

## **ANALYSTE, PROPRIÉTÉ INTELLECTUELLE**

---

**Compagnie : Pharmascience**

**Emplacement : Montréal**

### **RÉSUMÉ**

Notre client est une entreprise pharmaceutique privée à service complet ayant de profondes racines au Canada, et dont la portée mondiale est croissante, entre autres grâce à la distribution de ses produits dans plus de 60 pays. Figurant au 56<sup>e</sup> rang parmi les 100 principaux investisseurs canadiens en recherche et développement grâce à 43 millions de dollars d'investissement en 2018, Pharmascience est le 4<sup>e</sup> plus grand fabricant de médicaments génériques en vente libre au pays.

L'analyste en propriété intellectuelle relèvera de la directrice de la stratégie PI. Il ou elle sera responsable de guider l'entreprise et les activités en matière de propriété intellectuelle afin d'améliorer la protection des brevets et l'autorisation des produits développés et exploités sous licence par l'entreprise. Il ou elle sera notamment appelé à offrir une perspective globale sur les questions de propriété intellectuelle liées aux activités régionales et nationales, à donner des conseils sur la protection des données et les autres formes d'exclusivité, à encadrer les questions de liberté d'exploitation en temps opportun et à fournir un soutien relativement aux vérifications diligentes, aux transactions et aux litiges administratifs et judiciaires.

### **PRINCIPALES RESPONSABILITÉS**

Conseiller les clients à l'égard de différentes questions relatives à la propriété intellectuelle, notamment les brevets, les exclusivités réglementaires (protection des données, exclusivité de marché) et les secrets commerciaux, incluant :

- Appuyer l'entreprise dans l'ensemble des procédures, contestations, conflits et litiges relatifs à la propriété intellectuelle.
- Effectuer des recherches d'antériorité et identifier les créneaux moins explorés, notamment sur la toile, dans la littérature et les brevets existants
- Fournir des avis concernant la brevetabilité, la validité et la liberté d'exploitation.
- Diriger les vérifications diligentes en matière de propriété intellectuelle dans le cadre d'opérations de développement des affaires.
- Interpréter des dispositions relatives à la propriété intellectuelle pour différents types d'ententes, notamment des ententes de non-divulgation et des contrats de licence, de fabrication ou d'approvisionnement, et conseiller les clients à cet égard.
- Conseiller de manière proactive tous les niveaux de l'organisation sur les questions de propriété intellectuelle, allant des objectifs stratégiques généraux à la collaboration quotidienne avec des groupes et des équipes de recherche-développement et leur contribution. Plus particulièrement,
  - Développer, soutenir et mettre en œuvre des stratégies de propriété intellectuelle allant de la sélection du produit à la commercialisation
  - Participer à la sélection des produits en évaluant les périodes de soumission réglementaire, l'ouverture des marchés et la période de lancement potentielle en

fonction des brevets en vigueur, des exclusivités réglementaires et des exigences réglementaires locales.

- Formuler des recommandations sur l'élaboration de formulations considérant les brevets en vigueur, les exigences réglementaires et les objectifs de l'entreprise.
- Se tenir au courant des avancées pertinentes dans le domaine juridique.

## EXIGENCES

- Diplôme avancé en chimie organique; en biochimie ou dans une discipline connexe – M.Sc, minimum; PhD, de préférence.
- 3 années ou plus d'expérience en propriété intellectuelle, de préférence dans le domaine pharmaceutique
- Il ou elle doit également avoir de l'expérience en recherche sur les bases de données des brevets ainsi qu'en analyse de contrefaçon de brevets.
- Bilinguisme
- Fait preuve d'esprit d'initiative, est énergique, positif, analytique et capable de générer des résultats, a une habileté démontrée à travailler au sein d'une équipe interfonctionnelle.
- Fait preuve d'intégrité et de professionnalisme, démontre un grand sens de l'éthique et des normes personnelles élevées.
- Démontre de l'initiative et de l'assurance et peut travailler avec un minimum de supervision.
- Maîtrise des bases de données de brevets (OPIC, USPTO, EPO-Patent Register, Espacenet, Orbit (ou base de données similaire), de la suite Microsoft Office, en particulier Word et Excel.
- De préférence, le candidat aura également des connaissances dans les domaines suivants:
  - Concepts relatifs au développement de formulation pharmaceutique, à la structure à l'état solide des principes pharmaceutiques actifs (solvates, hydrate, sels, formes cristallines/amorphe, polymorphe, etc.), à la biodisponibilité et au métabolisme des drogues, à la stéréochimie, à la distribution granulométrique et à l'analyse par diffraction aux rayons-x (ex. Identification de formes polymorphiques).
  - Protection des données pour les nouveaux produits pharmaceutiques au Canada, aux États-Unis et en Europe (incluant la protection relative aux nouvelles entités chimiques, désignation de médicament orphelin, extension pédiatrique, CSP, etc.)
  - PMNOC au Canada et compréhension de base du processus de litige Hatch-Waxman aux États-Unis.

***Un suivi sera effectué seulement pour les candidatures retenues.***

***L'utilisation du masculin a pour unique but d'alléger le texte et désigne autant les femmes que les hommes.***

## VEUILLEZ CONTACTER

Veillez transmettre votre CV en toute confidentialité à :  
Michel Ohayon : mohayon@shoreassoc.com – 514-878-4777