

Résultats de l'appel d'offres 2002 : Réseaux de recherche sur les maladies rares

En 2002, le GIS-Institut des maladies rares a lancé son premier appel d'offres « Réseaux de recherche sur les maladies rares ». Les objectifs principaux étaient : 1) de favoriser la création ou le développement de nouveaux réseaux de recherche s'intéressant notamment à des pathologies rares qui ne font pas encore l'objet de recherches. ; 2) d'encourager le développement de projets de recherche au sein de réseaux multidisciplinaires. 71 propositions ont été reçues parmi lesquelles 33 ont été retenues par le Conseil scientifique, en s'appuyant sur l'avis d'experts extérieurs.

Nom du coordinateur	Laboratoire du coordinateur	Titre du projet de recherche
AGID Yves	Centre d'investigation clinique Hôpital de la Pitié-Salpêtrière, Paris	Réseau de recherche sur la maladie de Gilles de la Tourette
AMATI- BONNEAU Patrizia	Inserm E-0018 CHU d'Angers, Angers	Réseau sur les atrophies optiques autosomiques dominantes
BACHOUD- LEVI Anne- Catherine	Inserm U. 421 Hôpital Henri-Mondor, Créteil	Biomarqueurs prédictifs de la maladie de Huntington
BERDAL Ariane	Inserm EMI U-0110 Institut Biomédical des Cordeliers Paris	Réseau National de Génétique Dentaire
BERNARD Olivier	Inserm E210 Hôpital Necker Enfants-Malades Paris	Leucémies aiguës à mégacaryocytes

BERTAGNA	Xavier	Service des maladies endocriniennes et métaboliques Hôpital Cochin, Paris	Réseau Européen pour l'Etude des Tumeurs de la Surrénale (ENS@T)
BERTHERAT	Jérôme	Inserm U. 567 Institut Cochin, Paris	Réseau d'étude du complexe de Carney
BRUE	Thierry	CNRS UMR 6544 Institut Jean-Roche, Marseille	Facteurs de transcription et autres déterminants du développement hypophysaire : étude collaborative phénotypique, génotypique et fonctionnelle.
CASANOVA	Jean-Laurent	Inserm U. 550 Faculté Necker Enfants-Malades Paris	Encéphalite herpétique : étude épidémiologique, clinique, virologique et génétique
CHELLY	Jamel	Inserm U. 567 Institut Cochin, Paris	Génétique, physiopathologie et amélioration du diagnostic moléculaire et clinique des retards mentaux liés au chromosome X
DAVID	Véronique	CNRS UMR 6061 Faculté de médecine, Rennes	Etude génétique et moléculaire de l'holoprosencéphalie
DONADIEU	Jean	Service hématologie oncologie pédiatrique Hôpital Trousseau, Paris	Registre national des hystiocytose
DURR	Alexandra	Inserm U. 289 Hôpital Pitié-Salpêtrière Paris	Analyse clinique et génétique des ataxies et paraparésies spastiques autosomiques récessives
FONTES	Michel	Inserm U. 491 Faculté de médecine de la Timone, Marseille	Réseau Polykystose Autosomique Dominante de Type 2 et Flux Calcique : de la génétique médicale, à la physiopathologie et la thérapeutique
GRATEAU	Gilles	Inserm U. 567 Institut Cochin, Paris	Diagnostic, physiopathologie et traitement des amyloses héréditaires
GUILLEVIN	Loïc	Département médecine interne Hôpital Avicenne, Bobigny	Groupe français d'étude des vascularites (GFEV)

HANTAÏ EYMARD	Daniel Bruno	InsermU. 523 Hôpital Pitié-Salpêtrière Paris	Caractérisation physiopathologique et mécanismes moléculaires des syndromes myasthéniques congénitaux
HEARD	Jean Michel	Rétrovirus et transfert génétique Institut Pasteur Paris	Compréhension et traitement des atteintes neurologiques dans les mucopolysaccharidoses
HERMINE	Olivier	CNRS UMR 8603 Hôpital Necker Enfants-Malades Paris	Mastocytoses
HIRSCH	Edouard	Clinique neurologique Hôpitaux universitaires Strasbourg	Bases génétiques des épilepsies idiopathiques focales avec déficits cognitifs
JEUNEMAITRE	Xavier	Inserm U. 36 Hôpital européen Georges Pompidou, Paris	Réseau Paragangliome (PGL.NET) : rôle des gènes <i>SDH</i> dans les paragangliomes et/ou les phéochromocytomes
LE MERRER	Martine	Inserm U. 393 Hôpital Necker Enfants-Malades Paris	Réseau sur les maladies osseuses constitutionnelles responsables de nanisme : prise en charge clinique et génétique
LEGUERN	Eric	Inserm U. 289 Hôpital Pitié-Salpêtrière Paris	Génétique moléculaire des formes autosomiques récessives de Charcot-Marie-Tooth
LUNARDI	Joël	Laboratoire de biochimie de l'ADN CHU de Grenoble, Grenoble	Le syndrome oculocérébro-rénal de Lowe : développement d'un réseau bio-clinique d'étude
McELREAVEY	Ken	Reproduction, fertilité et population, Institut Pasteur Paris	Pseudohermaphrodisme masculin et autres troubles de développement sexuel
MUSCATELLI	Françoise	CNRS UMR 6156 IBDM, Marseille	Les facteurs biologiques du syndrome de PRADER-WILLI : de la clinique aux modèles murins
NURDEN	Alan	CNRS UMR 5533 Hôpital cardiologique, Pessac	Réseau sur les maladies héréditaires de la production et des fonctions plaquettaires

OKSENHENDLER Eric	Service d'immunopathologie clinique Hôpital Saint-Louis, Paris	Étude de cohorte des déficits immunitaires primitifs avec hypogammaglobulinémie de l'adulte
PUGEAT Michel	Fédération d'endocrinologie Hôpital de l'Antiquaille, Lyon	Etude phénotype-génotype et traitement de l'hypogonadisme hypogonadotrophique idiopatique
SAUDUBRAY Jean-Marie	Inserm U. 393 Hôpital Necker Enfants-Malades Paris	Bases moléculaires et investigation radiologique des hyperinsulinismes
TOURAINE Philippe	Inserm U. 344 Hôpital Necker Enfants-Malades Paris	Insuffisances ovariennes primitives : analyse génétique et physiopathologique
TOURNIER-LASSERVE Elisabeth	Inserm EMI 99-21 Faculté médecine Lariboisière Paris	Mécanismes physiopathologiques des angiomes caverneux
VALLA Dominique-Charles	Service d'hépatologie Hôpital Beaujon, Clichy	Réseau de soins et de recherche des maladies vasculaires du foie (RSRMVF)