

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

Laboratoire		Projet	Montant
Brignone Maria Stefania	Département biologie cellulaire et neurosciences, Institut National de la Santé, Rome, Italie	Analyse fonctionnelle et protéomique des astrocytes différenciées à partir de cellules souches pluripotentes induites de patients atteints de leucoencéphalopathie mégalencéphalique avec kystes sous-corticaux	38 000 €
Cartier Nathalie	INSERM U1169, Centre d'imagerie Moléculaire (MirCen) du CEA, Fontenay-aux-Roses, France	Thérapie génique des cellules souches hématopoïétiques pour favoriser la remyélinisation dans les leucodystrophies	70 000 €
Lubetzki Catherine	INSERM U1127, Institut du Cerveau et de la Moelle Epinière, Paris, France		
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)	169 186 €
Gieselmann Volkmar	Département biochimie et biologie moléculaire, Université de Bonn, Bonn, Allemagne	Traitement par réduction de substrats pour la leucodystrophie métachromatique et la maladie de Canavan	50 000 €
Quinn Ronald	Département découverte de médicaments, Institut Eskitis, Université Griffith, Brisbane, Australie		
Gritti Angela	Département médecine régénérative, cellules souches et thérapie génique, Institut Telethon de thérapie génique (SR-Tiget), Hôpital Saint Raphael, Milan, Italie	Exploration et optimisation des mécanismes thérapeutiques correcteurs de la leucodystrophie à cellules globoïdes à partir de cellules souches pluripotentes induites de patient spécifiques	75 000 €
Hamilton Noémie	Département Infection, immunité et maladies cardiovasculaires, Université de Sheffield, Sheffield, Royaume-Uni	Modèle de poisson zèbre pour l'identification de nouvelles stratégies thérapeutiques de la leucoencéphalopathie kystique sans mégalencéphalie, déficiente en RNaseT2	64 622 €
Heine Vivi M.	Département de pédiatrie, Centre médical universitaire VU, Amsterdam, Pays-Bas	Greffe de cellules progénitrices gliales pour la leucoencéphalopathie avec perte de substance blanche	99 618 €
Kemp Stephan	Département des maladies métaboliques génétiques, Centre médical universitaire, Université d'Amsterdam, Amsterdam, Pays-Bas	Vers un traitement modificateur de l'adrénomyélo neuropathie	67 992 €
Simas Mendes Marisa-Isabel	Département d'unité métabolique, Centre médical universitaire VU, Amsterdam, Pays-Bas	Vers un traitement de la leucoencéphalopathie avec atteinte du tronc cérébral et de la moelle épinière et élévation des lactates (LBSL)	48 910 €
Tesar Paul	Département de génétique, Université Case Western Reserve, Cleveland, Etats-Unis d'Amérique	Une approche chimique pour le traitement de la maladie de Pelizaeus Merzbacher	41 666 €
Wernig Marius	Département de pathologie, Université de Stanford, Stanford, Etats-Unis d'Amérique	Reprogrammation directe pour traiter et étudier les leucodystrophies	101 067 €

Nouveaux Projets

Projets renouvelés