



## **Novadiscovery annonce une collaboration stratégique avec Janssen France pour l'accélération de son développement clinique grâce aux essais *in silico***

**Lyon, France - 17 décembre 2020** : Novadiscovery, société leader dans le domaine des technologies de la santé, offrant une plateforme de simulation informatique d'essais cliniques, de prédiction de l'efficacité des médicaments et d'optimisation du développement d'essais cliniques, annonce aujourd'hui qu'elle est entrée dans une collaboration avec Janssen France pour fournir une aide à la décision *in silico* dans le cadre du développement clinique.

Novadiscovery s'est engagée à travailler avec des leaders de l'industrie tournés vers l'avenir pour améliorer, modéliser et simuler des maladies, avant de conduire les essais chez l'homme. Novadiscovery s'appuie notamment sur une plateforme de simulation d'essais cliniques, Jinkō®.

Les autorités de santé aux États-Unis et en Europe travaillent à la mise en œuvre d'un cadre pour la mise en place d'essais cliniques *in silico* (ou Model-informed Drug Development MiDD) afin d'améliorer l'efficacité du développement clinique et d'augmenter la probabilité de succès réglementaires.

**François-Henri Boissel, PDG de Novadiscovery**, a déclaré : « Nous sommes fiers d'avoir été sélectionnés par une entreprise pharmaceutique d'envergure mondiale, qui s'attache à travailler à l'avenir des soins de santé pour apporter des réponses aux questions clés du développement clinique. Nous sommes ravis de nous joindre à Janssen France dans leur adoption de nouvelles technologies et nous envisageons une collaboration longue et productive. »

**Philippe Bonnard, Directeur Médical Oncologie chez Janssen France**, a affirmé : « Notre objectif stratégique est de faire évoluer la R&D en utilisant des technologies numériques innovantes. Dans le cadre de cette collaboration avec Novadiscovery, nous sommes impatients de pouvoir nous appuyer sur le potentiel de la technologie *in silico* pour simuler les effets de nos molécules sur une population de patients virtuelle, tout en garantissant la rigueur scientifique, la transparence et la traçabilité totale pour répondre aux critères des agences de réglementation de santé. »