

<https://www.capucine.org/suivre-la-recherche/article/2015-6-projets-soutenus-pour-un>



2015 : 6 projets soutenus pour un montant total de 90 000 Euros

- Suivre la Recherche -

Date de mise en ligne : vendredi 4 décembre 2015

Copyright © Association CAPUCINE - Tous droits réservés

Projets financés par l'intermédiaire de la Fondation pour la recherche médicale

- ▶ **Dr Saba AZARNOUSH**, équipe « Immunité innée chez l'enfant », Laboratoire d'immunologie, hôpital Robert Debré, Paris.

« Reconstitution des cellules MAIT (Mucosal-Associated Invariant T) après allogreffe de cellules souches hématopoïétiques chez l'enfant ».

Le projet a été sélectionné dans le cadre du programme « Espoirs de la Recherche 2014 ».

- ▶ **Pr Françoise PORTEU** : équipe « De la cellule souche hématopoïétique au monocyte », Unité Hématopoïèse normale et pathologique, Institut Gustave Roussy, Villejuif.

« Mécanismes gouvernant le devenir et l'intégrité génomique des cellules souches hématopoïétiques en situations d'homéostasie et inflammatoires ».

Le projet a été sélectionné dans le cadre du programme "Equipe labellisée FRM 2015 ».

- ▶ **Pr Thomas MERCHER**, équipe « Génétique et modélisation des leucémies de l'enfant, Unité Hématopoïèse normale et pathologique, Institut Gustave Roussy, Villejuif.

« Modélisation des oncogènes de fusion et identification des mécanismes contrôlant leur activité par ciblage spécifique du génome ».

Le projet a été sélectionné dans le cadre du programme d'aide aux projets innovants et permettra le financement d'un ingénieur.

Prix Capucine

- ▶ **Pr Stéphanie NGUYEN**, Service d'Hématologie clinique, hôpital la Pitié Salpêtrière, Paris.

« Etude de la reconstitution immunitaire NK après greffe de CSH haploidentique et 9/10 avec Endoxan à fortes doses post-greffe : Etude ancillaire du protocole national SFGM-TC ALTER-GREF ».

- ▶ **Dr Maud D'AVENI**, Service d'Hématologie adulte, hôpital de Brabois, Vandoeuvre - les - Nancy.

« Mise au point d'une technique d'expansion de grade clinique d'une population régulatrice de la maladie du greffon contre l'hôte (GVH) : les CD34+ monocytes, à partir des greffons de cellules souches hématopoïétiques mobilisés par du G-CSF de donneurs volontaires sains ».

- ▶ **Pr Myriam Labalette**, Pôle de Biologie-Pathologie- Génétique, Institut d'Immunologie, Lille.

« Développement et standardisation d'une procédure de déplétion de greffons allogéniques en lymphocytes T CD4+ CCR7+ naïfs et mémoires centraux dans le but de réduire la réponse alloréactive après greffe ».