

FSRMM organise et finance le congrès national pour la recherche sur les maladies musculaires à Macolin

Cortaillod/Macolin, le 2 novembre 2018 – Des chercheurs dans le domaine des myopathies de toute la Suisse se rencontrent du 4 au 6 novembre à Macolin lors du 12ème « Swiss Meeting on Muscle Research » où ils peuvent présenter et discuter leurs plus récentes recherches et résultats obtenus sur les maladies neuromusculaires. Ce congrès scientifique est organisé et financé par la Fondation suisse de recherche sur les maladies musculaires FSRMM.

70 scientifiques et médecins spécialistes se sont inscrits pour cette 12ème édition du « Swiss Meeting on Muscle Research ». La réunion de recherche de cette année sera axée sur la présentation de nouvelles approches thérapeutiques et des questions sur le vieillissement, le potentiel des cellules souches et l'importance de la signalisation calcique.

« Le Swiss Meeting on Muscle Research est un des congrès de recherche les plus importants en Suisse dans le domaine des maladies neuromusculaires et attire tous les deux ans d'importants spécialistes suisses et étrangers », explique l'organisateur, Prof. Dr. Markus A. Rüegg du Bio-centre de l'Université de Bâle. « En plus des présentations scientifiques, les participants utilisent la réunion principalement pour la discussion et l'échange des dernières découvertes ainsi que pour les nouvelles collaborations. »

Jusqu'à présent, il n'existe pas de thérapies efficaces pour la plupart des maladies musculaires d'origine génétique. Pour cette raison, la fondation FSRMM soutient depuis 1985 en Suisse la recherche fondamentale et le développement de nouvelles thérapies aux universités et centres de recherches suisses. « Le but de la FSRMM est de soutenir la recherche et de promouvoir le développement de nouvelles approches thérapeutiques et des études cliniques. La fondation a donc financé 161 projets pour un total de CHF 26 millions depuis sa fondation » explique Prof. Rüegg, qui préside le Conseil scientifique de la FSRMM.

Les maladies musculaires rares sont particulièrement négligées

Les affections neuromusculaires ou les myopathies 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 jusqu'à présent incurables. Vivre de manière indépendante comme pour les gens sains est impossible sans fonction musculaire:

des gestes naturels pour des personnes en bonne santé comme parler, respirer, cligner des yeux ou lever le bras pour manger ou saluer quelqu'un s'avèrent extrêmement difficiles, voire impossibles, pour les personnes atteintes d'une maladie musculaire. La plupart du temps, les affections neuromusculaires surviennent durant l'enfance. En Suisse, environ 10'000 personnes sont actuellement touchées par cette maladie.

La Fondation suisse de recherche sur les maladies musculaires

La FSRMM a été fondée en 1985 par des parents d'enfants touchés par ce genre de maladies. Le but de la FSRMM est de soutenir la recherche fondamentale, de promouvoir le développement de nouvelles approches thérapeutiques et les études cliniques ainsi que d'intensifier l'échange international entre scientifiques. Le soutien de la fondation porte en premier lieu sur l'octroi de bourses de recherche décernées à des universités, des hôpitaux et d'autres organisations de recherche en Suisse. Un Conseil scientifique examine la qualité scientifique des projets soumis et recommande le soutien des projets les plus prometteurs au Conseil de la fondation. La FSRMM finance ses activités d'abord par le biais de fondations, en particulier la fondation Téléthon Suisse, par des legs, des loteries et des sponsors. Pour de plus amples informations, veuillez consulter www.fsrmm.ch.

Renseignements et photos des manifestations:

Philippe Rognon, Secrétaire de la FRSMM, tél. 078 629 63 92

Thomas Staffelbach, TS Kommunikation, tél. 079 541 38 31