

**Colloque européen des jeunes chercheurs en mucoviscidose
du 29 au 31 août 2007 à la Faculté de Médecine de Lille :
une première organisée par l'association Vaincre la Mucoviscidose**

L'association Vaincre la Mucoviscidose s'inscrit dans une démarche globale de coopération scientifique internationale et innove en organisant la 1^{ère} édition du colloque européen des jeunes chercheurs en mucoviscidose, en collaboration avec les associations de patients italienne, allemande, belge et néerlandaise.

Un partenariat d'associations de patients européennes pour accélérer la recherche

La stratégie de Vaincre la Mucoviscidose en recherche a toujours dépassé le simple financement. Il y a 9 ans, notre association lançait le premier colloque français des jeunes chercheurs en mucoviscidose. Aujourd'hui, à l'heure où le septième programme cadre européen sur la recherche reconnaît pour la première fois les associations de patients comme acteurs incontournables de la recherche, Vaincre la Mucoviscidose prend l'initiative, en s'alliant avec quatre autres associations de patients européennes, de lancer le colloque européen des jeunes chercheurs en mucoviscidose. Cette première confirme le rôle des associations de patients dans le dynamisme de la recherche et affiche leur volonté de travailler ensemble, avec les communautés scientifique et médicale, pour dynamiser la recherche et vaincre la mucoviscidose au plus tôt.

Ce colloque a deux objectifs majeurs :

• **Assurer la formation des jeunes chercheurs, leaders de la recherche de demain**

51 jeunes chercheurs parmi les plus prometteurs, sélectionnés par un jury de scientifiques chevronnés, viendront présenter leurs travaux en présence des experts européens de leur domaine. Ce colloque renforce leur formation :

- En leur donnant la possibilité de présenter leurs résultats.
- En permettant à chaque chercheur de découvrir les progrès récents réalisés dans les domaines de recherche connexes à sa propre discipline.
- En leur permettant de rencontrer des experts seniors européens.
- En facilitant leur participation, leurs frais étant pris en charge par les associations dans leur totalité.

• **Provoquer des collaborations européennes**

Le partage d'expérience et la mutualisation des moyens sont des facteurs qui permettent de capitaliser sur les derniers résultats obtenus. Afin de permettre aux jeunes chercheurs d'identifier ces synergies, le colloque prévoit de nombreux temps dédiés à l'échange. Les associations de patients européennes créent ainsi une communauté scientifique d'excellence, fertile pour l'émergence de collaborations internationales, clé de l'accélération de la recherche.

La meilleure présentation sera récompensée par un **prix de la Société Européenne Mucoviscidose (ECFS)** : une invitation à présenter ses travaux lors du 31^{ème} congrès européen de la mucoviscidose du 11 au 14 juin 2008 à Prague.

Un programme riche, reflet de la complexité de la maladie et du dynamisme de la recherche européenne dans le domaine de la mucoviscidose

**Mercredi 29 août
12h-19h**

- Etude du gène déficient dans la mucoviscidose, le gène cftr, et dernières avancées de la thérapie génique pour corriger ce gène
- Améliorations proposées pour une meilleure prise en charge clinique de la maladie

**Jeudi 30 août
08h30-19h45**

- Lutte contre l'infection et l'inflammation pulmonaires

**Vendredi 31 août
08h-13h**

- Nouvelles connaissances acquises concernant le fonctionnement de la protéine CFTR
- Nouveaux composés pharmacologiques capables de corriger cette protéine

Programme complet disponible en ligne sur notre site www.vaincrelamuco.org, rubrique "Professionnels"

Contacts Presse

Les associations européennes de patients partenaires du colloque européen des jeunes chercheurs en mucoviscidose



Les sponsors



En collaboration avec



→ Pour mémoire : Rendez-vous dimanche 30 septembre aux Virades de l'espoir pour vaincre la mucoviscidose

450 sites en France pour marcher ou courir à son rythme et donner son souffle pour ceux qui en manquent.

www.virades.org

→ Pour soutenir l'association toute l'année et faire un don :

www.vaincrelamuco.org - 01 40 78 91 91

Vaincre la Mucoviscidose, 181 rue de Tolbiac, 75013 Paris

Chaque année en France, près de 200 enfants naissent atteints de mucoviscidose, maladie génétique mortelle qui se traduit par des troubles digestifs sévères et une dégradation irréversible des poumons. Créée en 1965, l'association Vaincre la Mucoviscidose, membre du comité de la charte, regroupe patients, parents, médecins, chercheurs et sympathisants. Ses objectifs : guérir demain, soigner aujourd'hui, vivre mieux, sensibiliser et informer.

Contacts Presse



Sabine Coulon

Tel : 01 40 78 91 96

scoulon@vaincrelamuco.org

Vaincre la Mucoviscidose - 181, rue de Tolbiac - 75013 Paris / Fax : 01 45 80 86 44

Muriel Papin

Tel : 01 40 78 91 75

mpapin@vaincrelamuco.org