

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

Laboratoire		Projet	Montant
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 thérapeutiques pour les leucodystrophies	50 000 €
Duncan Ian	Université du Wisconsin - Madison, États-Unis	Le mécanisme de l'accumulation des microtubules oligodendrocytaires dans la leucodystrophie TUBB4A	100 000 €
Dent Erik W.	Université du Wisconsin - Madison, États-Unis		
Elorza Vidal Xabier	Université de Barcelone, Espagne	Misslocalisation du VCAM-1 astrocytaire dans la leucoencéphalopathie mégalencéphalique	35 644 €
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-Whitaker Nicola	King's College de Londres, Royaume-Uni	L'accumulation d'acides gras entraîne-t-elle des dommages à la myéline via TRPA1?	90 836 €
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	99 175 €
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	93 540 €
Kuhlmann Tanja	Hôpital universitaire de Münster, Allemagne	Oligodendrocytes: Les seules victimes de stress dans la leucoencéphalopathie avec perte de substance blanche?	99 200 €
Trotter Jacqueline	Université Johannes Gutenberg Mayence, Allemagne		
Padiath Quasar	Université de Pittsburgh, Etats-Unis	Traitement par oligonucléotide antisens contre la leucodystrophie autosomique dominante	99 881 €
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 (LBLSL)	51 680 €
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 €
van der Knaap Marjo	Centre médical universitaire VU, Amsterdam, Pays-Bas	Cibler la réponse au stress intégrée dans la leucoencéphalopathie avec perte de substance blanche	99 663 €
Wernig Marius	Département de pathologie, Université de Stanford, Stanford, Etats-Unis d'Amérique	Reprogrammation directe pour traiter et étudier les leucodystrophies	90 513 €

Nouveaux Projets

Projets renouvelés