

## Financements Recherche 2014

ELA financera, pour l'année 2014, treize projets de recherche scientifique et médicale sur les leucodystrophies. Le budget global alloué à la recherche en 2014 s'élèvera à 977 626 € et se répartira de la façon suivante :

- Sept nouveaux projets pour un montant de 504 581 €.
- Six projets en renouvellement pour un montant de 473 045 €.

En dehors de l'appel d'offres, ELA a également financé :

- Le projet Biobanque pour un montant de 200 000 € sur l'année.
- Le projet MD1003 sur l'AMN à hauteur de 200 000 € sur 2014.

Pour tout renseignement complémentaire, consultez la rubrique dédiée aux Financements Recherche sur notre site Web, ou contactez :

Dr Marie-Josée Duran  
 Coordinatrice scientifique  
 Fondation de Recherche ELA  
 28, rue de Châteaudun - 75009 Paris  
 mj.duran@ela-fondation.com  
 www.ela-asso.com



QR Code : <http://bit.ly/1b06mJ7>

## 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	63 500 €
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	137 740 €
SENDEROWITZ Hanoch	Département de Chimie, Université Bar Ilan, Ramat-Gan, Israël		
GOZIN Michael	Faculté de Chimie, Université de Tel Aviv, Tel Aviv, Israël		
ESTEVEZ Raúl	Département de Sciences Physiologiques II, Université de Barcelone, L'Hospitalet de Llobregat, Espagne	Maladie MLC : identification des protéines pouvant moduler le phénotype de la maladie	53 641 €
NUNES Virginia	Laboratoire de Génétique Moléculaire, IDIBELL, L'Hospitalet de Llobregat, Espagne		
GRITTI Angela	Département de Médecine Régénérative, Thérapie Génique et des Cellules Souches, Institut Téléthon pour la Thérapie Génique, Milan, Italie	Stratégies thérapeutiques combinées de thérapie cellulaire et génique dans le but de permettre une correction complète du phénotype pathologique de la maladie de Krabbe	60 000 €
HEINE Vivi M.	Département de Pédiatrie, Centre Médical Universitaire VU, Amsterdam, Pays-Bas	Transplantation de cellules gliales progénitrices pour le syndrome CACH	99 318 €
KEMP Stephan	Département de Maladies Métaboliques Génétiques, Centre Médical Académique, Université d'Amsterdam, Pays-Bas	Vers une thérapie pour l'adrénomyéloneuropathie	61 803 €
KEMP Stephan	Département de Maladies Métaboliques Génétiques, Centre Médical Académique, Université d'Amsterdam, Pays-Bas	La souris X-ALD 2.0	31 101 €
LANCIOTTI Angela	Département de Biologie Cellulaire et Neurosciences, Institut Supérieur de Santé, Rome, Italie	Leucoencéphalopathie mégalencéphalique avec kystes subcorticaux (MLC) : des mécanismes moléculaires à l'identification des cibles thérapeutiques	22 000 €
PUJOL Aurora	Laboratoire des Maladies Neurométaboliques, IDIBELL, Hôpital Duran et Reinal, L'Hospitalet de Llobregat, Espagne	La protéolyse cellulaire et le stress oxydatif en tant que cibles thérapeutiques liées dans l'ALD : études précliniques	123 170 €
GALEA Elena	Institut de Neurosciences, Université Autonome de 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-Merzbacher	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 <i>PLP1</i> permettant de doser le gène	99 960 €
SIRISI DOLCET Sònia	Département de Sciences Physiologiques II, Université de Barcelone, L'Hospitalet de Llobregat, Espagne	Mécanisme d'interaction fonctionnelle entre les protéines LRRC8, représentant le canal VRAC et GlialCAM/MLC1	30 000 €
WERNIG Marius	Département de Pathologie, Université de Stanford (CA), USA	Reprogrammation directe pour traiter et étudier les leucodystrophies	90 000 €

■ Nouveaux projets

■ Projets renouvelés