

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

Laboratoire		Projet	Montant
Berger Johannes	Université Médicale de Vienne, Centre de recherche sur le cerveau, Vienne, Autriche	Études précliniques en vue d'une stratégie thérapeutique alternative visant à enrayer l'inflammation chez les patients atteints d'adrénoleucodystrophie cérébrale	66 315 €
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	41 214 €
Bosch Assumpció	Université Autonome de Barcelone, Barcelone, Espagne	Thérapie génique pour la leucoencéphalopathie mégalencéphalique avec kystes sous-corticaux dans deux modèles animaux de la maladie	57 600 €
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		
Del Grosso Ambra	NEST, Institut de Nanoscience-CNR, Pise, Italie	Essais précliniques de la modulation simple et combinée de l'autophagie par le lithium et la rapamycine dans la leucodystrophie à cellules globuloïdes	28 000 €
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		
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	68 638 €
Heine Vivi	Centre médical universitaire, VU Amsterdam, Pays-Bas	Modèles de cellules iPSC dérivées de patients atteints de leucodystrophie 4H pour l'identification des dysfonctionnements complexes neurones-ganglions	99 565 €
Wolf Nicole	Centre médical universitaire, VU Amsterdam, Pays-Bas		
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	92 543 €
Klugmann Matthias	Département de physiologie, Université de Nouvelle-Galles du Sud, Sydney, Australie	Vers une validation de principe préclinique pour la thérapie génique de HBSL	97 575 €
Piguet Françoise	INSERM U1169, Fontenay aux Roses, France	Thérapie génique pour la leucodystrophie métachromatique	100 000 €
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	41 668 €
Trotter Jacqueline	Université Johannes Gutenberg de Mainz, Allemagne	Oligodendrocytes: Les seules victimes du stress dans le syndrome de CACH?	16 400 €
Wrabetz Laurence	SUNY Buffalo/ Institut de recherche Hunter James Kelly, Buffalo, EU	Ablation sélective de la galactosylcéramidase pour l'étude de la pathogenèse de la leucodystrophie de Krabbe	71 082 €

New Projects

Renewals