

## **La FSRMM décerne 10 nouvelles bourses de recherche aux universités et hôpitaux suisses pour un montant de 1,1 millions de francs.**

**Genève, le 3 juin 2022 - La 5<sup>ème</sup> cérémonie de remise des bourses de recherche de la Fondation Suisse de Recherche sur les Maladies Musculaires (FSRMM) aura lieu au Centre médical universitaire de Genève le 8 juin 2022 à 17h30 en présence du Conseiller d'Etat Mauro Poggia. La FSRMM attribuera CHF 1'110'000.- à dix nouveaux projets de recherche et de développement prometteurs dans le domaine neuromusculaire et dans celui de la Polymyalgie rhumatismale. La FSRMM poursuit ainsi inlassablement ses efforts pour développer la recherche dans le domaine des myopathies qui font partie des maladies rares. Depuis sa création, il y a 37 ans, la FSRMM a soutenu 191 projets de recherche et 42 séminaires pour un montant de 31 millions de francs.**

### **La cérémonie de remise des bourses**

Depuis 2015, la FSRMM organise chaque année une cérémonie de remise des bourses pour stimuler la recherche et informer le public. Ces cérémonies ont eu lieu à Berne, Bâle, Lausanne et Bellinzona. La cérémonie prévue à Genève en 2020 a été renvoyée deux fois à cause de la pandémie. Elle aura lieu le 8 juin 2022 à 17h30 au Centre médical universitaire de Genève. Le Conseiller d'Etat Mario Poggia nous fera l'honneur d'y participer. Me Alain Pfulg, président de la FSRMM, présentera les dernières actions de la Fondation. Le professeur Léonardo Scapozza de l'Unige nous informera sur les derniers développements de la recherche dans le domaine des myopathies. Mme Christine Guckert de la Kosek nous parlera du Concept national des maladies rares. Enfin 10 bourses de recherche seront distribuées pour un montant total de 1,1 millions de francs. Quatre projets concernent la myopathie de Duchenne, un projet la sclérose amyotrophique latérale et 1 projet la Polymyalgie rhumatismale. Les quatre autres projets sont consacrés à d'autres formes de myopathie. Sur les 10 lauréats, quatre travaillent à l'Université de Genève et un à l'Université de Lausanne.

### **Les maladies musculaires rares sont particulièrement négligées**

Les myopathies ou les affections neuromusculaires font partie des maladies rares, c'est-à-dire que moins d'une personne sur 2'000 en est atteinte. Elles sont la plupart du temps d'origine génétique, suivent une évolution chronique dégénérative et sont, à de rares exceptions, encore incurables. Vivre de manière indépendante est cependant impossible sans fonction musculaire : parler, respirer, cligner des yeux ou lever le bras pour manger sont des gestes naturels pour les personnes en bonne santé. La plupart du temps, les affections neuromusculaires surviennent durant l'enfance. En Suisse, environ 10'000 personnes en sont actuellement atteintes.

### **Création de la FSRMM**

La FSRMM a été créée il y a 37 ans pour donner une impulsion à la recherche médicale qui était lacunaire à cette époque dans ce domaine. Les buts poursuivis par la FSRMM sont en priorité l'allocation de bourses à des chercheurs travaillant dans les universités de Suisse et dans les deux EPF. Ces efforts ont porté leurs fruits puisque la FSRMM a contribué à mettre sur le marché les premiers médicaments pour la myopathie de Duchenne et l'amyotrophie spinale.

### **Les séminaires de Macolin**

La FSRMM organise également un séminaire de 3 jours à Macolin tous les 2 ans pour présenter de nouvelles approches thérapeutiques traditionnelles et génétiques. Ce congrès de recherche est le plus important en Suisse dans le domaine des maladies musculaires. L'échange des dernières découvertes est particulièrement important pour bénéficier de thérapies efficaces. La 13<sup>ème</sup> édition du Swiss Meeting on Muscle Research a eu lieu fin 2021. Il a réuni 96 scientifiques et médecins spécialistes.

Pour de plus amples informations veuillez consulter [www.fsrmm.ch](http://www.fsrmm.ch).

Renseignements : Philippe Rognon, Secrétaire de la FSRMM, tél. 078 629 63 92