

www.institut-myologie.org : de la recherche jusqu'au patient

L'Institut de Myologie, centre d'expertise internationale du muscle créé par l'AFM-Téléthon lance son nouveau site internet

:

www.institut-myologie.org

, un site de référence pour la communauté des myologues

et les familles concernées par les maladies neuromusculaires.

Le principal objectif de cette nouvelle version était de mettre en valeur l'Institut de Myologie et notamment ses activités de recherche translationnelle, l'une de ses particularités

. En effet, ce centre d'expertise du muscle unique en France réunit

25

0

experts du muscle et de ses maladies (chercheurs, médecins, ingénieurs, etc.

)

, rassemblant

ainsi

les compétences en un même lieu pour améliorer la prise en charge des malades
faire avancer la recherche sur les maladies
et développer de nouvelles thérapies

Située au

cœur du plus grand centre hospitalier européen, la Pitié-Salpêtrière,
la recherche translationnelle (de la paillasse d

e

laboratoire au lit du patient

) prend tout son sens

Au-delà de l'enrichissement des rubriques institutionnelles qui permettent de
suivre l

Myologie

refonte du

site met désormais en valeur

les essais cliniques en cours

à l'Institut de Myologie

,
via l'onglet «

Recherche clinique

»

. Classé

s par maladies,

les malades

et les médecins

y trouveront

toutes l

es informations sur l

'avancée des essais

. Chaque essai est détaillé avec notamment la

période de recrutement des patients,

les

modalités d'inscription, etc.

, mais aussi et surtout les contacts
des équipes qui les mènent. L'Institut de Myologie
suit
actuellement une trentaine de protocoles cliniques
: c'est
naturellement
un centre expert pour les essais internationaux.

Les autres rubriques du site (L'Institut, Recherche, Consultations, Enseignement)
ont également été réactualisées et enrichies

.

A propos de l'Institut de Myologie

Né en 1996 sous l'impulsion de l'AFM-Téléthon, l'Institut de Myologie est un pôle
de recherche, de soins et d'enseignement sur le muscle et ses maladies. En
partenariat étroit avec plusieurs institutions publiques (UPMC, AP-HP, Inserm,
CNRS et CEA) il regroupe environ 250
médecins, chercheurs, ingénieurs, techniciens et autres experts du muscle. Il
développe notamment des moyens d'investigation performants pour le diagnostic
et les soins, la recherche clinique et le développement de nouvelles
thérapeutiques. C'est aujourd'hui un centre de référence international pour les
essais cliniques sur le muscle.

A propos de l'AFM-Téléthon - www.afm-telethon.fr

L'AFM-Téléthon est une association de malades et de parents de malades engagés dans le combat contre la maladie. Grâce aux dons du Téléthon, elle est devenue un acteur majeur de la recherche biomédicale pour les maladies rares en France et dans le monde. Elle soutient aujourd'hui 36 essais cliniques en cours ou à venir pour des maladies génétiques de la vue, du sang, du cerveau, du système immunitaire, du muscle... Par ailleurs, l'AFM-Téléthon met à la disposition du grand public, des professionnels médico-sociaux et des scientifiques

Myobase, une base documentaire unique sur les maladies neuromusculaires. En accès libre,

Myobase

propose des informations liées à toutes les approches de la maladie : recherche, psychologie, vie quotidienne, réseaux professionnels... Pour en savoir plus:

www.myobase.org