

Liste des projets financés

	Laboratoire	Projet	Montant
BARON-van EVERCOOREN Anne	CRICM U975 Inserm, Hôpital de la Pitié-Salpêtrière, Paris, France	Génèse des OPCs à partir de sources accessibles de cellules souches pluripotentes et multipotentes pour promouvoir la remyélinisation du système nerveux central	106 000 €
MARTINO Gianvito	Institut de neurologie expérimentale (INSPE), Département de neuroscience, San Raffaele, Scientific Institute, Milan, Italie		
BOESPFLUG-TANGUY Odile	Inserm U-676, Hôpital Robert-Debré, Paris, France	Thérapie génique préclinique pour la maladie de Pelizaeus-Merzbacher : efficacité de l'inhibition du gène <i>Pfp1</i> par un vecteur AAV ciblant les oligodendrocytes dans le modèle de souris surexprimant <i>Pfp1</i>	68 000 €
BOESPFLUG-TANGUY Odile	Inserm U-676, Paris, France	Leucodystrophies indéterminées : classification du phénotype et du génotype	92 000 €
BOESPFLUG-TANGUY Odile	Inserm U-676, Paris, France		
PAIN Bertrand	Inserm U-846, Bron, France		
TROTTER Jacqueline	Dépt. de Biologie, Université Johannes Gutenberg, Mayence, Allemagne	Physiopathologie des troubles liés au EIF2B	204 200 €
CROW Yanick	Unité Académique de Génétique Médicale, Université de Manchester, Manchester, Royaume-Uni	Un essai clinique avec des inhibiteurs de la transcriptase reverse chez les enfants avec un syndrome Aicardi-Goutières	126 525 €
CROW Yanick	Unité Académique de Génétique Médicale, Université de Manchester, Manchester, Royaume-Uni	Syndrome Aicardi-Goutières	42 742 €
ELROY-STEIN Orna	Département d'Immunologie et de Recherche Cellulaire, Université Tel Aviv, Faculté des Sciences du Vivant, Tel Aviv, Israël	Screening à haut débit d'un médicament pour le traitement de la leucodystrophie eIF2B en utilisant l'analyse basée sur l'image et la conception de médicament avec assistance informatique	194 140 €
SENDEROWITZ Hanoch	Département de Chimie, Université Bar Ilan, Ramat-Gan, Israël		
GOZIN Michael	École de Chimie, Université Tel Aviv, Tel Aviv, Israël		
ESTEVEZ Raúl	Sciences Physiologiques II, Université de Barcelone, L'Hospitalet de Llobregat, Espagne	Maladie MLC : identification des protéines pouvant moduler le phénotype de la maladie	81 248 €
NUNES Virginia	Laboratoire de Génétique Moléculaire, IDIBELL, L'Hospitalet de Llobregat, Espagne		
HARRISINGH Marie	Centre de recherche sur l'inflammation, Centre de recherche sur la sclérose en plaques, Institut de recherche médicale Queen's	Établir un modèle <i>in vitro</i> du syndrome CACH	60 100 €
HERTZ-PANNIER Lucie	CEA-I ² BM - NEUROSPIN, Gif-sur-Yvette, France	Etudes précliniques de neuroimagerie longitudinale pour la thérapie génique de la leucodystrophie métachromatique	28 976 €
AUBOURG Patrick	Inserm U745, Paris, France		
JAENISCH Rudolf	Dépt. de Biologie/MIT, Institut Whitehead, Cambridge (MA), USA	Génération <i>in vivo</i> de microglie et de co-cultures myélinisantes de cellules iPS de patients ALD et leurs contrôles isogéniques modélisées	100 000 €
KLEOPA Kleopas	Clinique de Neurologie E et Laboratoire de Neuroscience, Institut de neurologie et de génétique, Nicosie, Chypre	Thérapie génique pour la leucodystrophie hypomyélinisante	65 800 €
LANCIOTTI Angela	Département de Biologie Cellulaire et Neurosciences, Institut supérieur de la santé, Rome, Italie	Leucoencéphalopathie mégalencéphalique avec kystes subcorticaux (MLC): des mécanismes moléculaires à l'identification des cibles thérapeutiques	22 000 €
MANDEL Jean-Louis	IGBMC, Strasbourg, France	Séquençage ciblé à haut débit pour améliorer la connaissance et le diagnostic des leucodystrophies	94 000 €
POTTER Gregory/ NOBUTA Hiriko	Centre de médecine régénérative et de recherche sur les cellules souches « Eli et Edythe Broad », Université de Californie, USA	Les gènes Dix comme régulateurs de la production d'oligodendrocyte et efficacité thérapeutique chez des modèles greffés de leucodystrophie hypomyélinisante	28 000 €

■ Nouveau projet ■ Projet renouvelé ■ Projet push

Laboratoire	Projet	Montant
SAHER Gesine	Département de neurogénétique, Institut Max Planck de médecine expérimentale, Göttingen, Allemagne	Thérapie à base de cholestérol pour la maladie de Pelizaeus-Merzbacher 111 708 €
SEVIN Caroline	Inserm U-745, Faculté des Sciences pharmaceutiques et biologiques, Paris, France	
FOURCADE Stéphane	Centre de génétique moléculaire et médicale	Thérapie génique pour l'adrénomyélonéuropathie 107 504 €
COLLE Marie-Anne	UMR703 INRA Oniris, École Vétérinaire Nationale Nantes Atlantique, Nantes, France	
SKOFF Robert	Département d'Anatomie et Biologie Cellulaire, Université Wayne State, Détroit (MI), USA	Thérapies pour traiter la PMD 35 254 €
SOUSA Monica	Groupe de Régénération du Nerf, Institut de biologie moléculaire et cellulaire, Porto, Portugal	Développement, caractérisation et secours de modèles animaux de leucodystrophies: rôle des plasmalogènes pour atténuer le stress oxydatif 112 981 €
KIRSCHNER Daniel	Département de Biologie, Boston College, Chestnut Hill (MA), USA	
ZACKOWSKI Kathleen	Laboratoire d'analyse du mouvement, Institut de recherche Hugo W. Moser, Institut Kennedy Krieger, Baltimore (MD), USA	Comprendre les mécanismes pour renforcer les extrémités basses chez les femmes hétérozygotes pour l'ALD liée à l'X 46 824 €

Agenda 2013 de la Fondation ELA

- Février 14^e réunion du conseil scientifique
- Mars 15^e réunion du comité de pilotage
- 6-7 Avril Colloque familles/chercheurs
- Mai 18^e réunion du conseil de surveillance

