



**Aurélie MAHALATCHIMY**  
Chargée de Recherche au CNRS

**Centre d'études et de recherches internationales et communautaires**

(UMR 7318 DICE, CNRS-Aix-Marseille Université-Université de Pau et des Pays de l'Adour-Université de Toulon et du Var)

Espace René Cassin 3, avenue Robert Schuman

13628 Aix-en-Provence Cedex 1

+ 33 (0) 6 35 21 38 82

[aurelie.mahalatchimy@univ-amu.fr](mailto:aurelie.mahalatchimy@univ-amu.fr)

Identifiant ORCID <https://orcid.org/0000-0002-4365-2143>

IdHAL : aurelie-mahalatchimy

<https://dice.univ-amu.fr/fr/users/aurelie-mahalatchimy-mahalatchia>

LinkedIn : [www.linkedin.com/in/aurélie-mahalatchimy-60886157](http://www.linkedin.com/in/aurélie-mahalatchimy-60886157)

Twitter : @AMahalatchimy

**Langues** : très bon niveau à l'écrit comme à l'oral en anglais, notions de base en allemand.

**DIPLOMES**

- 2015      **Doctorat en Droit, Mention très honorable avec les félicitations** à l'unanimité du jury, autorisation de publication en l'état et proposition pour un prix de thèse
- « L'impact du droit de l'Union sur la réglementation des médicaments de thérapie innovante en France et au Royaume- Uni », sous la co- direction de N. De Grove-Valdeyron (MCF HDR) et du Pr. F. Taboulet ; Institut de recherche en droit international, européen et comparé (IRDEIC), Université des Sciences Sociales – Toulouse 1, et UMR 1027, Inserm- Université Paul Sabatier- Toulouse 3.
- Commentaire par L. Dubouis**, Retour sur une thèse, Cahiers Droit, Science et Technologies, n°6, 2016, p. 289.
- 2007      **Master en Droit International et Européen, Spécialité Droit Européen (Recherche), Mention Assez Bien**
- Mémoire sur « la nouvelle réglementation applicable aux médicaments de thérapie innovante en droit communautaire », Université Toulouse 1- Capitole, France.
- 2006      1ère année de **Master en Droit International et Européen, Mention Assez Bien** ; (Programme anglais) Universiteit Utrecht, Faculty of Law, Pays-Bas (programme Erasmus).
- 2005      **Licence ès Droit** ; Université Toulouse 1- Capitole.
- 2003      **Brevet d'Aptitudes aux Fonctions d'Animateur (BAFA)**, Rodez.
- 2002      **Baccalauréat Scientifique**, Option Sciences de la Vie et de la Terre, Cahors,

France.

## **PRIX SCIENTIFIQUES ET DISTINCTIONS**

- Oct. 2022 Prix Poster de la European Society for Gene & Cell Therapy et obtention d'une bourse de voyage pour le premier auteur : 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).
- 2017-2020 Prime d'encadrement doctoral et de recherche
- 2020 Félicitations du président d'Aix-Marseille Université pour l'obtention du projet européen EuroGCT car 1<sup>er</sup> projet H2020 obtenu par l'UMR 7318 DICE et l'UFR Droit sur le programme de travail santé.
- 2019 Félicitations spéciales du jury, délivrées par l'Association européenne de droit de la santé et la Société française de médecine légale pour le poster intitulé « The subtle European definition of gene therapy medicinal products: Navigating the borderline scenarios », 7th Conference of the European Association of Health Law (EAHL), 26 – 27 septembre 2019, Toulouse, France.
- 2017 Obtention du concours chercheurs CNRS CR2, section n°36 « Sociologie et sciences du droit » du CNRS.  
Qualification CNU en section 86 « Droit pharmaceutique et économie de la santé »
- Déc. 2015 Prix de thèse : Prix à caractère scientifique de l'Académie des Sciences, Inscriptions et Belles-Lettres de Toulouse (« Fernand Caujolle » en sciences pharmaceutiques), Remise du prix le 6 décembre 2015.
- Juin 2013 Prix des 50 meilleurs posters 'Jeunes chercheurs' de la European Society of Human Genetics, 2013 Conference, 8-11 juin 2013, Paris.
- Août 2012 Sélectionnée pour le Séminaire Doctoral en droit européen, Chaire Jean Monnet, Institut d'études européennes, 29-31 Août 2012, Bruxelles.
- Mai 2012 Sélectionnée pour la Semaine Doctorale Intensive, organisée par le programme doctoral de l'École de droit de Sciences Po et l'école doctorale droit de l'Université Paris Ouest, 9-16 Mai 2012, Sciences Po Paris.
- 2011 Obtention d'une bourse « Aires culturelles » de l'Université des Sciences Sociales Toulouse 1 pour un séjour de recherche au « Centre of Biomedicine and Society », King's College London, sous la direction du Prof Alex Faulkner (mars à mai 2011).
- 2006 Sélectionnée pour participer au programme Erasmus de l'Université Toulouse 1- Capitole.

## **EXPÉRIENCES PROFESSIONNELLES**

### **1) Contrats**

- Oct. 2017 à auj. Chargée de recherche au CNRS, **UMR 7318 DICE Centre d'études et de recherches internationales et communautaires CNRS-Aix-Marseille Université-Université de Pau et des Pays de l'Adour-Université de**

## Toulon et du Var, France

- Avril 2015  
à juillet 2017 Post- doctorante, **Centre for Global Health Policy, School of Global Studies, University of Sussex, Royaume- Uni**
- Déc. 2014  
à mars 2015 Chercheure salariée, **Science and Technology Studies Unit (SATSU), Department of Sociology, University of York, Royaume- Uni**
- Sept. 2014  
à nov. 2014 Chercheure salariée, **Centre for Global Health Policy, School of Global Studies, University of Sussex, Royaume- Uni**
- Janv. 2008  
à oct. 2015 Doctorante, **Institut de Recherche en Droit Européen, International et Comparé (IRDEIC), Université Toulouse 1- Capitole, France**
- Janv. 2008  
à août 2014 Juriste/chercheure salariée, **UMR 1027, Inserm, Université de Toulouse - Université Paul Sabatier -Toulouse III, France**, Equipe 4: « Génomique, biothérapies et santé publique: approche interdisciplinaire »
- 2009-2013 Chercheure associée salariée, **Laboratoire PACTE Département Politique- Organisations UMR 5194, Unité mixte de recherche du CNRS et de l'IEP de Grenoble**
- Mars  
à mai 2011 Chercheure salariée, **Global Biopolitics Research Centre, King's College London, Royaume- Uni.**
- Mars  
à mai 2011 Doctorante, **Centre for Biomedicine and Society, King's College London, Royaume- Uni.**

## 2) Missions

- 2024 Partenaire échange bilatéral UK-FR « **European Union Health Law and Policy** », (PI: M. Flear) (10901€ géré par équipe UK)
- 2022-2026 Partenaire du projet « Organact : Les organoïdes en action: approche interdisciplinaire en sciences sociales » (PI: Fabien Milanovic, Sup'Biotech Paris), ANR AAPG 2022 PRC (155312€).
- 2022- 2025 Collaboratrice du projet "Law, Public Policy and Social License for Next-Generation Regenerative Medicine", Canadian Stem Cell Network): (sans financement).
- 2021-2025 Coordinatrice du projet « **I-BioLex : Fragmentation et défragmentation du droit des innovations biomédicales** », ANR AAPG 2020 JCJC (321881€).
- 2021-2025 Vice-coordinatrice et partenaire du projet « **EuroGCT : European Consortium for Communicating Gene and Cell Therapy Information** » (PI: C. Blackburn), H2020-SC1-BHC-2018-2020 (289300€).
- 2022- auj. Coordinatrice avec E. Gennet, pour l'EAHL IG Supranational biolaw, **du Permanent Network on « An inclusive pharmaceutical strategy”** on the EU Health Policy Platform (sans financement).
- 2021-2022 Coordinatrice avec E. Gennet, pour l'EAHL IG Supranational biolaw, **du 2021**

- Thematic Network on « Health as fundamental value: Towards an equitable and inclusive pharmaceutical strategy for the EU »** for the EU Health Policy Platform (selected by the European Commission and after a vote process on the EU HPP) (sans financement).
- 2021 Partenaire (avec l'EAHL IG Supranational biolaw) du projet « **Multi-Partner Trust Fund Project Human Health Chapter 'Development and Piloting of a Tripartite One Health Assessment Tool for AMR-relevant Legislation'** » funded by WHO (PI: P. Li) (1000€).
- 2019- 2021 Coordinatrice du projet « **Transhumanisme et droit : favoriser les savoirs et questionnements des élèves citoyens- acteurs d'aujourd'hui et de demain** », avec G. Nicolas (CDSA) et M. Perron (CERIC) : partenariat avec le rectorat d'Aix-Marseille et la Commission nationale française pour l'UNESCO. (Financements locaux 6000€).
- 2020- 2021 Partenaire du programme de recherche en réseau « **Le marché pharmaceutique, un marché à réformer ou à transformer ? Droit pharmaceutique, droit de la santé, droit français, droit européen** », porté par l'Université de Bourgogne (PI : I. Moine-Dupuis, CREDIMI) (Financements locaux 3500€).
- 2018- 2021 Partenaire du projet international « **Penser le transhumanisme** », porté par la COMMISSION NATIONALE FRANCAISE pour l'UNESCO (PI : C. Byk) : Pour répondre à une méthodologie « participative », les actions sont diversifiées quant à leur forme (débat et auditions, publications et media...) mais se regroupent toutefois en trois axes thématiques principaux : La mobilisation des savoirs et l'émergence des nouvelles pratiques, L' appropriation culturelle et sociale et l' internationalisation, Projet social, droits, libertés, éthique : analyser, débattre et choisir. (Sans financement)
- 2014- 2017 Participation au projet de recherche REGenableMED « **Regenerative medicine and its development and implementation: an analysis of emergent value systems and health service readiness** », Centre for Global Health Policy, School of Global Studies, University of Sussex au Royaume-Uni et Science and Technology Studies Unit (SATSU), Department of Sociology, University of York, Royaume- Uni, financement de l' 'Economic and Social Research Council' au Royaume Uni.
- 2012-2014 Participation au projet de recherche CAI YUANPEI « **Medical law and bioethics comparison between France and China in the application to genetics, biotechnologies and public health** » Programme Hubert Curien avec la Chine, financement de l'Agence française pour la promotion de l'enseignement supérieur, l'accueil et la mobilité internationale.
- 2011-2014 Participation au projet européen de recherche CAGEKID « **Cancer Genomics of the Kidney** », financement de l'Union européenne, 7FP.
- Participation au projet européen de recherche MEDALL « **Mechanisms of the Development of Allergy** », financement de l'Union européenne, 7FP.
- 2009-2013 Participation au projet de recherche THERACELS « **Les usages médicaux des cellules souches humaines à l'épreuve de la réglementation** », financement de l'ANR.
- 2008- 2010 Participation au projet européen de recherche Riset « **Reprogramming the Immune System for Establishment of Tolerance** », financement de l'Union européenne, 6FP.
- 2008- 2009 Participation au projet européen de recherche GA<sup>2</sup>LEN « **Global Allergy and**

**Asthma European Network**”, financement de l’Union européenne, 6FP.

### **3) Conseil juridique**

2021	Expertise sur la réglementation française concernant la résistance aux antimicrobiens pour l’Organisation Mondiale de la Santé.
2019-2020	Expertise juridique sur la Règlementation française concernant l’édition du génome dans le cas de la fibrose kystique pour l’Université de Passau et le German Federal Ministry of Education and Research.
2016	Conseil juridique pour une entreprise de conseil en gestion sur l’accès aux données de l’Agence Européenne des produits chimiques.
2015	Création d’une auto- entreprise de conseil juridique dans le domaine des biotechnologies le 1 <sup>er</sup> décembre 2015.
2015	Conseil pour une entreprise de biotechnologie s’agissant de l’importation et de l’exportation de valves cardiaques décellularisées entre la France et l’Allemagne (8h)
2010	Activité de conseil sur l’application des Directives concernant les cellules et les tissus humains et les dispositifs médicaux en France pour le Cabinet Scholz, Hoppe & Associates, Hannover, Allemagne (16h)

## **ACTIVITES D’ENSEIGNEMENT**

### **1) Cours, séminaires, travaux dirigés et corrections**

2024	Enseignement sur « Droit des produits de santé innovants dans l’UE », Master 2 Droit de la santé : Droit de la santé et encadrement de la recherche, Faculté de droit d’Aix-en-Provence (7h).
2023-2024	Enseignement sur « la règlementation européenne de l’édition du génome humain », CIVIS Blended Intensive Programme: science, ethics & governance of human genome editing, University of Tübingen, Allemagne (9h en 2023 (29 July 2023) et 4h en 2024 (20 July 2024)).
2019- 2024	Enseignement sur « La règlementation européenne des produits de santé innovants », Master 2 « Innovative and therapeutic drug products », Faculté de Pharmacie de Marseille (2 à 6h CM/an).
2019-2022	Enseignement sur « Innovation et santé », Diplôme de Droit Européen de la Santé et des Produits de Santé, Toulouse 1 Capitole University, European School of law (3h CM/an).
2018-2023	Enseignement sur les « Affaires règlementaires » avec V. Andrieu, Master 1, Faculté de Pharmacie de Marseille (10h CM par an).
2015- 2023	Enseignements sur "Regulating stem cells: What are the legal challenges?", Hôpital Cochin, Master 2 BDC UE « CELLULES SOUCHES », Université Paris Descartes, 27 novembre 2015, 23 novembre 2016, 29 novembre 2018, 27 novembre 2019, 25 novembre 2020, 17 novembre 2021 : 1h30, 2022 et 2023 : Invitée.
2014- 2015	Enseignement sur « Les thérapies innovantes : évolutions règlementaires et contexte européen », dans le cadre de l’enseignement et formation « Pratiques médicales et innovations dans le domaine de la thérapie cellulaire » organisée par l’Institut Paoli- Calmettes, Centre régional de lutte contre le cancer, Provence-Alpes- Côte d’Azur, Marseille, 5 février 2014 et 3 juin 2015 (1h30, Invitée).
Fév. 2013	Enseignement sur « Risques et produits de santé innovants : quelle

- règlementation en droit de l'Union Européenne ? », séminaire de l'IRDEIC sur la sécurité des produits de santé dans l'UE, 22 février, Toulouse, France (1h).
- Juillet 2012 Enseignement sur " Human Stem cells uses and therapeutic innovation: what are the ethical and legal challenges?" Ecole Européenne d'Eté de droit de la santé et de bioéthique, Session Académique, 6 Juillet, Toulouse (1h30).
- 2009-2010 Correction de 464 copies de droit pharmaceutique (464 en 2009 et 480 en 2010), concours 1ère année de Sciences Pharmaceutiques, Faculté des sciences pharmaceutiques, Université Paul Sabatier -Toulouse III, France.
- Mars 2009 Enseignement sur « L'harmonisation de l'accès au marché des médicaments de thérapie innovante : entre volonté et réalité », Séminaire de l'IRDEIC, 2<sup>ème</sup> Journée d'étude du Master II Droit International et Comparé : « Le médicament : aspects de droit international, communautaire et comparé », 25 mars 2009, Toulouse, France (1h).
- 2008-2009 Chargée d'enseignement de travaux dirigés en droit européen matériel pour des étudiants de 3<sup>ème</sup> année de Licence en droit, Toulouse, France (15h).

## 2) Participation à des conseils scientifiques d'Écoles doctorales

- Déc. 2023 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : A.-C. Ruiz, Médicaments de thérapie innovante : état des lieux en 2023, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
- Déc. 2020 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : R. Fabrègues, Analyse des faits et des conséquences de l'accident mortel de l'essai clinique Biotrial, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
- Mars 2019 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : N. Roudière, le Programme Européen Priority Medicines (PRIME), Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
- Février 2019 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : H. Desplas, Quel cadre réglementaire pour un dispositif médical implantable ? Exemple de la prothèse totale de hanche, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
- Dec. 2018 Rapporteur du jury d'une thèse de droit : L. PIN LEAN, Comparative legal frameworks in pre-implantation genetic interventions, Legal Studies Department, Central University Budapest, Hungary, 11 December 2018.
- Oct. 2017 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : S. Ravet, La place du laboratoire dans le processus décisionnel de l'Union européenne relatif à la mise sur le marché et au maintien des médicaments, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
- Janv. 2017 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : J. Fernandez, Place des études post-inscription dans l'évaluation des médicaments par la commission de la transparence : du contexte de leur demande à la prise en compte des résultats, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
- Oct. 2016 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : M. Bourdoncle, Accessibilité des médicaments destinés au traitement des maladies rares. Retour d'expérience d'un centre de référence français, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
- Sept. 2016 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : M. Argenta, La révision de la directive Transparence, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
- Oct. 2014 Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : C. Mohara, Quelle

	réforme pour la réglementation européenne des dispositifs médicaux ?, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
Juil. 2014	Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : M-C. Allué, Prise en charge de l'obésité : développement et enregistrement de nouveaux médicaments aux Etats- Unis et en Europe, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
Févr. 2014	Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : L. Chabrol, Qu'entend-on par médicaments orphelins en France en 2014 ?, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
Déc. 2013	Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : N. Rasolondramanitra, La réglementation des médicaments de thérapie innovante : état des lieux en 2013, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
Juin 2013	Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : C. Cambon, Médicament et diagnostic compagnon aux Etats Unis et dans l'Union européenne : enjeux, défis et perspectives vers une médecine personnalisée, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
Nov. 2012	Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : S. Bergé, Les cosméceutiques : analyse règlementaire d'un concept sans frontière, Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III, France.
Juillet 2012	Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : .C. Demesmay, La comparaison et les enjeux des réglementations pédiatriques en Europe et aux États Unis. Le Plan d'investigation pédiatrique. Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III.
Mars 2012	Membre du jury d'une thèse d'exercice de pharmacie : C. Chansou, L'environnement règlementaire des médicaments orphelins aux USA et en Europe. Faculté des Sciences Pharmaceutiques- Toulouse III.

### **3) Encadrement de travaux d'étudiants**

2022- auj.	Co-direction d'un doctorant en droit avec G. Nicolas : Adrien Bottacci, CDSA et CERIC, Aix-Marseille Université.
2021- auj.	Encadrement de trois ingénieurs de recherche en droit : Edouard Habib (01/05/2021 au 30/04/2022), Auxane Delage (depuis le 01/06/2022), Luc-Sylvain Gilbert depuis le 01/05/2021 (Projet H2020 EuroGCT), Valentin Roby depuis le 15/06/2022 (Projets ANR I-BioLex et EuroGCT).
2024	Co-encadrement avec G. Nicolas d'une stagiaire en droit (M2 droit la Santé) pour son stage professionnel du 11/03/2024 au 30/06/2024, financement de stage obtenu du GT3M.
2023- 2024	Encadrement d'une post-doctorante en droit : M. Glinel (Projet ANR I-BioLex, du 01/07/2023 au 31/08/2024).
2021- 2024	Co-encadrement d'une étudiante en droit pour son doctorat : Blanka Bartos, CREDIMI, Dijon.
2021- 2022	Encadrement d'une post-doctorante en droit : E. Gennet (Projet ANR I-BioLex, du 01/04/2021 au 31/10/2022).
2022-2023	Co-encadrement avec G. Nicolas de quatre étudiants en M1 Droit de la santé pour leur rapport de recherche, Faculté de droit, AMU.  Co- encadrement de 5 étudiants en sciences pharmaceutiques avec V. Andrieu : Cours Affaires règlementaires, Faculté de pharmacie, Marseille, AMU.
2021-2022	Encadrement de trois étudiantes en M2 Droit, pour leur mémoire de DU, Faculté de droit, Toulouse-1 Capitole.

- Co-encadrement avec G. Nicolas de deux étudiants en M2 Droit de la santé pour leur mémoire de recherche et de 3 étudiants en M1 Droit de la santé pour leur rapport de recherche, Faculté de droit, AMU.
- Co- encadrement de 8 étudiants en sciences pharmaceutiques avec V. Andrieu, F. Sabatier, J. Véran, et E. Gennet : Cours Affaires réglementaires
- 2021 Encadrement d'un stagiaire en communication : M. Mbengue (Projet ANR I-BioLex)
- Co- Encadrement d'un stagiaire en sciences biomédicales : H. Wamutitu (Projet ANR I-BioLex)
- Co-encadrement d'une stagiaire en sciences pharmaceutiques : Aïna Labarutias
- 2020-2021 Co- encadrement de 22 étudiants en sciences pharmaceutiques avec V. Andrieu, F. Sabatier et J. Véran, Cours Affaires règlementaires.
- Co- encadrement d'une étudiante de l'ENA pour sa thèse professionnelle avec G. Nicolas : C. Duquesne
- 2019-2020 Co- encadrement de 16 étudiants en sciences pharmaceutiques avec V. Andrieu et G. Nicolas, Cours Affaires règlementaires.
- 2018-2019 Co- encadrement de 10 étudiants en sciences pharmaceutiques avec V. Andrieu, Cours Affaires règlementaires.
- 2019- 2020 Encadrement d'une étudiante en M2 Droit, pour son mémoire de DU, Faculté de droit, Toulouse-1 Capitole.
- 2010- 2014 Co- encadrement de stagiaires, étudiants en sciences pharmaceutiques avec le Professeur F. Taboulet et d'une étudiante en droit avec N. De Grove-Valdeyron :
- Z. Font-Périé, Coopérations européennes en matière d'Health Technology Assessment (HTA) : bilan et perspectives, juin 2018.
  - L. Casse, Bilan de l'évaluation des médicaments de thérapie innovante, juillet 2016.
  - M. Argenta, Révision de la directive transparence : bilan et perspectives, juin 2014.
  - M. Mellerin, Le principe de transparence et la mise en œuvre par les agences en charge du médicament, juin 2014.
  - C. Mohara, Dispositifs médicaux vs. Médicaments : quelles garanties de sécurité sanitaire ?, juillet 2013.
  - J. Fernandez, Analyse et hiérarchisation du risque des produits de santé innovants : de la réglementation à la pratique, juin 2013.
  - M. Dupoux, Stratégie d'innovation en santé dans l'Union européenne, mars à août 2013.
  - L. Chabrol, Les médicaments de thérapie innovante : états des lieux, juillet 2010.
- 2012- 2013 Participation à l'encadrement d'une doctorante chinoise de la faculté de droit de l'Université de Shandong (Chine) Meng Wen, Legal Regulation for Human Genetic Technology - A Comparative Studying between China and Europe, co- directeurs: A.M. Duguet et Q. Yanping.
- 2011- 2013 Co- supervision avec le Dr Anne Cambon- Thomsen d'une juriste, ingénieur, dans le cadre du projet européen 7FP, MEDALL (Mechanisms of the Development of Allergy) pour les activités suivantes : veille juridique, rédaction de rapports, réponses à des consultations publiques, évaluation des formulaires de consentement, méthodologie, rédaction d'articles, communications orales.

## **ACTIVITÉS SCIENTIFIQUES**



## 1) Montage de projets de recherche

- 2023 Connection Grants, Social Sciences and Humanities Research Council of Canada, "Equity and access in regulatory reform for medical products", Responsabilité scientifique d'un des partenaires du projet (AMU, UMR7318 DICE) *Non obtenu*.
- Springboard Programme for bilateral UK - France partnerships, British Council, "European Union Health Law and Policy", Responsabilité scientifique d'un des partenaires du projet (AMU, UMR7318 DICE) *OBTENU*.
- 2021-2022 Projet ANR, AAPG 2022, PRC : « ORGANACT : Les organoïdes en action : Approche interdisciplinaire en sciences sociales », Responsabilité scientifique d'un des partenaires du projet (AMU, UMR7318 DICE) *OBTENU*.
- Canadian Stem Cell Network, Project on "Law, Public Policy and Social License for Next-Generation Regenerative Medicine": collaborateur non financé du projet. *OBTENU*.
- Projet interdisciplinaire A\*MIDEX : « EnPATIQuEs : Enquête sur les patients atteints de maladies génétiques », Responsabilité scientifique d'un des partenaires du projet (AMU, UMR7318 DICE) *Non retenu*.
- 2020- 2021 Projet H2020 : PATE (EIC): Responsabilité scientifique d'un des partenaires du projet (AMU, UMR7318 DICE), et d'une tâche du projet. *Non retenu*
- Campus France : bourse de séjour de recherche pour jeunes chercheurs (MOPGA 4) pour l'accueil de Yaman Lusifova sur le projet « Reshaping the EU regulation on vaccines » (*OBTENU* mais non honoré par Mme Lusifova)
- 2019-2020 ANR :
- JCJC : « I-BioLex : Fragmentation et défragmentation du droit européen des innovations biomédicales », coordinatrice scientifique du projet. *OBTENU*
- AUTRES :
- « Transhumanisme et droit : favoriser les savoirs et questionnements des élèves citoyens- acteurs d'aujourd'hui et de demain », non retenu au titre de l'appel SFERE- Provence 2019 (vague 3), mais décision de financement spécifique par la Délégation Académique à la Formation et à l'Innovation Pédagogique (DAFIP). *OBTENU*
- « Le marché pharmaceutique, un marché à réformer ou à transformer ? Droit pharmaceutique, droit de la santé, droit français, droit européen », Partenaire du programme de recherche en réseau porté par l'Université de Bourgogne (PI : I. Moine-Dupuis, CREDIMI). *OBTENU*
- 2020 Projets H2020 :
- « European Consortium for Communicating Gene and Cell Therapy Information » (CSA : EuroGCT): Responsabilités scientifiques d'un des partenaires du projet (AMU, UMR7318 DICE), d'un Workpackage, des aspects ELSI et Deputy Coordinator du projet. *OBTENU*
- PATE (FTI): Responsabilités scientifiques d'un des partenaires du projet (AMU, UMR7318 DICE), et d'une tâche du projet. *Non retenu*
- 2018-2019 ANR :
- JCJC : « I-BioLex : Fragmentation et défragmentation du droit européen des innovations biomédicales », coordinatrice scientifique du projet. *Sélectionné pour étape 2 mais Non retenu en 2019*.
- Programmes Hubert-Curien :
- PARROT avec l'Estonie sur "The influence of the works of the European group on ethics in European union law: comparison between France and

- Estonia”, Coordinatrice scientifique pour l’équipe française *Non retenu en 2019*
- VAN GOGH avec les Pays-Bas sur “The influence of the works of the European group on ethics in European union law: comparison between France and the Netherlands”, Coordinatrice scientifique pour l’équipe française *Non retenu en 2019*
- 2018 Projets H2020 :
- FRAMINK : Responsabilités scientifiques d’un des partenaires du projet (UMR7318 DICE CERIC) et d’un Workpackage. *Non retenu*
- Advance2 : Responsabilité scientifique d’un des partenaires du projet (UMR7318 DICE CERIC) et d’un WP. *Non retenu*
- 2017-2018 Projet ANR : Le marché pharmaceutique, un marché à adapter ou à réformer ? (TRANSPHARMATRADE), PI : I. Moisne-Dupuis (CREDIMI). Implication intellectuelle et responsabilité scientifique d’un des partenaires du projet (UMR7318 DICE CERIC). *Non retenu*
- 2012 Implication intellectuelle : Participation à la rédaction du projet européen EUCeLLEX sur l’application des règles européennes concernant les banques de cellules en vue de l’utilisation thérapeutique des cellules humaines. (projet du 7<sup>ème</sup> programme cadre de recherche et développement technologique, Union Européenne, coord. E. Rial- Sebbag).
- 2011 Demande de bourse « Aires culturelles » de l’Université des Sciences Sociales Toulouse 1, OBTENU

## 2) Participations à des projets/ laboratoires de recherches

- 2021-2024 Participation au groupe de travail sur le droit européen de la santé pour l’Encyclopédie en Ligne Oxford University Press sur « EU Law » : coordination des entrées sur les produits de santé, participation au workshop du 10 juin 2022 à Londres, du 23 juin 2023 à Maynooth (Irlande), du 31 mai 2024 à Aix, et réunions en ligne.
- 2021-2025 Coordination de 7 groupes de travail « Ethical, Legal and social Implications » du projet européen EuroGCT : Research & Innovation, Therapy Classification, Manufacturing, Commercialisation, Actors & Networks, Data & Public Engagement, Regulatory Strategy
- 2021-2024 Participation au groupe de travail interdisciplinaire sur la « Santé en Méditerranée », Instituts SoMuM et MarMara, AMU.
- 2020-2021 Coordination d’un groupe de travail sur l’édition du génome humain avec des membres de la European Society for Blood and Marrow Transplantation (EBMT).
- 2019-2020 Participation à plusieurs groupes de travail du projet FET RESTORE : WG 10.1 "Regulatory science: Early Clinical Trials and Refined Translation", WG 10.2 "Regulatory science and early health technology assessment", "WG13 Implementation of new Advanced Therapies into clinical routine", WG 14 "Valuation and innovative reimbursement models for new innovative therapies", WG 16 "Information Technology / Big Data / Artificial Intelligence"
- Sept 2014  
à juillet 2017 **Médecine régénératrice, Projet REGenableMED :**
- Center for Global Health Policy, School of Global Studies, University of Sussex, Falmer près de Brighton, Royaume- Uni.
  - Science and Technology Studies Unit (SATSU), Department of Sociology,

University of York, York, Royaume- Uni

- National Institute for Health Research (NIHR) Horizon Scanning Research & Intelligence Centre, University of Birmingham, Institute for Applied Health Research, Birmingham, Royaume- Uni.

- Innogen Institute, University of Edinburgh, Edimbourg, Royaume- Uni.

Janv. 2008  
à août 2014

**Génomique, biothérapies et santé publique**, UMR 1027 (anciennement U558 Inserm), Inserm, Université de Toulouse - Université Paul Sabatier – Toulouse 3, Equipe 4« Génomique, biothérapies et santé publique: approche interdisciplinaire », Toulouse, France.

2009-2013

**Thérapie cellulaire**, laboratoire PACTE Département Politique-Organisations UMR 5194, Unité mixte de recherche du CNRS et de l'IEP de Grenoble, Grenoble, France.

2012- 2014

**Biotechnologies**, projet CAI YUANPEI, Faculté de droit, Université de Shandong, Jinan, Chine.

2011

**Innovation biomédicale**, Biopolitics Research Group, King's College London, Londres, Royaume- Uni.

**Thérapies innovantes**, Centre for Biomedicine and Society, King's College London, Londres, Royaume- Uni.

2008- 2015

**Thérapies innovantes**, Institut de Recherche en Droit Européen, International et Comparé, Faculté de droit, Université des Sciences sociales Toulouse 1- Capitole, Toulouse, France.

### 3) Organisation d'évènements scientifiques (niveaux local, national, européen, international)

2024

Co-organisation d'un workshop sur le droit européen de la santé, 31 mai 2024, Aix

Co-organisation d'un workshop sur les définitions dans le biodroit, 9 avril 2024, Aix

2023- auj.

Organisation des réunions de l'Axe 5 de l'UMR

2021- auj.

Organisation des réunions du projet I-BioLex : 8/12/2021, 21-22/03/2023, 10-11/04/2024, Aix-en-Provence.

2021- auj.

Organisation des réunions de l'EAHL Interest Group on Supranational Biolaw : Groupe de Management (27/09/2021, 29/11/2021, 30/03/2022, 12/12/2022, 06/11/2023, en ligne) ; Groupe entier (2021 ; 2022 ; 23/03/2023 ; 18/09/2024)

2019-2024

Direction du comité d'organisation de la première Académie d'été de droit international et d'éthique en sciences et technologies en juillet 2023 à Aix-en-Provence ; et suivi pour création de supports de cours.

2021-2024

Co-Organisation des réunions de consortium avec 47 institutions partenaires dans le cadre du projet européen EuroGCT, 20 Juillet 2021 et 22 septembre 2021, + 2 en 2022 + 1 en 2023 + 1 en 2024 en ligne.

2021

Organisation d'un séminaire de l'Axe 4 « Droit, Science et Technique » de l'UMR 7318 DICE, 7 Décembre 2021, en ligne.

2019-2021

Co-organisation avec G. Nicolas d'un événement débat sur le « Transhumanisme : de nouveaux droits ? » à Aix-en-Provence les 25 mars et 27 mai 2021.

2019-2023

Direction du comité d'organisation de la première Académie d'été de droit

international et d'éthique en sciences et technologies, repoussée en juillet 2023 à Aix-en-Provence.

- 2019 Co- Organisation avec M. Flear (Queen's University Belfast) d'un atelier sur « Droit européen de la santé et innovation: aspects matériels et intégration dans les ordres juridiques nationaux », EAHL 2019, 25-27 Septembre 2019, Toulouse, France.
- Co-organisation avec G. Nicolas d'un atelier sur « 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 » organisée par H. Thomas, Faculté de droit d'Aix-en-Provence.
- 2018-2019 Membre du comité d'organisation de la 7th EAHL Conference, Innovation & Healthcare New challenges for Europe, Responsable de la Session Poster.
- 2018 Organisatrice d'un séminaire de l'UMR 7318 : Intervention du Prof. E. Lietzan (University of Missouri School of Law, Columbia) « Fundamental rights in U.S. Food and Drug Law », 20 décembre 2018, Aix-en-Provence, France. ANNULE en raison du contexte politique français.
- Organisatrice d'une session sur les valeurs de l'innovation biomédicale, EuroScience Open Forum, 9-14 July 2018, Toulouse, France.
- 2015 Membre du comité d'organisation de la journée éthique et réglementaire sur les « aspects sociétaux des cellules souches », Société Française de Thérapie Cellulaire et Génique, 19 mars 2015, Paris.
- Déc. 2012 Co-Organisatrice avec Emmanuelle Rial-Sebbag d'un workshop sur « l'humain médicament » pour la publication d'un numéro spécial dans la revue Quaderni, 6 décembre 2012, Grenoble, France.
- Nov. 2012 Membre du comité d'organisation d'une session de travail avec les collaborateurs chinois dans le cadre du projet CAI YUANPEI.
- Co- coordinatrice de 2 journées de travail avec les collaborateurs chinois lors d'une s'une session de travail intensif dans le cadre du projet CAI YUANPEI: avec Anne- Marie Duguet pour l'encadrement des doctorantes chinoises (21 Novembre 2012), et avec Emmanuelle Rial- Sebbag pour une session sur les biotechnologies et les biobanques en Europe (22 Novembre 2012).
- Mai 2011 Coordinatrice du Workshop " Rising Powers" avec le Prof Alex Faulkner, le Pr. Brian Salter et le Dr. Stuart Hoghart : « Stratégies de gouvernance dans l'innovation biomédicale globale : l'impact de la Chine et de l'Inde », King's College London, 26 mai 2011, Londres, Royaume-Uni.
- Avril 2008 Membre du comité d'organisation de la 22<sup>ème</sup> Conférence européenne d'immunogénétique et d'histocompatibilité, EFI, 800 participants, Toulouse, France.

#### **4) Invitations en tant que modératrice/discutante**

- 2023-auj. Voir les tables rondes dans la liste des conférences invitées dans le document productions
- 2022 Modératrice invitée à l'atelier « Commerce et développement durable dans le contexte de la pandémie covid-19 : perspectives de droit vietnamien, européen et international » organisé par le CERIC, la Faculté de droit et la Foreign Trade University d'Ho Chi Minh au Vietnam, samedi 22 janvier 2022, en ligne.
- 2021-auj. Réunions du management group du projet H2020 EuroGCT : 22/09/2021, 13/12/2021, 21/06/2022, 23/03/2023, 06/06/2023, 26/03/2024, 30/09/2024, en ligne.

- 2021 Discutante invitée à l'atelier Transpharmatrade, organisée par le CREDIMI, 12 octobre 2021, Dijon.
- 2018 Discutante invitée au Workshop « Adaptive Governance », Fondation Brocher, Genève, Brocher 12-14 Nov 2018.
- 2016 Discutante lors de la présentation des travaux de doctorat en cours : Vincent Deplaigne, Soft law et biothérapies, EHES, Centre de recherche médecine, sciences, santé, santé mentale, société (Cermes 3-CNRS, Inserm, EHES, Université Paris Descartes), 15 novembre 2016, Paris. (Invitée)
- 2016 Membre du panel de la table ronde [L'éthique des banques de cellules souches], Joint workshop EUCelLex Final International Conference and European Association for Health Law "Stem cells banking", 23 septembre 2016, Paris. (Invitée)
- 2016 Membre du panel de la table ronde [Nouvelles technologies et principes bioéthiques concernant la recherche sur les cellules souches embryonnaires], EUCelLex Final International Conference "Engaging stakeholders for responsible stem cells research", 22 septembre 2016, Paris. (Invitée)
- 2015 Chair de la session sur les enjeux éthiques et membre de la table ronde de cette session, journée éthique et réglementaire sur les « aspects sociétaux des cellules souches », Société Française de Thérapie Cellulaire et Génétique, 19 mars 2015, Paris.
- 2015 Membre du panel de la table ronde sur les valeurs et représentations autour des cellules souches, first EUCeLEX International Consensus Conference, "How stem cells therapies are reshaping medical & research pathways?", 30-31 March 2015, Toulouse, France (Invitée).
- 2014 Membre du panel de la table ronde [Problèmes éthiques soulevés par les cellules pluripotentes], Congrès annuel de la Société Française de Thérapie Cellulaire et Génétique, 24-26 Mars 2014, Toulouse, France. (Invitée)
- 2011 Discutante au séminaire de l'Institut Fédératif d'Etudes et de Recherches Interdisciplinaires Santé Société (IFERISS) lors de l'intervention d'A. Blasimme (Dr. Université de Milan), [la recherche translationnelle sur les cellules souches, entre science et politique], 25 Novembre 2011, Toulouse, France.
- 2011 Discutante au colloque [Réglementer les technologies de santé], Royal Society of Medicine, 12- 13 Mai 2011, Londres, Royaume-Uni

##### **5) Animation ou participation à des réseaux scientifiques (niveau national, européen, international)**

- 2021-2023 Membre du Gene and Cell Therapy Institute (GCTi)
- 2020- auj. Trésorière et membre du Conseil d'administration de l'Association internationale droit, éthique et science (IALES)
- 2020- auj. Co-chair du Groupe d'intérêt « Supranational Biolaw » de l'Association Européenne de Droit de la Santé (EAHL)
- 2020- auj. Membre du Réseau Ethical, Legal and Social Implications 2.0 (ELSI 2.0)
- 2019- auj. Membre du Réseau thématique pluridisciplinaire (RTP) SHS Génétique & Médecine génomique
- 2019- auj. Membre du Interdisciplinary network on Genome Editing (i-GEN)
- 2016-auj. Secrétaire nommée du groupe d'intérêt sur les biobanques de l'Association Européenne de Droit de la santé, 23 septembre 2016, Paris.
- 2016-auj. Membre du Groupe d'intérêt « biobanques » de l'Association Européenne de

- Droit de la Santé (EAHL).
- 2015- auj. Membre de l'Association for Studies in Innovation, Science and Technology-UK (AsSIST- UK)
- 2015- auj. Membre de l'Art & Humanities Research Council (AHRC) Network 'Technoscience, Law and Society'
- 2023 Membre de la Société Internationale de Thérapie Génique et Cellulaire (ISCT)
- 2018-2019 Membre de l'Association « Law and Society » (LSA)
- 2015- 2024 Membre de la Société Européenne de Thérapie Génique et Cellulaire (ESGCT)
- 2014- 2018 Membre de la Société Française de Thérapie Génique et Cellulaire (SFTCG)
- 2012- auj. Membre du Réseau Droit, Sciences et Techniques (RDST) devenu NOST
- 2009- auj. Membre de l'Association Européenne de Droit de la Santé (EAHL), Nomination au sein de l'Audit Committee de l'EAHL à partir de 2021.

#### **6) Membre de comités éditoriaux de revues scientifiques**

- 2020-auj. Membre du comité de rédaction de la revue Confluence des droits.
- 2012-auj. Ponctuellement, évaluation d'articles à la demande de journaux (Science, *Medical Law Review*; *Journal of Political Economy*; *Frontiers in Alloimmunity and Transplantation*; *Value in Health*; *Applied Clinical Research*, *Clinical Trials and Regulatory Affairs*, *Regenerative Medicine*, *Confluence des droits-La Revue*, *Healthcare Analysis*, *Journal of Law and the Biosciences*, *European Journal of Health Law*, *Frontiers in Alloimmunity and Transplantation*)
- 2013- auj. Membre du comité d'évaluation de la revue "*Frontiers in ELSI in Science and Genetics*", une spécialité de "Frontiers in Genetics and Bioengineering and Biotechnology"

### **VALORISATION SOCIÉTALE**

#### **1) Activités d'expertise**

- 2024- Membre du groupe de conseil scientifique de la Chaire Jean Monnet EUBioethics (Bioéthique et gouvernance européenne) de Maria Fartunova (IRENEE, Université de Lorraine).
- Membre de l'International Scientific Advisory Board du projet européen Central European Advanced Therapy and Immunotherapy Centre (CREATIC), (PI : Regina Demlová, Masaryk University, Copenhagen)
- 2022- 2023 Evaluation des entrées « Translational Science », « Data classification, « Data protection : Main Principles », « Data protection authorities », « Data collection/processing/Controlling », « Data sharing/Open Data », "Mission creep/Data misuse" pour le projet EuroGCT.
- 2021 Evaluation du Factsheet "What conditions can currently be treated using gene and cell therapy?" pour le projet EuroGCT.
- 2021 Review de deux notes du Gene and Cell Therapy Institute : « La France doit prendre la place de leader des thérapies géniques et cellulaires », note de cadrage écrite dans le cadre de la présidence française de l'UE, décembre 2021 ; Note à destination du Comité Stratégique des Industries de Santé (CSIS), juin 2021.
- 2008- auj. Réponses à 61 consultations publiques en particulier de la Commission

européenne et de l'Agence Européenne des Médicaments.

- 2020-2021 Evaluation d'un projet de recherche pour l'Agence de la Biomédecine.
- 2018 Membre du groupe de travail « Post/trans-humanisme et droits de l'homme », Comité d'éthique des sciences de la Commission nationale pour l'UNESCO
- 2017 Consultée (discussion et relecture) par l'Office Parlementaire anglais des Sciences et Technologies (Parliamentary Office of Science & Technology, Houses of Parliament, Westminster, London) pour la rédaction d'une note sur la réglementation des thérapies innovantes à destination du Parlement anglais (2 chambres).
- 2012-2014 Membre de la Plateforme Génétique et Société (<http://societal.genotoul.fr/>) : Chargée de l'aide à la préparation des projets de recherche pour les aspects juridiques et éthiques pour l'obtention de financements (Projets ERC, Actions Marie-Curie, Projets ANR) pour l'ITMO Santé publique.
- 2009- 2014 Assistante du Dr A. Cambon-Thomsen pour représenter l'équipe 4 de l'UMR 1027 en tant que « partie intéressée » aux travaux du Comité des Thérapies Innovantes de l'Agence Européenne des Médicaments.

## **2) Interactions avec la société civile : diffusion de la connaissance envers le grand public, actions en partenariat avec les associations**

- 2022-2024 Co-organisation avec l'Université Pour Tous-Cahors d'un cycle de conférences sur la bioéthique.
- 2021- 2022 Co-organisation avec E. Gennet de 3 webinaires en ligne sur la European Union Health Policy Platform dans le cadre du 2021 Thematic Network on « Health as fundamental value: Towards an equitable and inclusive pharmaceutical strategy for the EU”: “EU values and health digitalization: the inclusion of vulnerable groups” (22 novembre 2021), “Regulatory possibilities to enhance cooperation among the EU’s governance structures and complementarity within the EU acquis” (10 janvier 2022), “Political and legal issues linked to financing the development of pharmaceuticals all along their life-cycle” (3 mars 2022).
- 2020-2021 Organisation d'un cycle de conférences sur le transhumanisme avec le lycée Montgrand de Marseille (Septembre 2020 à Mars 2021).
- 2020-2021 Interventions en milieu scolaire auprès d'élèves de 3<sup>ème</sup> et de 2<sup>nde</sup> dans le cadre du projet "Transhumanisme et droit" (8h).
- 2019-2020 Contribution au film « Question(s) de droit(s). Entretiens filmés pour mieux comprendre la recherche en sciences juridiques » ([https://www.youtube.com/watch?time\\_continue=171&v=NXldhRtINvY&feature=emb\\_logo](https://www.youtube.com/watch?time_continue=171&v=NXldhRtINvY&feature=emb_logo))
- Interventions en milieu scolaire auprès d'élèves de 3<sup>ème</sup> et de 2<sup>nde</sup> dans le cadre du projet "Transhumanisme et droit" (8h).
- 2017- auj. Coordinateur invité pour la création ou la mise à jour des informations relatives à la réglementation de la recherche sur les cellules souches dans les 27 pays de l'Union européenne, sur le site EuroStemCell, à destination des citoyens européens : <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)
- Mise à jour des informations relatives à la réglementation de la recherche sur les cellules souches au Royaume-Uni, sur le site EuroStemCell : <http://www.eurostemcell.org/regulation-stem-cell-research-united-kingdom>
- Mise à jour des informations relatives à la réglementation de la recherche sur

les cellules souches en France, sur le site EuroStemCell (en collaboration avec E. Rial-Sebbag) : <http://www.eurostemcell.org/regulation-stem-cell-research-france>

- 2017 Rédaction d'un rapport sur les résultats du Projet REGenableMED concernant « L'accès à la médecine régénératrice au sein du National Health Services anglais : réglementation et remboursement » 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> (En collaboration avec le Prof A. Faulkner)
- Résumé EuroStemCell d'un article scientifique (A. Mahalatchimy, A. Faulkner, The emerging landscape of reimbursement of regenerative medicine products in the UK: publications, policies and politics. Regenerative Medicine 2017) pour le public, Mapping an emerging framework for regenerative medicine reimbursement : <https://www.eurostemcell.org/regenerative-medicine-society/mapping-emerging-framework-regenerative-medicine-reimbursement> (December 2017)
- 2016 Communication orale en collaboration avec un inspecteur de l'Agence anglaise des médicaments (MHRA) pour le Forum des patients de la MHRA : [Réglementer la médecine régénératrice], 11 novembre 2016, Londres, UK (Invitée).
- 2015 Communication orale pour un workshop organisé par une association de patients : Genetic Alliance UK, 10- 11 Novembre 2015, Cambridge, Royaume- Uni. (Invitée).
- 2012 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.

### 3) Développement d'outils/d'instruments multi-partenariaux

- 2024 Participation à la conception d'interfaces sur la participation aux consultations publiques dans le domaine des médicaments biologiques et des médicaments de thérapie innovante (Avec V. Brunel, projet ANR I-BioLex).
- 2021-2024 Constitution de bases de données bibliographiques sur ELSIBI, [ici](#).
- 2021-2024 Création et alimentation du Carnet de Recherche ELSIBI « Ethical, Legal and Social Implications of Biomedical Innovations » : <https://elsibi.hypotheses.org/>; avec suivi sur réseaux sociaux Twitter et LinkedIn.
- 2023 Participation à la réalisation du logo Organact.
- 2021 Participation à la réalisation du logo I-BioLex.
- 2021- 2025 Contribution à la création et à l'alimentation du site Internet EuroGCT.
- 2019-2020 Membre du comité de création d'une revue de l'UMR 7318 DICE
- 2019 Membre du comité de conception du film « Question(s) de droit(s). Entretiens filmés pour mieux comprendre la recherche en sciences juridiques » ([https://www.youtube.com/watch?time\\_continue=171&v=NXIdhRtINvY&feature=emb\\_logo](https://www.youtube.com/watch?time_continue=171&v=NXIdhRtINvY&feature=emb_logo))
- Participation à la création, au développement et à la mise à jour d'un outil internet destiné à



fournir les informations juridiques et éthiques relatives à l'importation et à l'exportation d'échantillons biologiques humains et de données de santé à des fins de recherche dans l'Union Européenne : hSERN (<http://www.hsern.eu/>).