, Human cells for health: An ethical and legal paradigm shift, Congrès annuel de la Société Française de Thérapie Cellulaire et Génique, 24-26 Mars 2014, Toulouse, France. (Invitée)
3. A. MAHALATCHIMY, De la cellule au produit de santé : les enjeux juridiques de la qualification, Journées thématiques de la Société Française de Thérapie Cellulaire et Génique, 19- 20 Mars 2015, Paris, France. (Invitée)
4. A. MAHALATCHIMY, What are the main legal challenges for gene and cell therapies ?, ATMP Workshop organisée par Genetic Alliance UK, 10- 11 Novembre 2015, Cambridge, Royaume- Uni. (Invitée).
5. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, The regulatory significance of the Regenerative Medicine concept, EUcelLex Workshop on «Stem cells in translation: the governance of clinical promise in regenerative medicine», 11- 12 mai 2016, Paris (Invitée).
6. A. MAHALATCHIMY, F. TABOULET, [La construction progressive des principes de sécurité sanitaire appliqués au médicament : les leçons de l'histoire], 5th Symposium Franco- chinois sur on [le droit de la santé et la bioéthique : comparaison franco- chinoise] , organisé dans le cadre du programme de recherche XU Guangqi, 5 septembre 2016, Toulouse (Invitée).
7. A. MAHALATCHIMY, Update on Innovative Therapies Regulation, EUcelLex Final Conference, 22- 23 septembre 2016, Paris (Invitée).
8. A. MAHALATCHIMY, Le monopole pharmaceutique en droit anglais, Colloque sur « L’avenir du monopole pharmaceutique » de l’Association Française de Droit de la Santé en partenariat avec l’Association des enseignants de Droit et Économie pharmaceutiques, 11 octobre 2016, Paris (Invitée).
9. A. MAHALATCHIMY, Quelle réglementation pour les dents face aux thérapies innovantes ? Enjeux éthiques et de santé publique, Congrès annuel de l’Association Dentaire Française, 23- 24 novembre 2016, Paris (Invitée).
10. A. MAHALATCHIMY, [Règlementer la médicine régénératrice], Communication orale en collaboration avec Ian Rees ( MHRA Inspecteur) pour le Forum des patients de l’Agence anglaise des médicaments (MHRA), 11 novembre 2016, Londres, UK. (Invitée)
11. A. MAHALATCHIMY, [La règlementation de la médecine régénératrice: enjeux éthiques et de santé publique], « Bordeaux Consortium for Regenerative Medicine » (BxCRM), 7 mars 2017, Bordeaux (Invitée).
12. A. MAHALATCHIMY, How can we facilitate the delivery of advanced therapies to patients? 44th Annual Meeting of the European Society for Blood and Marrow Transplantation (EBMT), 18- 21 mars 2018, Lisbonne (Invitée).
13. A. MAHALATCHIMY, Médicaments de thérapie innovante et gestion des risques: quelle place pour le principe de précaution? Journées Louis Dubouis organisées par N. de Grove-Valdeyron, Les nouveaux enjeux de la politique pharmaceutique européenne: pour des produits de santé sûrs, innovants et accessibles, 23- 24 mai 2018, Toulouse (Invitée).
14. A. MAHALATCHIMY, Genome editing in IPS Cell: Country Report France, Workshop Genome Editing in Human iPS Cells: A Comparative Analysis of Regulatory Frameworks of Selected Countries and the EU, 19-20 septembre 2019, Münich, Allemagne (Invitée).
15. A. MAHALATCHIMY, La règlementation des innovations biomédicales: quelle place pour le droit de l'Union européenne?, Conférence de l’Ecole Doctorale Biologie Santé et de l'Ecole Doctorale Sciences Juridiques, Politiques et de Gestion de Lille, 17 octobre 2019, Lille, France (Invitée).
16. A. MAHALATCHIMY, Développement et accès aux produits de santé destinés à lutter contre la COVID-19: État des lieux des actions de l’Union européenne, Démocratie, état de droit et droits fondamentaux face à la pandémie de covid-19 : perspectives croisées, 30 avril 2020, en ligne.
17. A. MAHALATCHIMY, Law and ethics beyond gene editing, 46th Annual Meeting of the European Society for Blood and Marrow Transplantation (EBMT), 29 August- 1 September 2020, Virtual (Invitée).
18. A. MAHALATCHIMY, L’édition du génome humain face au droit, Conférence de l’Université Pour Tous-Cahors, 8 Octobre 2020, (Invitée).
19. A. MAHALATCHIMY, I. MOINE-DUPUIS, Medicines as private goods for common use? An argumentation from medicines based on human biological elements, Workshop on “The market for medicines in the face of unsatisfied needs: emergency adaptations or a reform on a permanent legal basis?”, Faculté de Droit Dijon (Virtual Workshop), 10 Novembre 2020, (Invitée).
20. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL- SEBBAG, Le génome humain édité : risques et gouvernance, e-colloque « Analyse des risques en santé : entre droit(s), sciences, éthique et attentes sociétales approches européenne et nationale », Journées Louis Dubouis, 12 mars 2021.
21. A. MAHALATCHIMY, G. NICOLAS, Les droits fondamentaux comme frontières de la médecine améliorative de l'humain, Colloque webinaire, "Le transhumanisme à l'ère de la médecine améliorative", 11 mai 2021, en ligne.
22. A. MAHALATCHIMY, La révision de la loi française relative à la bioéthique et les médicaments de thérapie innovante, Rencontre « Médicaments de thérapie innovante » Eurobiomed, 14 septembre 2021, Marseille.
23. A. MAHALATCHIMY, Cellules souches et recherche, Colloque « Regards croisés sur la loi de bioéthique », Institut Maurice Hauriou - Chaire UNESCO – Espace de Réflexion Éthique Occitanie sous la direction scientifique de X. Bioy, E. Rial-Sebbag et de l’Espace de Réflexion Éthique Occitanie, 14 et 15 Octobre 2021, Toulouse.
24. E. GENNET et A. MAHALATCHIMY, Health as a fundamental value. Towards an inclusive and equitable pharmaceutical strategy for the EU, Webinar “Health in Europe”, 20 October 2021.
25. A. MAHALATCHIMY, The pandemic Treaty from an EU law perspective, roundtable on “Access, equity and the relevance of the Pandemic Treaty: lessons from the COVID-19 response” organized by Elena PETELOS, 15th European Public Health Conference 2022, Berlin, Germany, 9-12 November 2022.
26. F. MILANOVIC et A. MAHALATCHIMY, Les organoïdes en action : Les aspects éthiques dans ORGANACT, projet de recherche interdisciplinaire en sciences sociales sur les organoïdes, Les rencontres du GDR organoïdes, 1et 2 Décembre 2022, Paris.
27. A. MAHALATCHIMY, Natalité et Transhumanisme, 10ème Colloque international France-Chine « La natalité comme enjeu stratégique de politique de santé publique » organisé par B. BEVIERE-BOYER et X. CHEN, 15-16 décembre 2022, en ligne.
28. A. MAHALATCHIMY et E. GENNET, Towards an inclusive and equitable pharmaceutical strategy for the EU, EUHealthGov network seminar series, Panel discussion / webinar on “EU Pharmaceutical Activity: Challenges Arising From The Pharmaceutical Strategy And Beyond”, 25 January 2023, en ligne.

# IX- Autres conférences

1. E RIAL-SEBBAG, A MAHALATCHIMY, AM DUGUET, A CAMBON-THOMSEN, Harmonising the legal framework for the use of human cells for therapy in Europe: didn’t we forget something about ethics?, 22nd European Immunogenetics and Histocompatibility Conference, 2-5 April 2008, Toulouse. (Poster)
2. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL, N. VALDEYRON, F. TABOULET, A. CAMBON-THOMSEN, The new regulation on advanced therapy medicinal products in EU law: What are the main contributions? Regulation (EC) No 1394/2007 on advanced therapy medicinal products, amending directive 2001/83/EC and regulation (EC) No 726/2004, Founding Conference of the European Association of Health Law, 10-11 April 2008, Royal Society of Edinburgh, Edimbourg, Ecosse. (Poster)
3. E. RIAL-SEBBAG, A. MAHALATCHIMY, J. KAYE, W. PLATZER, A. CAMBON-THOMSEN, A new proposal to help researchers in the respect of legal requirements for the exchange of human biological material, 2008 International Conference, Governing Biobanks- What are the challenges?, 24- 26 Juin 2008, St Anne’s College, University of Oxford, Oxford, Royaume-Uni.
4. A. MAHALATCHIMY, Présentation d’une nouvelle instance d’évaluation des médicaments : Le Comité des Thérapies Innovantes (Committee for Advanced Therapies- CAT), Forum des jeunes chercheurs de l’ARFDM, 30 juin 2008, Toulouse. (Poster)
5. A. MAHALATCHIMY, Aspects juridiques des essais cliniques des thérapies innovantes pour les greffes (Judicial aspects of the advanced therapies’ clinical assays for the graft), Université Européenne d’été, 1-2 juillet 2008, Toulouse.
6. A. MAHALATCHIMY, L’harmonisation de l’accès au marché des médicaments de thérapie innovante : entre volonté et réalité, 2ème Journée d’études du Master II Droit International et Comparé : « Le médicament : aspects de droit international, communautaire et comparé », 25 mars 2009, Toulouse, France.
7. A. MAHALATCHIMY, L'accès aux médicaments orphelins dans l'Union européenne, Forum des jeunes chercheurs de l’ARFDM, 1er juillet 2009, Toulouse.
8. A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN, New EU directive proposed for quality and safety of organ transplantation, 23rd European Immunogenetics and Histocompatibility Conference, 9-12 mai 2009, Ulm, Allemagne. (Poster)
9. A. MAHALATCHIMY, Is the access to Advanced Therapy Medicinal Products equalitarian in the European Union?, European Association of Health Law, 15-16 Octobre 2009, Royal Society of Edinburgh, Edimbourg, Ecosse.
10. A. CAMBON-THOMSEN, A. MAHALATCHIMY, Translating proteomic biomarkers into clinic: new ethical issues or different perspectives on classical ethical dilemma?, Transférer la protéomique en pratique clinique, Wellcome Trust Conference Center, 18- 19 mars 2010, Wellcome Trust Genome Campus, Hinxton, Cambridge, Royaume-Uni.
11. A. MAHALATCHIMY, Bioethics and European Union: the Advanced Therapy Medicinal Products’ case, Nouvelles frontières en droit pharmaceutique, Workshop Jeunes chercheurs, Faculté de droit – Université de Salento en association avec Opinio Juris in Comparatione et le British Institute of International and Comparative Law, 6-7 May 2010, Lecce, Italie.
12. K. GRIESCHE, A. MAHALATCHIMY, A. CAMBON-THOMSEN and the RISET Consortium, Ethical issues linked to inequality of access aspects to transplantation and accompanying treatments throughout Europe, 24th European Immunogenetics and Histocompatibility Conference, 15-18 May 2010, Florence, Italie. (Poster)
13. G. CHASSANG, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. CAMBON-THOMSEN, Cross-border exchanges of human biological samples for research purposes: hSERN, a new tool for information on regulation, International Society for Biological and Environmental Repositories, 14-15 May 2010, Rotterdam, Pays-Bas. (Poster)
14. G. CHASSANG, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, D. CHARTIER, A. CAMBON-THOMSEN, hSERN, a new tool for information on regulation of human biological material exchange for research purposes across European Union, Human Genome Organisation Meeting 2010, 18-21 May 2010, Montpellier, France. (Poster)
15. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, V. TOURNAY, Legal and ethical controversies around medical uses of stem cells, Is Medical Ethics Really in the Best interest of the Patient? Extra Session on Stem Cells Ethics, 14-16 Juin 2010, Uppsala, Suède.
16. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. CAMBON-THOMSEN, L’accès aux biotechnologies dans l’Union Européenne: mesures d’incitation et limites, Université Européenne d’été, 30 Juin-8 juillet 2010, Toulouse.
17. E. RIAL-SEBBAG, A. MAHALATCHIMY, V. TOURNAY, A.-M. DUGUET, Transformer des cellules souches embryonnaires: quels enjeux éthiques et juridiques ?, 18th Congrès Mondial de droit médical, 8-12 Août 2010, Zagreb, Croatie.
18. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, N. DE GROVE-VALDEYRON, V. TOURNAY, A. CAMBON-THOMSEN, A. - M. DUGUET, F. TABOULET, The European Medicines Agency: a public health European agency?, 18th Congrès Mondial de droit médical, 8-12 Août 2010, Zagreb, Croatie.
19. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. FAULKNER, The legal landscape for Advanced Therapy Medicinal Products: material and institutional implementation of EU Rules. *“Material Worlds: Intersections between Socio- Legal Studies and Science and Technology Studies”*, King’s College London, 5 Avril 2011, Londres, Royaume-Uni.
20. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, V. TOURNAY, A. FAULKNER, Does the French bioethics law create a 'moral exception' to the use of human cells for health? A legal and organizational issue, “Bringing Regenerative Medicine to the Clinic: Trials and Tribulations in Europe and Beyond”, Regenerative Medicine in Europe (REMEDiE) Conférence de Clôture, 18-19 Avril 2011, University of the Basque Country, Bilbao, Espagne.
21. A. MAHALATCHIMY, The impact of the EU Regulation on Advanced Therapy Medicinal Products in the United Kingdom, Colloquium of the Centre for Biomedicine and Society, King’s College London, 24 Mai 2011, Londres, Royaume-Uni.
22. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. CAMBON-THOMSEN, Ethical, Legal and Social Issues in Longitudinal Studies Involving Children. An example: The MeDALL Project, Forum des jeunes chercheurs de l’ARFDM, 30 juin 2011, Toulouse. (Poster)
23. A. MAHALATCHIMY, Quels principes juridiques pour encadrer les produits de thérapie innovante?, Deuxième volet de l’atelier 2012 de la Plateforme Génétique et société intitulé « Des cellules et des gènes pour soigner : enjeux éthiques », 5 avril 2012, Toulouse : <http://societal.genotoul.fr/fileadmin/template/pf_Societal/download/Ateliers/Atelier_2012/PGS_2012-_Com_AM-vf__Mode_de_compatibilite__01.pdf>
24. A. CAMBON-THOMSEN, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. BLASIMME, R BANKS, P. SELBY, G. SCELO, P. BRENNAN, J. TOST, M. LATHROP, Coping with diversity in consent forms: example of the CAGEKID, RITC International symposium “New frontiers in our understanding and treatment of Cancer” Toulouse (France), 1-2 Octobre 2012 (Poster).
25. A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A.-M. DUGUET, Human Stem cells uses and therapeutic innovation: what are the ethical and legal challenges?, CAI YUANPEI Project, Séminaire [Droits des patients à l’ère de la biotechnologie]*, 12 Décembre 2012, Law Faculty of Shandong, Jinan, China*.
26. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. CAMBON-THOMSEN, EU Data protection revision: potential implications for heath research, *MeDALL-Annual meeting, 1-15 janvier 2013, Berlin, Germany.*
27. A. MAHALATCHIMY, Risques et médicaments de thérapie innovante : quelle règlementation en droit de l’Union européenne ?, séminaire de l’IRDEIC sur « La sécurité des produits de santé dans l’UE », *22 février 2013, Université des Sciences Sociales Toulouse 1- Capitole, Toulouse, France*.
28. E. RIAL-SEBBAG, A. MAHALATCHIMY, G. CHASSANG, E.S. DOVE, A. BLASIMME, A. CAMBON-THOMSEN, Use of genetic data in Europe: balancing informed consent and research freedom, *5th Paris workshop genomic epidemiology and P3G Privacy Summit: Data Sharing and Cloud Computing, 2-4mai 2013, Paris, France.* (Poster)
29. A. MAHALATCHIMY, W. MENG, A. CAMBON-THOMSEN, A.-M. DUGUET, E. RIAL-SEBBAG, The marketing of gene therapy medicinal products: What are the regulatory challenges?, *European Society of Human Genetics, 2013 Conference, 8-11 juin 2013, Paris.* (Poster et communication orale) Prix des 50 meilleurs posters ‘Jeunes chercheurs’.
30. V. ANASTASOVA, A. MAHALATCHIMY, E. RIAL-SEBBAG, A. CAMBON-THOMSEN, Communication of information on genetic studies in paediatric research: what are the present ethical challenges in large scale genomics and longitudinal studies?, *European Society of Human Genetics, 2013 Conference, 8-11 juin 2013, Paris.* (Poster)
31. M. DUPOUX, A. MAHALATCHIMY, N. DE GROVE- VALDEYRON, F. TABOULET, L’innovation en santé : une stratégie pour l’Union européenne ?, Forum des jeunes chercheurs de l’ARFDM, 3 juillet 2013, Toulouse. (Poster)
32. E. RIAL-SEBBAG, A. MAHALATCHIMY, A-M DUGUET, Cells’ safety in the European market, 4ème conférence européenne sur le droit de la santé, European Association of Health Law, 9-11 Octobre 2013, Coïmbra, Portugal.
33. A. MAHALATCHIMY, Brevetabilité des cellules souches embryonnaires humaines : développements récents en Europe, Réunion scientifique de l’UMR 1027 Inserm- Université Paul Sabatier Toulouse 3, 20 mars 2014, Faculté de Médecine, Toulouse, France.
34. H. HOWARD, A. MAHALATCHIMY, A. SOULIER, A. BLASSIME, A. CAMBON-THOMSEN, The experiences and views of health care professionals and researchers regarding the feedback of results in the context of next generation sequencing in oncology, European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics; et comme Poster, European Conference of Human Genetics, 31 mai-3 juin 2014, Milan, Italy et 9th International Cancer Genome Consortium scientific annual meeting Beijing, China, May 2014.
35. J. GARDNER, A. MAHALATCHIMY, On behalf of the REGenableMED Consortium, Exploring the dynamics of innovation in Regenerative Medicine through the concept of institutional readiness: The REGenableMED project, first EUCelLEX International Consensus Conference, 30- 31 March 2015, Toulouse, France (poster).
36. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, From regulation to adoption? Reimbursement of cell- based regenerative therapy in the UK and France, The AHRC Network ‘Technoscience, Law and Society: Interrogating the Nexus’, Articulating Science, Technology and Law: Regarding, Reflecting, and Remaking Society, Thursday 9th and Friday 10th April 2015, Kent Law School, University of Kent, Canterbury (UK).
37. E. RIAL- SEBBAG, A. MAHALATCHIMY, A.- M. DUGUET, The legal and ethical dilemma of embryonic stem cells: an impediment to translation in medicine?, HELEX Conference, Translation in healthcare, 23- 25 June 2015, University of Oxford, the UK.
38. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Autologous vs allogeneic cell- based regenerative therapies: Should we think about different regulatory pathways?, Annual Conference of the British Society for Gene and Cell Therapy, 9th- 11th June 2015, Glasgow, the UK (poster).
39. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Does the common use of national regulatory pathways undermine the general European regulation on Advanced Therapy Medicinal Products?, Annual Congress of the European Society for Gene and Cell Therapy, 17th- 20th September 2015, Helsinki.
40. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Patients’ access to cell- based regenerative therapies: the reimbursement challenge in the UK and France, 5th Conference of the European Association of Health Law (EAHL), 1 – 2 October 2015, Prague, Czech Republic. (Poster).
41. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Towards a common European Health Technology Assessment? 5th Conference of the European Association of Health Law (EAHL), 1 – 2 October 2015, Prague, Czech Republic.
42. A. FAULKNER, A. MAHALATCHIMY, Healthcare adoption and payment scenarios, 3rd European Technology Assessment Conference, University College Cork, May 17th - 19th 2017, Cork, Ireland.
43. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Profiling characteristics of the regenerative medicine reimbursement publications landscape: a quantitative analysis, Regenerative Medicine in the UK Health System, 23 May 2017, London, United Kingdom. (Poster).
44. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Reimbursement topics in the publications landscape of regenerative medicine: a quantitative analysis, Regenerative Medicine in the UK Health System, 23 May 2017, London, United Kingdom. (Poster).
45. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Industry positions on regenerative medicine reimbursement issues: a qualitative analysis, Regenerative Medicine in the UK Health System, 23 May 2017, London, United Kingdom. (Poster).
46. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, Negotiating regulation, evidence and reimbursement, Regenerative Medicine in the UK Health System, 23 May 2017, London, United Kingdom.
47. A. MAHALATCHIMY, Medical devices vs medicinal products: what is the impact of the recent European regulatory changes? Annual Meeting on Law & Society, 7-10 June 2018, Toronto, Canada.
48. A. MAHALATCHIMY, A. FAULKNER, A. WEBSTER, Introduction to the session on the values of biomedical innovation, EuroScience Open Forum, 9-14 July 2018, Toulouse, France.
49. A. MAHALATCHIMY, The values of biomedical innovation: the legal view, EuroScience Open Forum, 9-14 July 2018, Toulouse, France
50. A. MAHALATCHIMY, J. GARDNER, A. FAULKNER, A. WEBSTER, C. LEMARIE, B. CALMELS, B. MFARREJ, C. CHABANNON, How can we facilitate the delivery of advanced therapies to patients? POSTER ESOF 2018.
51. A. MAHALATCHIMY, G. NICOLAS, Démocratie médicale : les droits à la santé, des droits fondamentaux ? Ecole d’été de recherche « Démocratie et Justice : les droits des minorités, leur promotion et leur défense en question », 2 juillet 2019, Faculté de droit d’Aix-en-Provence, France.
52. A. MAHALATCHIMY, N. SICART, L. ZANI, M. STENOU, V. ANDRIEU, The subtle European definition of gene therapy medicinal products: Navigating the borderline scenarios, Poster 7th Conference of the European Association of Health Law (EAHL), 26 – 27 septembre 2019, Toulouse, France.
53. Q. LONGIN, B. IMMORDINO, P. HEYRIES, A. LEENHARDT, V. ANDRIEU, A. MAHALATCHIMY, What is the industries’ involvement in the adoption of the European guideline on quality, preclinical and clinical aspects of gene therapy medicinal products? Poster 7th Conference of the European Association of Health Law (EAHL), 26 – 27 septembre 2019, Toulouse, France.
54. G. NICOLAS, A. MAHALATCHIMY, Le transhumanisme, une remise en question des droits fondamentaux par les innovations biotechnologiques ? 7th Conference of the European Association of Health Law (EAHL), 26 – 27 septembre 2019, Toulouse, France.
55. F. TABOULET, A. MAHALATCHIMY, Les principes de sécurité sanitaire : un socle solide pour le droit des produits de santé ? 7th Conference of the European Association of Health Law (EAHL), 26 – 27 septembre 2019, Toulouse, France.
56. A. MAHALATCHIMY, M. FLEAR, European health law and innovation: substantive aspects and embedding in national legal orders, Introduction of the workshop, 7th Conference of the European Association of Health Law (EAHL), 26 – 27 septembre 2019, Toulouse, France.
57. A. MAHALATCHIMY, M. FLEAR, Bioconstitutionalism in the European Union regulation of gene-editing technologies, The Global Summit organized by The International Forum on the Future of Constitutionalism, Virtual, 12-16 January 2021.
58. A. MAHALATCHIMY, P. L. LAU, P. LI, M. FLEAR, Framing and Legitimating EU Legal Regulation of Human Gene-Editing Technologies: Key Facets and Functions of an Imaginary, Virtual Symposium of the Journal of law and the Biosciences on “Law, Biomedical Technoscience and Imaginaries”, 4 February 2021.
59. A. MAHALATCHIMY, G. NICOLAS, M. PERRON, Allocution d’ouverture, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Partie 1, 25 mars 2021, Aix-en- Provence.
60. A. MAHALATCHIMY, G. NICOLAS, M. PERRON, Présentation du projet de recherche, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Partie 1, 25 mars 2021, Aix-en- Provence.
61. A. MAHALATCHIMY, G. NICOLAS, Le point de vue de juristes, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Partie 1, 25 mars 2021, Aix-en- Provence.
62. M. PERRON, G. NICOLAS, A. MAHALATCHIMY, La recherche sur « Transhumanisme : de nouveaux droits ? » Poster, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Parties 1 et 2, 25 mars et 27 mai 2021, Aix-en- Provence.
63. M. PERRON, G. NICOLAS, A. MAHALATCHIMY, Observations sur la communication, les relations interpersonnelles et les interactions dans les classes autour de la thématique « Transhumanisme et droit », Poster, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Parties 1 et 2, 25 mars et 27 mai 2021, Aix-en- Provence.
64. E. GENNET, M. PERRON, M. BERNARDOT, C. SALVAT, G. NICOLAS, A. MAHALATCHIMY, Evaluation à mi-parcours du projet de recherche sur le transhumanisme, Poster, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Parties 1 et 2, 25 mars et 27 mai 2021, Aix-en- Provence
65. C. MISI, M. MIGLIORE, A. CHEVALLIER, G. NICOLAS, V. ANDRIEU, A. MAHALATCHIMY, Thérapie génique germinale et transhumanisme: entre amélioration de la qualité de vie et eugénisme, Poster, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Partie 2, 27 mai 2021, Aix-en- Provence.
66. M. LAHAYE, V. PERKINS, C. CHARLEUX, G. NICOLAS, V. ANDRIEU, A. MAHALATCHIMY, Le sport augmenté, une révolution en marche à autoriser ? Poster, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Partie 2, 27 mai 2021, Aix-en- Provence.
67. C. CHERRIER, A. CHIASSERINI, M. PAOLANTONACCI, G. NICOLAS, V. ANDRIEU, A. MAHALATCHIMY, Des dispositifs médicaux au service du transhumanisme: jusqu’où doit-on aller ? Poster, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Partie 2, 27 mai 2021, Aix-en- Provence.
68. J. VERET, J.ARBOUHI, M.C.BERNARD, G. NICOLAS, V. ANDRIEU, A. MAHALATCHIMY, Quels bébés pour demain ? Poster, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Partie 2, 27 mai 2021, Aix-en- Provence.
69. A. MAHALATCHIMY, G. NICOLAS, M. PERRON, Présentation du projet de recherche, Conférence « Transhumansime :de nouveaux droits » Partie 2, 27 mai 2021, Aix-en- Provence.
70. E. GENNET, A. MAHALATCHIMY, Proposal on “Health as a fundamental value. Towards an equitable and inclusive pharmaceutical strategy for the EU”, EU Health Policy Platform Pitch webinar, 2021 Thematic Network semi-finalists, Wednesday 7 July 2021.
71. E. GENNET, A. MAHALATCHIMY, Thematic network “Health as a fundamental value. Towards an equitable and inclusive pharmaceutical strategy for the EU”, EU Health Policy Platform Kick-off meeting, 2021 Thematic Networks, Friday 24 September 2021.
72. E. GENNET, A. MAHALATCHIMY, Activities of the EAHL IG on Supranational Biolaw in 2021-2022:
Public consultation & Thematic Network, Meeting of the EAHL Interest Group on Supranational Biolaw, 20 April 2022, Annual Conference of the European Association of Health Law, Ghent, Belgium, 20-22 April 2022.
73. L.-S. GILBERT, E. HABIB, A. MAHALATCHIMY, The EuroGCT project and the potential involvement of EAHL members, Meeting of the EAHL Interest Group on Supranational Biolaw, 20 April 2022, Annual Conference of the European Association of Health Law, Ghent, Belgium, 20-22 April 2022.
74. A. MAHALATCHIMY, E. GENNET, V. ANDRIEU, M. FERAUD, V. LACAILLE, J. VERAN, F. SABATIER, M. MORRISON, Comparative quality aspects of gene therapy medicinal products and medicinal products containing genetically modified cells, Annual Conference of the European Association of Health Law, Ghent, Belgium, 20-22 April 2022 (POSTER).
75. J. VERAN, F. SABATIER, M. MORRISON, C. LE CORRE, C. S. PEIXOTO, E. GENNET, V. ANDRIEU, A. MAHALATCHIMY, Production Aspects of Advanced Therapy Medicinal Products, Annual Conference of the European Association of Health Law, Ghent, Belgium, 20-22 April 2022 (POSTER).
76. J. VERAN, M. MORRISON, F. SABATIER, L. CHEY, F. MBODJ, E. GENNET, V. ANDRIEU, A. MAHALATCHIMY, Quality Control and Batch Release Aspects of Advanced Therapy Medicinal Products, Annual Conference of the European Association of Health Law, Ghent, Belgium, 20-22 April 2022 (POSTER).
77. E. GENNET, F. SABATIER, J. VERAN, D. A. FATOU, N. MONGALGI, V. ANDRIEU, M. MORRISON, A. MAHALATCHIMY, What specificity for the clinical aspects of investigational advanced therapy medicinal products?, Annual Conference of the European Association of Health Law, Ghent, Belgium, 20-22 April 2022 (POSTER).
78. V. ANDRIEU, E. GENNET, J. VERAN, M. MORRISON, F. SABATIER, A. MAHALATCHIMY, What are the quality challenges regarding comparability considerations of advanced therapy medicinal products? Annual Conference of the European Association of Health Law, Ghent, Belgium, 20-22 April 2022 (POSTER).
79. A. DELAGE, L.-S. GILBERT, H.-Y. KUO, J. LORIGAN, C. BLACKBURN, A. COUTURIER, A. WAITE, A. MAHALATCHIMY, Bringing gene and cell therapies from lab to patients: the EuroGCT research pathways, European Society for Gene & Cell Therapy Congress 2022, Edinburgh, the UK, 11-14 October 2022 (POSTER).
80. A. MAHALATCHIMY, F. LANSON, B. BARTOS, F. TABOULET, Improving access to innovative medicines: proposals from national authorities to revise the European legislation, European Society for Gene & Cell Therapy Congress 2022, Edinburgh, the UK, 11-14 October 2022 (POSTER).
81. B. BARTOS, J. JUËT, F. TABOULET, A. MAHALATCHIMY, The new European regulation on Health Technology Assessment: what changes for Advanced Therapy Medicinal Products?, European Society for Gene & Cell Therapy Congress 2022, Edinburgh, the UK, 11-14 October 2022 (POSTER).
82. A. MAHALATCHIMY, E. GENNET, M. MORRISON, V. ANDRIEU, J. VERAN, F. SABATIER, Specific guidelines requirements for clinical trials with Advanced Therapy Medicinal Products in the European Union, European Society for Gene & Cell Therapy Congress 2022, Edinburgh, the UK, 11-14 October 2022 (POSTER).
83. A. MAHALATCHIMY, E. GENNET, The current revision of the orphan medicinal products regulation in the European Union: what is at stake for gene and cell therapy?, European Society for Gene & Cell Therapy Congress 2022, Edinburgh, the UK, 11-14 October 2022 (POSTER).
84. A. MAHALATCHIMY, E. GENNET, M. MORRISON, V. ANDRIEU, J. VERAN, F. SABATIER, Production of ATMPs: What are the specificities for quality aspects?, European Society for Gene & Cell Therapy Congress 2022, Edinburgh, the UK, 11-14 October 2022 (POSTER).

# X- Communications Grand Public

1. A. MAHALATCHIMY, What are the main legal challenges for gene and cell therapies ?, ATMP Workshop organisée par Genetic Alliance UK, 10- 11 Novembre 2015, Cambridge, Royaume- Uni. (Invitée).
2. A. MAHALATCHIMY, [Règlementer la médicine régénératrice], Communication orale en collaboration avec Ian Rees ( MHRA Inspecteur) pour le Forum des patients de l’Agence anglaise des médicaments (MHRA), 11 novembre 2016, Londres, UK. (Invitée)
3. A. MAHALATCHIMY, L’édition du génome humain face au droit, Conférence de l’Université Pour Tous-Cahors, 8 Octobre 2020, (Invitée).
4. A. MAHALATCHIMY, C. SALVAT, Le transhumanisme: définition, Intervention en milieu scolaire, Lycée Montgrand, Marseille, 20/11/2020.
5. A. MAHALATCHIMY, L’édition du génome humain et le droit : quelles limites pour le transhumanisme ?, Lycée Montgrand, Marseille, 20/11/2020.
6. E. GENNET, A. MAHALATCHIMY, Presentation of the Joint Statement on “Health as a fundamental value. Towards an equitable and inclusive pharmaceutical strategy for the EU”, EU Health Policy Platform Annual Meeting, European Commissions, Brussels, 5 May 2022.
7. A. MAHALATCHIMY, La loi française relative à la bioéthique : évolutions et démocratisation, Conférence de l’Université Pour Tous-Cahors, 16 Février 2023, (Invitée).

# XI- Rapports/ Deliverables

1. A. MAHALATCHIMY, E. GENNET, M. MBENGUE, M. PERRON; C.-S. DONATI, I-BioLex, Deliverable D9-1: Data Management Plan, Juin 2021 (20 pages).
2. Luc- Sylvain GILBERT, Edouard HABIB, Amanda WAITE, Aurélie MAHALATCHIMY, EuroGCT, Deliverable D4.4: Regulator Engagement Strategy, Janvier 2022 (59 pages dont annexes).
3. Edouard HABIB, Luc- Sylvain GILBERT, Hsin-Yu KUO, Eloïse GENNET, Amanda WAITE, Aurélie MAHALATCHIMY, EuroGCT, Deliverable D4.7: Information collation, Janvier 2022 (87 pages dont annexes).
4. Edouard HABIB, Luc- Sylvain GILBERT, Amanda WAITE, Aurélie MAHALATCHIMY, EuroGCT, Deliverable D4. 8: Initial landscape mapping, Janvier 2022 (86 pages dont annexes).
5. Hsin-Yu KUO, Amanda WAITE, Aurélie MAHALATCHIMY, EuroGCT, Deliverable D4.9: Initial information on practical steps, Janvier 2022 (on Website : <https://www.eurogct.org/research-pathways> + 7 pages of explanation).
6. Eloïse GENNET, Aurélie MAHALATCHIMY, Markus FRISCHHUT, Elena PETELOS, Pin Lean LAU, Tamara K HERVEY, Mark L FLEAR, Mary GUY, Inesa FAUSCH, Sabrina RÖTTGER-WIRTZ, Anne-Marie DUGUET, Isabelle MOINE-DUPUIS, Tomislav SOKOL, Mathieu GUERRIAUD, Joaquin CAYON-DE LAS CUEVAS, Marko OCOKOLJIC (SIOP Europe), Charlotte GODZIEWSKI, Olivier NEGRE (GCTI), Piotr KOLCZYNSKI (CPME), Francois HOUŸEZ (Eurordis), Hrishikesh KULKARNI, Marcin RODZINKA-VERHELLE (EPHA), Tadeusz HAWROT (PAREA), Joint statement on « Health as a fundamental value. Towards an inclusive and equitable pharmaceutical strategy for the European Union”, May 2022, 59 pages.
7. Clare BLACKBURN, Amanda WAITE, Anna COUTURIER, Aurélie MAHALATCHIMY, EuroGCT Periodic Report 2022, May 2022, 103 pages.
8. Aurélie MAHALATCHIMY, Compte- Rendu Intermédiaire du Projet I-BioLex, Juin 2022, 15 pages.