

## Liste des projets financés par ELA dans le cadre de l'appel d'offres

Laboratoire		Projet	Montant
Baron van Evercooren Anne	Institut du Cerveau et de la Moelle Epinière, Paris, France	Des cellules souches pluripotentes induites comme source de progéniteurs neuronaux pour traiter la maladie de Pelizaeus-Merzbacher	83 500 €
Bernard Genevieve	Département de neurologie et de neurochirurgie, Institut de recherche du Centre universitaire de santé McGill, Montréal, Canada	Leucodystrophie à POLR3 : un pas en avant vers les essais cliniques	60 000 €
Coulombe Benoit	Institut de recherches cliniques de Montréal (IRCM), Canada		
Kleinman Claudia	Université McGill, Montréal, Canada		
Bongarzone Ernesto	Anatomie et biologie cellulaire, Université de l'Illinois, Chicago, Etats-Unis d'Amérique	Thérapies combinées pour la maladie de Krabbe	75 000 €
Bonkowsky Josh	Département de pédiatrie, Université de l'Utah, Salt Lake City, Etats-Unis d'Amérique	Modèles de poissons zébrés pour tester des thérapies pour les leucodystrophies	50 000 €
Cecchini Marco	Institut des neurosciences, Conseil national de recherche-CNR, Pise, Italie	Développement d'une nouvelle thérapie de substitution enzymatique par nanovecteur pour la leucodystrophie à cellules globosides (GLD)	46 018 €
Caleo Matteo	Institut des neurosciences, Conseil national de recherche-CNR, Pise, Italie		
Tosi Giovanni	Département des sciences de la vie, Université de Modena et Reggio Emilia, Modene, Italie		
Crow Yanick	Laboratoire de neurogénétique et neuroinflammation, Institut IMAGINE, Paris, France	Un essai clinique pilote d'inhibiteurs de la transcriptase inverse chez des enfants atteints du syndrome d'Aicardi-Goutières (AGS)	126 250 €
Gritti Angelina	Département médecine régénérative, cellules souches et thérapie génique, Institut Telethon de thérapie génique (SR-Tiget), Hôpital Saint Raphael, Milan, Italie	Stratégies thérapeutiques combinées de thérapie cellulaire et génique pour permettre une correction complète du phénotype pathologique de la maladie de Krabbe	78 000 €
Kemp Stephan	Département des maladies métaboliques génétiques, Centre médical universitaire, Université d'Amsterdam, Amsterdam, Pays-Bas	Validation de la carnitine-C26:0 pour le dépistage des nouveau-nés X-ALD	61 300 €
Kemp Stephan	Département des maladies métaboliques génétiques, Centre médical universitaire, Université d'Amsterdam, Amsterdam, Pays-Bas	Vers un traitement modificateur de l'adrénomyélonéuropathie	64 810 €
Klugmann Matthias	Département de physiologie, Université de Nouvelle-Galles du Sud, Sydney, Australie	Modélisation et traitement de la nouvelle leucoencéphalopathie HBSL	45 038 €
Klugmann Matthias	Département de physiologie, Université de Nouvelle-Galles du Sud, Sydney, Australie	Développement de thérapies génétiques de prochaine génération pour le traitement de la maladie de Canavan	79 506 €
Pujol Aurora	Institut de neuropathologie, IDIBELL, L'Hospitalet de Llobregat, Espagne	La protéolyse cellulaire et le stress oxydatif comme cibles thérapeutiques liées dans l'ALD: études précliniques	132 000 €
Galea Elena	Institut des neurosciences, Université autonome de Barcelone, Barcelone, Espagne		
Saher Gesine	Département de neurogénétique, Institut Max-Planck pour la médecine expérimentale, Göttingen, Allemagne	Thérapie à base de cholestérol pour la maladie de Pelizaeus-Merzbach	105 393 €
Sereda Michael	Département de neurogénétique, Institut Max-Planck pour la médecine expérimentale, Göttingen, Allemagne	Thérapie pharmacologique pour la maladie de Pelizaeus-Merzbacher due à une duplication du gène PLP1 permettant de doser le gène	98 280 €

Nouveaux Projets

Projets renouvelés