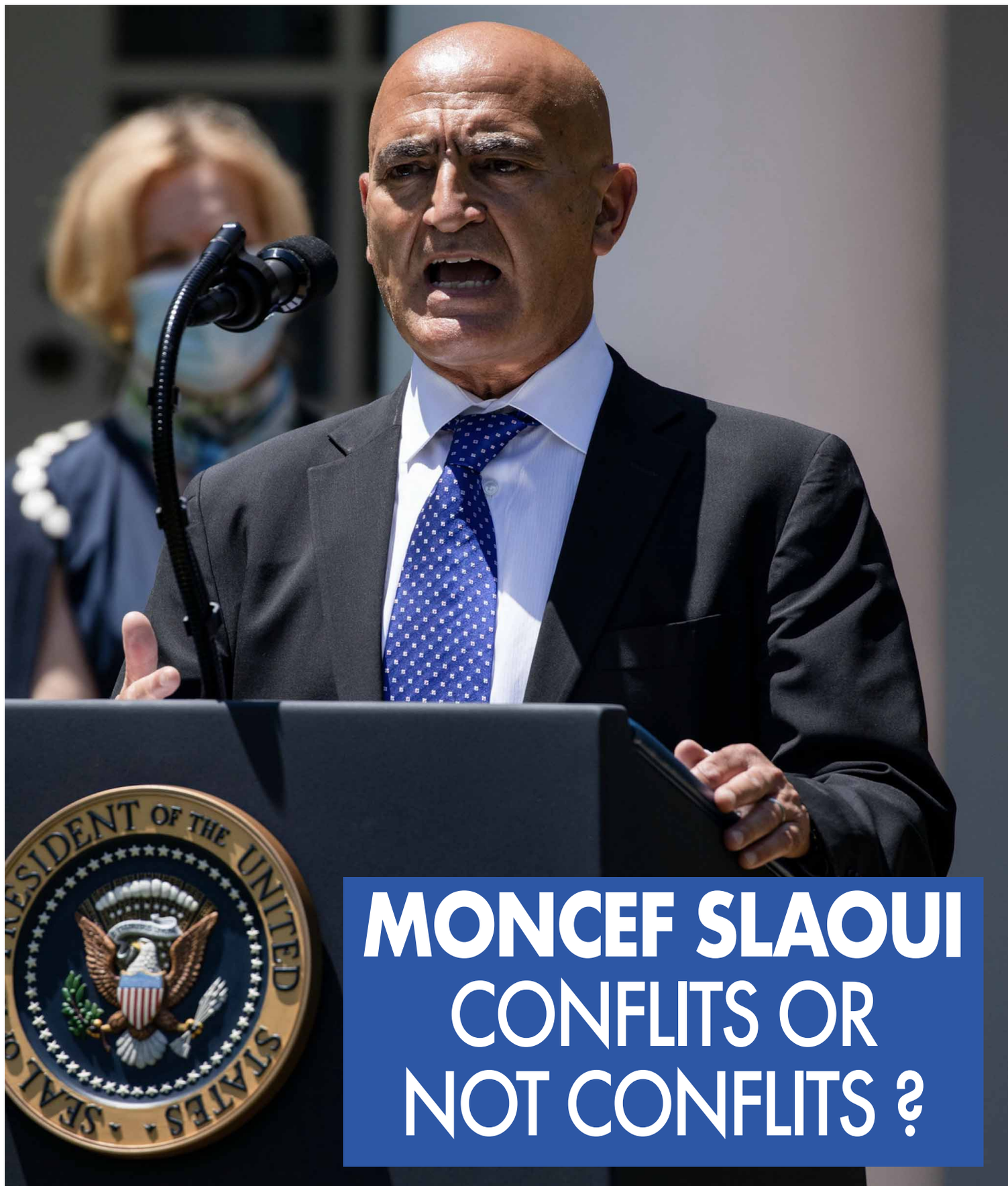


# PRESCRIPTION

**SANTÉ** QUOTIDIEN

**L'AMÉRICAIN MSD  
FAIT UNE TRIPLE  
ENTRÉE DANS LE  
COVID-19**



**MONCEF SLAOUI  
CONFLITS OR  
NOT CONFLITS ?**

# MONCEF SLAOUI CONFLITS OR NOT CONFLITS?



**A**vec cette annonce, le nouveau Monsieur anti-Corona de Donald Trump pensait très certainement en avoir terminé avec cette polémique. Mais certains médias US ne s'en contentent visiblement pas ! La polémique : elle naît il y a quelques jours alors que Moncef Slaoui, ex patron des Vaccins chez GSK vient d'être désigné par le Président Américain pour conduite le fameux « Manhattan Project » du Coronavirus, l'Opération Warp Speed qui soit permettre de libérer la planète, et en passant les Etats-Unis, de cette crise économiquement désastreuse. Parmi les principales missions que l'armée de scientifiques et d'experts levée par Donald Trump et conduite, scientifiquement parlant, par l'ex du groupe Britannique, la mobilisation des énergies, des infrastructures et des dollars pour favoriser la mise au point d'un vaccin. Il

s'agit en fait d'identifier les meilleurs candidats existants et de mettre à leur disposition tous les moyens pour accélérer leur développement et permettre le cas échéant leur mise à disposition la plus large possible : « La plus grande mobilisation de ressources depuis la seconde guerre mondiale » affirme tout simplement le Président US depuis le Jardin des Roses il y a une dizaine de jours. Or, parmi les 14 candidats vaccins identifiés par les experts de Warp Speed figure et en très bonne place même, celui de la biotech Moderna dont quelques résultats partiels sont dévoilés dans la foulée, résultats jugés « très positifs », « aussi positifs qu'on pouvait l'espérer », affirme même le français Stéphane Bancel dirigeant et co-fondateur de la Maison. Une publication qui a pour effet de faire grimper de près de 30% le cours de l'action. Or, justement, des actions, Moncef Slaoui, qui, sortant de GSK en 2017 avait intégré le Board de Moderna, en détient un joli paquet. Un paquet d'une valeur

de 10 millions de dollars au moment où le scientifique a été nommé par Donald Trump. Une nomination qui a été immédiatement et logiquement suivie d'une démission, celle du Moncef Slaoui, qui annonce quitter le Bord de Moderna. Mais qui dans un premier temps ne semble pas vouloir se défaire de ces stocks options acquises tout à fait régulièrement, il est vrai.

## UNE PLUS VALUE DE 2,4 MILLIONS DE DOLLARS ... QUI SERA DONNÉE À DES ASSOCIATIONS CONTRE LE CANCER

Sauf que, très vite le conflit d'intérêt est aussi patent que dénoncé, notamment par le Parti Démocrate. Moncef Slaoui résiste 48 heures, avant d'annoncer qu'il cède ses actions Moderna. Or cette vente lui rapporte non pas les 10 millions affichés par la valeur des titres quelques jours plus tôt mais 12,4 millions de dollars sous l'effet de la hausse enregistrée à la corbeille après l'annonce des données intermédiaires du vaccin. Re-Communiqué, du même Moncef Saloui qui précise que les 2,4 millions de plus-value iront non pas sur son compte en banque mais sur celui d'une Association de



.....  
**EMMA WALMSLEY** et **MONCEF SALOUI** à l'inauguration du centre de R&D au nom de celui qui quittait alors le groupe, quelques mois avant que la première n'en prenne la Direction



**MONCEF SALOUI** et **DONALD TRUMP** lors de la présentation de l'Opération **WARP SPEED**

lutte contre le cancer dont le choix sera fait ultérieurement. Fin de la polémique, donc !

### «SI ON M'Y OBLIGE, JE REFUSE LE JOB » DES ACTIONS GSK QUE MONCEF SLAOUI REFUSE DE VENDRE

Que nenni ! Vendredi, le New-York times se penche sur le contrat dont bénéficie Moncef Slaoui dans le cadre de sa mission sur le Warp Speed. Et découvre que l'ex GSK est rémunéré à la hauteur de 1 dollar unique pour toute la durée de son mandat. Très honorable ? Oui mais ... ce tout petit salaire permet à Moncef Slaoui de ne pas être contraint, par les règlements Fédéraux, à révéler l'ensemble des liens et autres participations qu'il détient dans l'univers des acteurs du médicament. Or, et depuis son départ du groupe Britannique, il détient également des actions du groupe, pour une valeur a priori légèrement inférieure à 10 millions de dollars. Et sur ce point, il a été très clair lorsque le New York Times l'interrogeait : il ne vendra pas ces actions. « J'ai travaillé près de 30 ans pour ce laboratoire, et pendant toutes ces années je n'ai pas cédé une seule des actions que j'ai récupérées. C'est ma retraite ! Je l'ai immédiatement affirmé au moment d'accepter cette mission (Warp Speed – ndlr) : si je dois vendre mes actions GSK, je refuse le job ». Seule concession accordée : si GSK a été ou sera bénéficiaire de fonds ou de moyens accordés par Warp speed, il fera, à aussi, don du bénéfice éventuel sur le cours de l'action du Britannique à une association. Soit, mais Moncef Saloui n'est pas seulement actionnaire de GSK (laboratoire qui, comme le précise le quotidien est lui aussi engagé dans la course au vaccin au travers de son partenariat avec Sanofi), il est aussi membre du Board de Lonza (dont il vient également de démissionner, le Suisse ayant justement passé un accord avec Moderna pour la production de son candidat vaccin) et, par là même probablement détenteur de quelques actions du producteur Helvète. Par ailleurs, il est aussi l'un des conseillers en investissements de Medixci,

un fond impliqué dans plusieurs biotechs elles-mêmes engagées dans la recherche d'un traitement ou d'un vaccin contre le coronavirus. Enfin, il conseille, pour le compte de la société Bii Biosciences plusieurs entreprises Chinoises, elles

### ● LABORATOIRES : QUESTION DE PLANNING

## INTERCEPT et la NASH : Troisième délais demandé par la FDA

**D**écidemment, le chemin qui mène, peut-être au traitement tant espéré du fameux NASH est une voie semée d'obstacles. L'observateur, et surtout l'investisseur, ont pu le constater il y a quelques jours avec le revers enregistré par le petit français Genfit dont le candidat médicament dans cette maladie dite du foie gras a échoué au cours des essais cliniques conduits par la biotech tricolore. Résultats : l'action de la Maison s'est effondrée en quelques heures et cote aujourd'hui à moins de 5 euros, cours qui n'avait pas été constaté depuis 2013 ! L'action Genfit s'échangeait, pour une valeur comprise entre 20 et 30 euros depuis plus de trois ans. Cette fois c'est au tour de l'Américain Intercept de devoir lui aussi subir une nouvelle déception. Certes l'affaire est moins grave et surtout nettement moins définitive que dans le cas de Genfit. Mais il n'en reste pas moins que le laboratoire a lui aussi dû constater un net tassement de sa capitalisation boursière, l'action perdant plus de 12% entre jeudi et vendredi. A l'origine de cette vive réaction de la corbeille un nouveau retard dans la décision espérée du côté de la FDA. Une décision déjà reportée à deux reprises. Et donc ... jamais deux sans trois ! L'Agence américaine a en effet informé le laboratoire que la réunion inscrite au planning de ses experts le 9 juin prochain avait été décalée. Initialement attendue le 26 mars, la réunion avait été décalée au 22 avril pour cause de coronavirus. Puis au 9 juin donc. Mais cette fois, le nouveau retard annoncé semble dû à l'analyse de données complémentaires fournies entre temps par le laboratoire, don-

aussi engagés dans la recherche d'un traitement. Toutes ces relations tissent, selon le NYT un voile où peuvent de nicher de multiples conflits d'intérêts. Les officiels du HHS, le Secrétariat à la Santé ont précisé que la nomination de Moncef Slaoui comportait des clauses non publiques quant à cette question et que le nouveau patron scientifique de l'Opération Warp Speed s'y était intégralement conformé. Par ailleurs, la même administration a rappelé que la mission de Moncef Slaoui était de recommander des investissements et des actions mais que la décision finale appartenait au Gouvernement Fédéral.

nées qui ont été qualifiées d'importantes pour faciliter l'échange avec l'agence selon Mark Pruzanski, le CEO du groupe américain. Mais des données qui exigent donc, selon la FDA un délai supplémentaire d'interprétation. Du même coup, la date initialement prévue pour prendre connaissance du verdict de la FDA, date qui était fixée au 26 juin, est, elle aussi, reportée, sans qu'une information plus précise n'ait été communiquée. Si les investisseurs ont réagi de façon si marquante à ce simple retard, c'est avant tout parce que la concurrence des quelques autres Big Pharma impliqués sur cet univers thérapeutique pourrait, du même coup se faire un tantinet plus pressante. Gilead et Allergan notamment sont également sur les rangs d'un marché que les experts évaluent à terme comme pouvant générer un CA global de 35 milliards de dollars annuels, le second étant en passe de bénéficier du poids de sa nouvelle maison, AbbVie, pour accélérer le processus de développement, le groupe américain ayant identifié le candidat Médicament d'Allergan comme l'une des raisons justifiant la signature d'un chèque de 63 milliards de dollars pour mettre la main sur le producteur du Botox. Mais, même compte tenu de ce nouveau retard, Intercept dispose d'un atout non négligeable dans cette course au « first on the market ». En effet, le médicament espéré existe déjà et est aujourd'hui prescrit, sous le nom de marque Ocaliva, dans la prise en charge de la cholangite biliaire primitive.



Les 'Chroniques de l'Après' éclairent les effets de la période bouleversante que nous traversons. Avec humilité et humanité, elles nous invitent à réfléchir, en tirer les enseignements, ouvrir de nouvelles voies. Par cet espace de libre expression offert à des acteurs du système de santé très variés, Madis Phileo contribue à la nécessaire redéfinition de certaines missions et pratiques des industries et du monde de la Santé. Prenons date pour ne pas oublier. Pour que ce qui ne doit plus être comme avant, change réellement.

## AGILITÉ, SIMPLICITÉ

### De l'agilité et du sens

Le 31 mars 2020, notre Premier Ministre présentait, devant l'Assemblée nationale, le plan d'approvisionnement et de répartition de médicaments nécessaires aux hôpitaux pour le traitement des patients atteints par le SARS-Cov2. Il y déclarait notamment : «[...] Certaines des mesures que nous prenons pourraient sembler accessoires, ou minimes, mais sont en

*réalité essentielles : nous avons ainsi fait en sorte que la décision soit prise, au sein de l'Union européenne, que les médicaments produits sur le territoire de l'Union ou à l'extérieur*

**Dr MARIE-CHRISTINE  
BELLEVILLE**

*puissent nous arriver sous une seule forme d'emballage, en utilisant une seule langue, l'anglais. Cette simple dérogation à la règle habituelle a permis à certaines usines de multiplier leur production par trois ; [...] nous augmentons ainsi notre capacité à nous approvisionner. [...]*».

Mesure « accessoire » mais « essentielle ». Pourquoi faut-il une crise pour que nos Autorités découvrent que l'Europe est handicapée par des conditionnements nationaux surchargés de mentions particulières qui morcellent les marchés à l'extrême ?

Par exemple, la France a récemment choisi, dans le cadre de la sérialisation, de conserver le code CIP 13 utilisé par la CNAM pour la facturation. Cela a-t-il un sens alors que la grande majorité des médicaments de l'hôpital ne sont pas facturés à la CNAM ? Alors qu'ajouter un simple zéro (0) aurait permis de constituer un code à « structure GTIN 14 » répondant aux règles de la plupart des États membres. Cette mesure « accessoire » a un grand impact, puisqu'elle nécessite de réserver des lots pour la France et empêche tout transfert au dernier moment en cas d'augmentation subite de la demande.

Autre exemple, y-a-t-il un sens à fournir aux hôpitaux des conditionnements contenant des notices destinées au public ? Dans les années 90, lors des discussions européennes sur le pa-

quet de Directives dites « Usage rationnel des médicaments », l'harmonisation des étiquetages pour les formes hospitalières s'est faite sur le modèle des médicaments de ville. En dépit de toutes les alertes, les objectifs n'étant pas les mêmes. En ville, le patient s'administre le médicament et s'auto-surveille pour repérer d'éventuels effets indésirables. À l'hôpital, l'objectif prioritaire est d'aider les soignants à bien reconstituer les médicaments et éviter des erreurs médicamenteuses. Il serait donc heureux et pertinent, pour l'hôpital, de développer un étiquetage européen « passe-partout », assorti de QR Code renvoyant à un site multilingue hébergeant les textes et vidéos d'apprentissage adaptés dans chaque langue.

Il serait regrettable que tout redevienne comme avant une fois la crise passée, que l'accessoire ne soit pas reconnu comme essentiel pour la protection du patient européen. Car ce besoin d'agilité pour augmenter les capacités de production par une convergence des exigences n'est pas seulement lié à la crise Covid. Il illustre l'incohérence de la France à imposer continuellement des exigences nationales qui prive les opérateurs de leur agilité, alors même qu'elle sanctionne ces opérateurs pour des tensions d'approvisionnement, dont elle est pour partie responsable. Tirons les leçons de ces faiblesses pour nous réorganiser. « Très souvent, ce qui semblait impossible depuis des années, nous avons su le faire en quelques jours. Nous avons innové, osé, agi au plus près du terrain, beaucoup de solutions ont été trouvées. Nous devons nous en souvenir car ce sera autant de forces pour le futur. »<sup>1</sup> ■

MARIE-CHRISTINE BELLEVILLE EST PHARMACIEN,  
CONSULTANTE EN AFFAIRES PHARMACEUTIQUES,  
MEMBRE DE L'ACADÉMIE NATIONALE DE PHARMACIE

<sup>1</sup> Adresse à la Nation d'Emmanuel Macron - lundi 13 avril 2020

**LES CHRONIQUES DE L'APRÈS, C'EST TOUS LES JOURS JUSQU'À FIN JUIN  
DANS PRESCRIPTION SANTÉ**

## LABORATOIRES : COVID 19

# Hier encore discret, **MSD** fait une triple entrée remarquée sur la scène du **COVID-19**

**D**ans l'arène des laboratoires, acteurs potentiels de la lutte contre le Covid-19, le groupe américain Merck (MSD) s'était jusqu'alors montré plutôt très discret. Ce qui ne manquait pas d'ailleurs d'étonner nombre d'observateurs, la Maison pilotée par Ken Frazier faisant incontestablement partie des poids lourds mondiaux du vaccin. Mais depuis mardi, le groupe US tente de rejouer une version R&D du Lièvre et de la Tortue, cette dernière parvenant on le sait à coiffer au poteau son rapide concurrent. Mais une tortue, ici, aux capacités sérieusement dopées puisque, marquant les esprits et notamment ceux des analystes (la sortie du bois provoquant la hausse du cours de l'action de plus de 3,5%), celui que l'on désigne chez nous sous la marque MSD annonçait en effet rien de moins que trois importantes initiatives, deux sur le front de la vaccination et un dans la Recherche et la mise au point d'un antiviral qui espère, en cas de succès, s'imposer comme l'un des principaux outils de l'arsenal thérapeutique à disposition des praticiens.

## DEUX PROJETS SUR LE FRONT DU VACCIN ET UN ANTIVIRAL POTENTIEL

Deux candidats vaccins sont donc sur les rangs. L'un est « de la Maison », l'Ervebo, initialement développé contre le Virus Ebola, le seul qui soit aujourd'hui validé dans cette indication, et qui bénéficie du même coup d'un coup de pouce de la BARDA américaine avec un versement de près de 40 millions de dol-



contre la rougeole. Merck, par la voix du patron de sa R&D, Roger Perlmutter (notre image ci dessus), s'est d'ores et déjà félicité de cette collaboration où il joue désormais un rôle direct affirmant que la double expertise de Pasteur et de Themis serait parfaitement complémentaire avec ses propres capacités de Développement, de production et de distribution pour avancer rapidement sur le projet. Les premiers essais cliniques sur l'homme pourraient débiter « dans quelques semaines » et se dérouler principalement en France. A noter que l'Institut Pasteur s'est félicité de cet accord et des possibilités qu'il ouvre désormais à son projet. Une précision à garder dans un coin de notre esprit si, un jour, quelques donneurs de leçons pointent du doigt MSD pour avoir construit son succès grâce à des chercheurs français qu'on ne pourra donc pas considérés comme ayant été floués et volés par le méchant labo. Un schéma trop récurrent depuis deux ou trois ans pour ne pas risquer de se reproduire ici. Enfin, sur le front des traitements cette fois, MSD annonçait un accord de partenariat avec le petit Ridgeback Biotherapeutics, pour le développement d'un antiviral, le EIDD-2801 dont les essais sur les patients atteints du covid-19 débutent tout juste, la bonne tolérance du candidat traitement semblant d'ores et déjà démontrée.



lars. Ce projet est conduit avec le partenariat du groupe à but non lucratif, l'IAVI (International Aids Vaccine Initiative). Le second est « récupéré » par MSD grâce au rachat, annoncé mardi, donc, de l'Autrichien Themis (le tout pour un montant non communiqué, même si la somme de 200 millions de dollars pourrait être versée, en plus du prix d'achat et selon le succès éventuel et le niveau des ventes de ce vaccin) ».

## NOTRE TRICOLERE INSTITUT PASTEUR EST DANS LE COUP

Cette biotech travaille sur le développement d'une plateforme initialement mise au point par l'Institut Pasteur (mais sur la base d'un accord non exclusif), sur la base d'un vaccin

## EN PLUS

### MERCK : AMBITIEUX UNE FOIS DE PLUS POUR SON KEYTRUDA À L'ASCO

Dans le cadre de l'incontournable Congrès de l'ASCO (American Society of Clinical Oncology) qui s'ouvre aujourd'hui, mais en version distanciée, les groupe américain compte bien marquer les esprits avec les résultats de son étude baptisée Keynote-355 et qui pourrait permettre au médicament vedette de la Maison de concurrencer demain le Tecentriq de Roche dans le traitement des cancers du sein triple négatifs, pathologie particulièrement agressive et pour laquelle le médicament du groupe Suisse est actuellement le seul validé

## C'EST FAIT !



**PRESCRIPTION SANTÉ**

débarque sur TWITTER

Dès 8h00 le matin découvrez les quatre principaux titres de notre édition du jour

ABONNEZ VOUS [EN CLIQUANT ICI](#)



**Vous avez maintenu la communication avec votre famille.**



**Vous avez maintenu la communication avec vos collaborateurs.**



**Et pour maintenir la communication avec 67 millions de Français, maintenant, vous faites comment ?**

Quand le chiffre d'affaires baisse, il y a deux possibilités : soit on diminue les investissements en publicité, avec le risque mécanique d'accélérer la décroissance. Soit on les maintient... pour gagner des parts de marché. **Il est temps de réinvestir dans les médias (presse, TV, affichage, radio...et digital). Avec une campagne forte et créative.** Si vous êtes une marque de santé ou une marque qui veut rester en bonne santé, contactez-nous. Maintenant.

09 81 06 78 16  
projets@fmad.fr

[www.fmad.fr](http://www.fmad.fr)

**FMAD**  
Agence Conseil en Communication

● LABORATOIRES : AMM ET PLUS SI AFFINITÉS

# Plus généreusement que la FDA, L'EUROPE valide le ZOLGENSMA de NOVARTIS

C'est une vraie bonne nouvelle que le groupe Suisse a pu enregistrer du côté de l'Agence Européenne du Médicament. En effet, Novartis a eu la confirmation du feu vert accordé par l'Agence au profit du Zolgensma, le médicament de thérapie génétique indiqué dans la prise en charge de la SMA, l'amyotrophie spinale. Une nouvelle d'autant plus appréciable que le médicament, récupéré on s'en souvient après le rachat d'Avexis, a vu sa prescription validée pour les enfants pesant moins de 23 kilos ce qui devrait permettre aux patients concernés d'être âgés de 4 à 5 ans. Or, outre-Atlantique, l'autorisation délivrée par la Food and Drug Administration est plus restrictive et se limite aux enfants de 2 ans et moins. Le nombre de petits patients ainsi concernés est évalué entre 500 et 600 sur l'ensemble du continent européen. Reste désormais au laboratoire à engager les négociations tarifaires, pays par pays, ce qui ne devrait pas être

l'étape la plus aisée à franchir puisque, rappelons-le, aux Etats-Unis, le Zolgensma est commercialisé au prix de 2,1 millions dollars la cure. Novartis compte proposer à la plupart des pays de l'Union son programme d'accès baptisé « Day One » et qui permet notamment des remises rétroactives, en fonction des résultats obtenus ainsi que des paiements échelonnés.

## UNE PRISE EN CHARGE À 4 MILLIONS DE DOLLARS PAR PATIENT SUR LES DIX PREMIÈRES ANNÉES DE VIE

Mais le groupe pourrait aussi faire valoir le montant des économies induites au final par l'administration de son produit puisque, selon des estimations qui n'ont pas été contestées, le coût de la prise en charge des patients par la pathologie est évaluée à quelques 4 millions de dollars sur les 10 premières années. La réussite de ces « négos » est essentielle pour le groupe qui doit accélérer le rythme des ventes



du produit alors que l'acquisition d'Avexis avait, en avril 2018, nécessité la signature d'un chèque d'un montant de près de 9 milliards de dollars. Or les performances du Zolgensma demeurent encore inférieures aux prévisions avec un CA de 170 millions de dollars au cours du premier trimestre de cette année, contre 186 enregistrés au cours du dernier trimestre de l'exercice précédent. En France, le produit bénéficie d'une ATU et devrait être également disponible, sous un format comparable en Allemagne. Pour mémoire, le Zolgensma avait obtenu le feu vert des autorités Nipponnes en mars dernier.

● LABORATOIRES : COVID-19

# Sans polémiques, le JAPON, enterre l'AVIGAN, équivalent local de notre « CHLORO »

Nos experts, Agences, Professeurs qu'ils soient Marseillais Parisiens ou du Tarn et Garonne, et autres Ministres devraient peut-être se livrer au benchmark international afin de définir une méthode moins conflictuelle et plus logique dans la gestion des candidats médicaments supposés efficaces contre le Covid-19 et finalement décevants mais toujours clivants, au point que notre pays semble se déchirer autour d'un vieux médicament et de ses supporters ou détracteurs. Ainsi, le Japon a-t-il eu lui aussi sa « Chloroquine », un produit ancien tout comme le Plaquénil, défendu par certains mais remis en cause par d'autres. Sauf que, dans l'Archipel les débats n'ont pas été aussi passionnants et stériles que sur les plateaux de nos chaînes tout info. Un peu comme si, lorsqu'il s'agit de santé, il convenait surtout d'être méthodique et non « bordélique à la française », pour éviter

de soutenir tout et son contraire et de laisser partir les médecins sur des protocoles qui seront annulés quelques semaines plus tard. Ainsi donc, dans le rôle du « Nippon Plaquénil », l'Avigan, du laboratoire local Fujifilm. Comme pour la Chloroquine, une partie des prescripteurs et experts locaux ont cru au potentiel thérapeutique du produit alors que d'autres le contestaient scientifiquement. Lui aussi touché par une poussée de médico-chauvinisme, le premier Ministre Japonais Shinzo Abe a, dans un premier temps, demandé à ce qu'une autorisation de prescription soit délivrée alors qu'aucun essai concluant ne validait la thèse de pro-Avigan. Après un débat portant sur des résultats intermédiaires rendus publics, contrairement aux données de Discovery, par exemple, résultats dont les interprétations variaient du « très efficace » au « totalement inu-



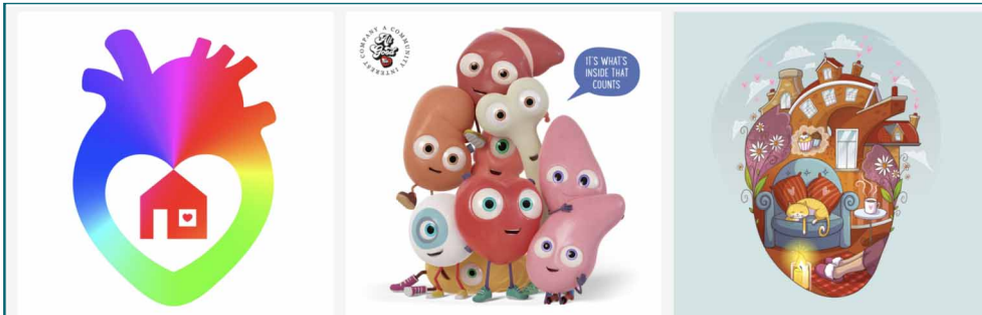
tile », le Ministre de la Santé local, Katsunobu Kato (notre image) a finalement annoncé que l'Avigan ne pouvait plus être prescrit contre le Covid-19, en dehors de essais cliniques en cours. Le tout un mois exactement après avoir initié la procédure pouvant conduire à une possible AMM d'urgence. Sans un Raoult local et sans que le monde politique, qui au Japon n'a pourtant rien d'un univers de Bisounours, se sente contraint de se diviser entre les pro et les anti-Avigan.

## SANTÉ ET COMMUNICATION

# DES CŒURS, UNE MAISON ET UNE VINGTAINNE DE JEUNES ARTISTES POUR ENCOURAGER LE DON D'ORGANES

**A** l'origine de cette campagne, une agence spécialisée dans le marketing Santé, Blue Latitude Health et une petite société de production, Awesonov, campagne rapidement soutenu par le NHS Britannique mais aussi par de nombreuses associations en faveur du don d'organes. Outre-Manche, en effet, le système

ser le don mais également, et compte tenu du contexte pandémique, pour encourager les personnes fragiles notamment du cœur comme celles ayant subies une greffe cardiaque, l'agence Blue Latitude Health a demandé à une petite vingtaine de jeunes artistes reconnus en Grande Bretagne, parmi lesquels figurent quelques stars montantes du



vient d'être légalement modifié, de façon comparable à ce que nous connaissons en France. Jusqu'alors, les prélèvements ne pouvaient être réalisés que sur les seules les personnes ayant manifesté publiquement leur volonté d'être donneurs d'organes. Désormais c'est donc l'inverse et le don est considéré comme accepté sauf en cas de refus avéré et écrit. Pour favoriser l'adhésion des citoyens britannique à cette nouvelle législation, pour favori-

Street Art d'illustrer à leur manière le double concept de cœur et de maison. Résultat : une galerie originale dans laquelle chacun peut venir piocher gracieusement son dessin préféré et une autre façon, originale, de favoriser le don d'organes. L'opération a été baptisée «Heart at Home» et son slogan est «Home is where the heart is».

[CLIQUEZ SUR L'IMAGE POUR ACCÉDER AU SITE](#)

## LABOS &amp; PROMOS

## UNE NOUVELLE DRH POUR GUERBET

**A** près le départ de Jean Remy Touze, dans la Maison depuis 2015, Guerbet vient d'annoncer la nomination de Petra Zalabak (notre image à droite) au poste de Directrice des Ressources Humaines Groupe. Elle rejoint ainsi le Comité Exécutif. Cette professionnelle confirmée des RH, franco-tchèque, a débuté sa carrière chez Bourjois/Chanel avant de passer à la Grande

Distrib, chez Leclerc. En 2007, elle découvre la pharma en intégrant le Britannique AstraZeneca, groupe dans lequel elle exerce pendant près de 11 ans avant de rejoindre, en 2018, le Français Guerbet au poste de Directrice des Ressources Humaines pour les opérations industrielles et Directrice des Relations Sociales Groupe. Jusqu'à sa nomination, donc, en tant que DRH effective depuis le 1er mai.

## AGAINST THE COVID

## VACCINS ET COVID-19 LE N°10 DES «TESTÉS SUR L'HOMME» POUR L'AMÉRICAIN NOVAVAX

**E**t de dix ! Selon les comptes établis par le Wall Street Journal, il s'agirait e effet du dixième candidat vaccin contre le Covid 19 à être effectivement entré dans une phase de test sur les humaines. Et c'est donc le laboratoire Américain Novavax qui inscrit son nom sur la liste, l'entreprise basée à quelques dizaines de kilomètres de Washington mais dans l'Etat du Maryland, ayant en effet bénéficié, début mai d'une subvention record de la part du CEPI (Coalition for Epidemic Preparedness Innovations), subvention s'un montant de près de 400 millions de dollars. Le projet de Novavax avait déjà séduit les investisseurs puisque la capitalisation boursière de la biotech a été multipliée par 5 en quelques



semaines, pour flirter désormais avec les 3 milliards de dollars. Si cette phase I est convaincante, le NVX-CoV2373 devrait faire l'objet d'une phase II internationale conduite « sur de nombreux centres aux USA et ailleurs ». Grâce aux investissements déjà réalisés, notamment avec les fonds de la CEPI, l'outil de production du candidat vaccin pourrait être fonctionnel à moyen terme, le CEO de Novavax, Stanley Erck ayant estimé sa capacité de production à 100 millions de doses avant la fin de cette année et à 1 milliard en 2021. Pour y parvenir, Novavax s'est engagé à installer des chaînes de fabrication ailleurs qu'aux USA et en suède, où sont implantés ses sites actuels.



# RESEAUX SOCIAUX, DIGITAL

## LES USAGES CHANGENT, LES FORMATS S'ADAPTENT



RCA Factory est une agence de communication digitale spécialisée dans la santé et l'industrie pharmaceutique.

Notre mission est de vous accompagner dans vos prises de parole auprès des professionnels de santé, des patients, des aidants dans les sphères digitales, en particulier sur les réseaux sociaux.



### INSTAGRAM LIVE

Inviter des influenceurs santé pour échanger avec vos communautés de patients ou de professionnels



### FACEBOOK PREMIERE

Créer de véritables émissions interactives pour valoriser vos KOLs (Key Opinion Leaders)



### POSTS SONORES

Revisiter la puissance de la radio à l'heure des réseaux sociaux, en format court ou long



### INTERVIEW "FACECAM"

Faire témoigner à distance dans un format habillé et qualitatif les patients et les professionnels de santé

Revisitez vos modes d'interactions avec les professionnels de santé et les patients grâce à RCA Factory

Nous contacter : [lafactory@rcafactory.com](mailto:lafactory@rcafactory.com)



[www.rcafactory.com](http://www.rcafactory.com)

## UN COME BACK QUI FAIT PLAISIR

# LE SITE DU THINK TANK LISA PUBLIE UN LONG ENTRETIEN AVEC PHILIPPE TCHENG ANCIEN PRÉSIDENT DU LEEM

C'est un Think Tank dédié à la santé ... Encore un ? Oui, mais Lisa pour "Laboratoire d'idées santé autonomie" fondé il y a 18 mois, s'est fixé pour objectif de « mieux comprendre les enjeux de notre système de santé et penser les réformes », en faisant travailler tout l'écosystème de santé ensemble. « Les think tank existants manquaient de transversalité et de réflexion parfois », précisait récemment l'une des fondatrices, Nesrine Benyahia, fondatrice et dirigeante de la start-up Dr.Data, dans un entretien paru sur le site TIC Santé. Un groupe de réflexion où l'on retrouve notamment, l'économiste Stéphane Le Bouler, Président mais aussi Marie Armanteras de Saxcé, membre du Collège de la Haute autorité de santé (HAS), Carine Wolf, pharmacienne et présidente du Conseil national de l'ordre des pharmaciens (Cnop), Francis Mambrini, vice-président CompuGroup Medical France (CGM) ou encore notre ami Vincent Olivier. Et voilà que sur le site de Lisa a été publiée hier une Tribune signé d'un ancien dirigeant de la pharma que nombre de ses amis

sont ici heureux de retrouver. En effet, Philippe Tcheng, ex Sanofi qui fut le Président du Leem de septembre 2018 à juillet 2019 y répond longuement à Julie Jolivet en décryptant le contexte qu'est celui de l'industrie pharmaceutique aujourd'hui au cœur de la crise. Philippe Tcheng évoque notamment la question de la souveraineté sanitaire en soulignant : « La souveraineté est un mot, dans ce contexte de pandémie, qui revient beaucoup dans les éditoriaux ; on dit que c'est un mot valise. Le danger, c'est que la souveraineté débouche sur le souverainisme et un certain nationalisme, avec tous les risques politiques qui se profileraient derrière une volonté – légitime éventuellement – de faire mieux que les autres et de se débrouiller tout seul au mépris d'une collaboration internationale. C'est un point de vigilance : la volonté d'avoir une souveraineté sanitaire ne doit pas déboucher sur du nationalisme ». Heureux, vraiment, de vous lire de nouveau, Monsieur Tcheng.

POUR LIRE LA TRIBUNE [CLIQUEZ ICI](#)

POURTANT IL AVAIT BIEN MÉRITÉ UNE PETITE PAUSE ...

## FRANÇOIS RUFFIN SOUHAITE «NATURELLEMENT» TAXER LES LABORATOIRES PUISQU'ILS ONT «PROFITÉ DE LA CRISE»

Il serait presque drôle s'il n'était pas aussi ... écouté et même parfois entendu. Le député Insoumis (et même insoumis aux Insoumis), François Ruffin n'exclut pas, on le sait désormais, d'être candidat à l'Élection Présidentielle. Une hypothèse qui n'a pas du améliorer les relations que le journaliste élu entretient avec son chef charismatique, ou supposé tel, Jean Luc Mélenchon. Après une telle sortie médiatique, comme on pouvait s'y attendre, Ruffin a eu les honneurs de quelques studios radio et notamment celui de Sud Radio, mer-



credi matin. L'occasion pour celui qui se définit comme le juste chemin entre « l'extrême Droite et l'extrême Fric », d'annoncer le dépôt prochain d'une proposition de Loi dont l'objectif est d'instaurer une nouvelle taxe exceptionnelle sur les secteurs qui, selon l'élu ont « largement profité de la crise du Covid-19 ». Et parmi ceux-là, vous vous en doutez, l'industrie pharmaceutique ! Pensez donc, on a tellement vendu de Doliprane que les bénéfices des labos ont dû exploser leurs bénéfices ! Toujours selon notre virevoltant Député, tous les groupes politiques ou presque de l'Assemblée Nationale ont manifesté leur accord vis-à-vis de ce projet de Taxe que François Ruffin considère comme naturelle, un peu comme celles qui furent imposées aux profiteurs de guerre après le premier conflit mondial.



## ON LINE

## UNE NOUVELLE VIDÉO TÉMOIGNAGE SUR LA CHAÎNE DE RÉSEAU COMMUNICATION SANTÉ AVEC FRÉDÉRIC FOUGERAT

Comme les autres invités de l'association RCS au cours de ces dernières années, Frédéric Fougerat, Directeur Communication, marketing, Expérience Client et RSE du Groupe Foncia a répondu à la question : « Dans le contexte de la pandémie COVID-19, quels sont vos enjeux et vos solutions, en termes de communication ? ».

POUR ACCÉDER À LA VIDÉO, CLIQUEZ L'IMAGE



Frédéric Fougerat, Directeur communication, marketing, expérience client et RSE - Foncia Groupe



28/05/2020 - e-CONF. DE PRESSE

**LES JEUDIS DE L'AFROS**

LES PATIENTS, ACTEURS CLÉS DES ESSAIS CLINIQUES : POURQUOI ? COMMENT ?  
QUELS SONT LEURS DROITS ? SONT-ILS SUFFISAMMENT AU FAIT DE CE QU'EST UN ESSAI CLINIQUE ? SONT-ILS SUFFISAMMENT IMPLIQUÉS DANS LEUR CONCEPTION ?

DATE : 28 MAI 2020 - DE 15H00 À 15H45

**INTERVENANT :****ALAIN BALEYDIER,**

Directeur Général et Responsable Opérations cliniques d'une CRO (expérience de 29 ans en recherche clinique) et animateur du groupe de travail AFROS « Les patients au cœur de la recherche clinique »

CONTACTS : AGENCE CLIQUET CONSULTAT

**A NOTER ÉGALEMENT POUR LA SUITE :**

JEUDI 11 JUIN 2020 (15H-15H45) :

Actualités Vaccins - Comment ? quand ?

JEUDI 25 JUIN 2020 (15H-15H45) :

La France leader Européen de la Recherche au-delà du COVID-19 ? Championne d'Europe au départ pour lancer des projets et à l'arrivée ? Pourquoi et pourquoi ne pas s'arrêter là ?

JEUDI 9 JUILLET 2020 (15H-15H45) :

Etat des lieux de la recherche Covid19 en France

02/06/2020 - WEB-CONF. DE PRESSE

**INTERCEPT****Avec SOS HÉPATITES ET LE CNAO**

LA NASH... AU-DELÀ DES IDÉES REÇUES

UNE MALADIE ÉVOLUTIVE GRAVE, INSIDIEUSE

ET SILENCIEUSE

DATE : 2 JUIN 2020 - 9H00



JOURNÉE INTERNATIONALE DE LA NASH - 12 JUIN 2020

« Maladie du foie gras » ou « maladie du soda », des termes inappropriés voire péjoratifs qui engendrent la confusion entre deux maladies distinctes : la stéatose hépatique non alcoolique (NAFLD) et la stéato-hépatite non-alcoolique aussi appelée NASH. Si ces deux maladies ont une origine métabolique commune, leur expression et leur évolution sont différentes. La NAFLD se caractérise par la présence de gras au niveau du foie et nécessite de mettre en place des mesures hygiéno-diététiques adaptées avec une prise en charge des principaux facteurs de risque comme le diabète de type 2 et/ou l'obésité. La NASH (stéatohépatite non-alcoolique) représente la forme la plus évoluée et la plus agressive de la NAFLD, elle provoque une destruction des cellules hépatiques entraînant silencieusement une fibrose évolutive allant jusqu'à la cirrhose, mettant ainsi la vie du patient en danger. Elle touche environ 20 à 30 % des 7,83 millions de Français souffrant de NAFLD.

**INTERVENANTS :****PR JEROME BOURSIER**

Hépatologue - Expert de la maladie au CHU d'Angers

**PR JEAN-MICHEL PETIT**

Diabétologue - CHU Dijon

CONTACTS : AGENCE PR.PA

9/06/2020 - DÉBAT DIGITAL

**ASSOCIATION DES CADRES DES INDUSTRIES DES PRODUITS DE SANTÉ**  
**TÉLÉMÉDECINE: MYTHE ET RÉALITÉS**

DATE : 96 JUIN 2020 - 19H00

Après le premier succès du webinar, l'ACIP organise son second rendez-vous digital, un duplex exceptionnel avec la plateforme COVIDOM, le 9 juin, et le témoignage du Docteur Christiane Hennion, adhérente et active contributrice auprès de cette plateforme, dans le cadre de la réserve sanitaire. Nous en remercions bien vivement le Professeur Patrick Jourdain, directeur mé-



dical de COVIDOM, qui sera en direct avec nous.

Pour parler de la télémédecine: mythe et réalités, nous aurons l'honneur de recevoir également le **DR ROBIN OHANESSIAN**, directeur médical et cofondateur de Télémédecine 360 et le **DR FRANÇOIS LESCURE**, adhérent de l'ACIP Santé, cofondateur et Président de Médecin direct et Président de l'Association Les Entreprises de télémédecine. La modération en sera assurée par le **DOCTEUR MARCEL GARNIER**, membre du Conseil d'Administration.

CONTACTS : ACIP - LINKEDIN (ICI)

**NOUS CONTACTER :**

PAR TÉLÉPHONE : 06.82.50.04.34

*Save the date*

1 ET 2 OCTOBRE 2020

ESPACE GRANDE ARCHE - PARVIS DE LA DÉFENSE - PARIS

16/06/2020 - WEB-CONF. DE PRESSE

**GPS CANCER**

LANCEMENT DE GPS CANCER : VIVRE AVEC UN CANCER : POURQUOI S'INFORMER EST AUSSI UN BESOIN VITAL

DATE : 16 JUIN 2020 - DE 11H00 À 12H00

LE 1ER SITE CRÉÉ PAR DES PATIENTS ET DES AIDANTS POUR LES PATIENTS ET LES AIDANTS, AFIN DE COMBLER LE MANQUE D'INFORMATION SUR LE PARCOURS DE VIE AVEC UN CANCER, L'EXPÉRIENCE PATIENT AU CŒUR D'UN PROJET RÉUSSI DE DÉMOCRATIE EN SANTÉ.

Plus que jamais, la crise sanitaire et la situation de confinement ont montré l'importance d'une information de santé fiable, utile et accessible à tout moment. Neuf associations se mobilisent pour l'accès à l'information sur le parcours de vie avec un cancer. Réunies au sein de l'association GPS CANCER, elles présentent le fruit de leur travail commun : le site d'information, conseils et témoignages <https://gpscancer.fr/>

À travers ce lancement, ces associations appellent tous les acteurs du soin et de l'accompagnement à mieux prendre en compte le vécu des 3 millions de personnes en France qui ont eu ou vivent avec un cancer et des 5 millions qui aident un proche touché par le cancer.

**INTERVENANTS : (ENTRE AUTRES)****FRANÇOISE SELLIN**

Présidente de GPS CANCER

**STÉPHANIE FUGAIN**

Association Laurette Fugain

**DR CYRIL LERVAT**

Oncologue pédiatre, Centre Oscar Lambret (Lille)

**FRÉDÉRIQUE SAAS**

Bristol-Myers Squibb France, partenaire historique

CONTACTS : AGENCE MADIS PHILEO

OFFREZ UNE VISIBILITÉ MAXIMUM À VOS ÉVÉNEMENTS, AVEC LES 2084 LECTEURS DE PRESCRIPTION SANTÉ QUI DIT MIEUX ?

**lalettrepharma@yahoo.fr**9<sup>e</sup> RENCONTRES du G5 santé

VERSO

52 rue de la Victoire  
75009 Paris**Les leçons de la crise : Comment rebâtir l'indépendance sanitaire ?**21 octobre 2020  
de 9h à 13h

INSCRIPTIONS



## ESSAIS CLINIQUES

## SANOFI

L'ESSAI DE DUPIXENT (DUPILUMAB) DANS LE TRAITEMENT DE L'ŒSOPHAGITE À ÉOSINOPHILE ATTEINT LES DEUX CRITÈRES D'ÉVALUATION CO-PRINCIPAUX

COMMUNIQUÉ DU 23/05/2020

DUPIXENT A PERMIS D'OBTENIR DES AMÉLIORATIONS CLINIQUES ET ANATOMIQUES SIGNIFICATIVES, Y COMPRIS UNE AMÉLIORATION DE LA DYSPHAGIE, DANS LE CADRE DE LA PARTIE A D'UN ESSAI PIVOT - RÉDUCTION DE 69 % DES SYMPTÔMES SOUS DUPIXENT, CONTRE 32 % SOUS PLACEBO (P=0,0002) - AUCUN MÉDICAMENT N'EST ENCORE APPROUVÉ PAR LA FDA POUR LE TRAITEMENT DE L'ŒSOPHAGITE À ÉOSINOPHILES, UNE MALADIE QUI IMPACTE LA CAPACITÉ DES PATIENTS À S'ALIMENTER

Sanofi et Regeneron Pharmaceuticals, Inc. annoncent aujourd'hui les résultats positifs de la partie A de l'essai pivot de phase III évaluant Dupixent (dupilumab) dans le traitement de l'œsophagite à éosinophiles chez des patients âgés de 12 ans et plus. L'essai a atteint ses deux principaux critères d'évaluation complémentaires, de même que l'ensemble de ses critères d'évaluation secondaires. Dupixent est le premier et le seul médicament biologique ayant donné des résultats positifs cliniquement significatifs dans le cadre d'un essai de phase III menée auprès de cette population de patients. La partie B de l'essai est en cours et cherche à évaluer une posologie supplémentaire de Dupixent.

POUR ACCÉDER À LA SUITE DU COMMUNIQUÉ - [CLIQUEZ ICI](#)

CONTACTS PRESSE : SERVICE DE PRESSE SANOFI



## FDA OK !

## NANOBIOTIX

NANOBIOTIX ANNONCE QUE LA FDA AMERICAINE AUTORISE LE DÉMARRAGE DE SON PREMIER ESSAI DE PHASE I DE NBTXR3 DANS LE CANCER DU PANCRÉAS

COMMUNIQUÉ DU 25/05/2020

CETTE ÉTUDE DE PHASE I AVEC ESCALADE DE DOSE ÉVALUERA LA SÉCURITÉ ET LA FAISABILITÉ DE L'UTILISATION DE NBTXR3 ACTIVÉ PAR RADIOTHÉRAPIE CHEZ DES PATIENTS PRÉSENTANT UN ADÉNO-CARCINOME DU CANAL PANCRÉATIQUE LOCALEMENT AVANCÉ OU À LA LIMITE (BORDERLINE) DE LA RÉSÉCABILITÉ. CET ESSAI RECRUTERA UN MAXIMUM DE 24 PATIENTS SUR UNE PÉRIODE D'INCLUSION ESTIMÉE À 18 MOIS

« Le démarrage de cette première étude issue de notre collaboration avec MD Anderson est un pas supplémentaire dans le développement de NBTXR3 activé par radiothérapie. Nous sommes très heureux d'étendre nos essais au cancer du pancréas, une indication qui est nouvelle pour nous. Nous nous réjouissons que la Food and Drug Administration américaine ait pu procéder à l'examen de notre dossier dans cet environnement complexe. Nous sommes plus motivés que jamais pour commencer à traiter les patients atteints d'un cancer du pancréas et trouver un moyen efficace d'améliorer leur vie. » Laurent Levy, Président du Directoire de Nanobiotix

POUR ACCÉDER À LA SUITE DU COMMUNIQUÉ - [CLIQUEZ ICI](#)

CONTACTS PRESSE : AGENCE TBWA CORPORATE



## PREMIÈRE

## CARMAT

CARMAT ANNONCE LA PREMIÈRE IMPLANTATION DE SON CŒUR ARTIFICIEL TOTAL AU DANEMARK

COMMUNIQUÉ DU 25/05/2020

CETTE IMPLANTATION, RÉALISÉE AU RIGSHOSPITALET DE COPENHAGUE, MARQUE LA REPRISE DU RECRUTEMENT DANS L'ÉTUDE PIVOT ET PORTE LE NOMBRE TOTAL DE PATIENTS À TREIZE

CARMAT, concepteur et développeur du projet de cœur artificiel total le plus avancé au monde, visant à offrir une alternative thérapeutique aux malades souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire terminale, annonce la première implantation de son cœur artificiel bioprothétique au Danemark.

La procédure d'implantation a été réalisée par l'équipe du Dr Peter Skov Olsen, chirurgien cardio-thoracique au Centre de Cardiologie du Rigshospitalet à Copenhague. Il s'agit du premier hôpital danois à implanter le cœur artificiel total CARMAT et le troisième centre médical international contribuant à l'étude PIVOT, avec l'Institut de médecine clinique et expérimentale (IKEM) à Prague, en République tchèque, et le Centre national de recherche en chirurgie cardiaque à Nur-Sultan, au Kazakhstan.

POUR ACCÉDER À LA SUITE DU COMMUNIQUÉ - [CLIQUEZ ICI](#)

CONTACTS PRESSE : AGENCE ALIZE RP



## FDA OK

## SANOFI

LA FDA APPROUVE DUPIXENT (DUPILUMAB), PREMIER MÉDICAMENT BIOLOGIQUE POUR LE TRAITEMENT DE LA DERMATITE ATOPIQUE MODÉRÉE À SÉVÈRE DE L'ENFANT ÂGÉ DE 6 À 11 ANS

COMMUNIQUÉ DU 26/05/2020

DANS LE CADRE D'UN ESSAI PIVOT, PLUS DU DOUBLE D'ENFANTS TRAITÉS PAR DUPIXENT ET DES CORTICOÏDES TOPIQUES ONT OBTENU UNE CICATRISATION COMPLÈTE OU QUASI-COMPLÈTE DE LEUR PEAU ET PLUS DE QUATRE FOIS PLUS D'ENTRE EUX UNE RÉDUCTION DES DÉMANGEAISONS, COMPARATIVEMENT À CEUX TRAITÉS PAR CORTICOÏDES TOPIQUES SEULEMENT - TROIS-QUARTS DES PATIENTS TRAITÉS PAR DUPIXENT ONT OBTENU UNE AMÉLIORATION D'AU MOINS 75 % DES SYMPTÔMES GLOBAUX DE LA MALADIE, AVEC UNE AMÉLIORATION MOYENNE D'ENVIRON 80 %

La FDA a approuvé Dupixent dans le traitement d'entretien adjuvant de la dermatite atopique modérée à sévère de l'enfant âgé de 6 à 11 ans inadéquatement contrôlé par des traitements topiques soumis à prescription médicale ou auquel ces traitements sont déconseillés. Dupixent est le seul médicament biologique approuvé aux États-Unis pour cette catégorie d'enfants. « Les personnes qui s'occupent d'enfants atteints de dermatite atopique modérée à sévère et leurs médecins ont désormais accès à un médicament biologique qui est le premier de sa classe pharmacothérapeutique et possède un profil de tolérance établi – un facteur qui joue souvent un rôle essentiel dans les décisions thérapeutiques concernant les jeunes patients. De plus, des améliorations des démangeaisons et de la gravité de la maladie ont été observées deux semaines seulement après l'administration de la première dose et se sont maintenues pendant toute la durée du traitement actif, ce qui est important pour ces enfants et leurs familles. » a déclaré le Dr John Reed, Ph.D., Responsable Monde de la Recherche et Développement de Sanofi.

POUR ACCÉDER À LA SUITE DU COMMUNIQUÉ - [CLIQUEZ ICI](#)

CONTACTS PRESSE : SERVICE PRESSE SANOFI

## ASSEMBLÉE GÉNÉRALE

## TRANSGENE

ASSEMBLÉE GÉNÉRALE MIXTE DU 27 MAI 2020

COMMUNIQUÉ DU 27/05/2020

L'Assemblée Générale Mixte (ordinaire et extraordinaire) des actionnaires de Transgene a eu lieu ce jour (27 mai 2020) à 10h00 au siège social de l'entreprise (400 boulevard Gonther d'Andernach – Parc d'Innovation - 67400 Illkirch-Graffenstaden), sous la Présidence de Monsieur Philippe Archinard, Président-Directeur général, afin d'approuver les comptes sociaux et consolidés de l'exercice clos le 31 décembre 2019, et de se prononcer sur l'ensemble des résolutions qui leur ont été soumises. En raison des mesures de confinement imposées par le Gouvernement dans le contexte de l'épidémie de COVID-19, cette Assemblée Générale s'est tenue à huis clos.

Lors de cette Assemblée Générale Mixte, les actionnaires ont : renouvelé les mandats des administrateurs suivants : Monsieur Philippe Archinard, Monsieur Benoît Habert, Madame Marie Landel, Madame Maya Saïd et la société TSGH, actionnaire majoritaire de Transgene, représentée par Madame Dominique Takizawa ; adopté les résolutions suivant les recommandations du conseil d'administration.

POUR ACCÉDER À LA SUITE DU COMMUNIQUÉ - [CLIQUEZ ICI](#)

CONTACTS PRESSE : AGENCE IMAGE 7



## MARQUAGE CE

## BIOMÉRIEUX

MARQUAGE CE DES TESTS SÉROLOGIQUES VIDAS DE BIOMÉRIEUX POUR LE SARS-CoV-2

COMMUNIQUÉ DU 21/05/2020

BIOMÉRIEUX, ACTEUR MAJEUR DANS LE DOMAINE DU DIAGNOSTIC IN VITRO, ANNONCE LE MARQUAGE CE DES TESTS SÉROLOGIQUES VIDAS ANTI-SARS-CoV-2 POUR LA DÉTECTION DES ANTICORPS CHEZ LES PERSONNES QUI ONT ÉTÉ EXPOSÉES AU VIRUS SARS-CoV-2 RESPONSABLE DE LA MALADIE COVID-19.

Les tests VIDAS anti-SARS-CoV-2 IgM et anti-SARS-CoV-2 IgG sont utilisés pour mesurer la présence d'anticorps chez les personnes qui ont été infectées par le SARS-CoV-2. Dans ce contexte, la spécificité des tests est particulièrement importante pour assurer que le test d'une personne qui n'aurait pas été infectée est bien systématiquement négatif. Les deux tests VIDAS anti-SARS-CoV-2 IgM et anti-SARS-CoV-2 IgG fournissent un résultat en moins de 30 minutes et ont démontré d'excellentes performances sur un grand nombre d'échantillons cliniques, avec respectivement 99,4 % et 99,9 % de spécificité.

POUR ACCÉDER À LA SUITE DU COMMUNIQUÉ - [CLIQUEZ ICI](#)

CONTACTS PRESSE : AGENCE IMAGE 7

**NON !**  
«PRESCRIPTION SANTÉ» N'EST PAS UN JOURNAL GRATUIT !  
LA DIFFUSION DE NOS ÉDITIONS À L'EXTÉRIEUR DE VOTRE ENTREPRISE EST STRICTEMENT INTERDITE.