

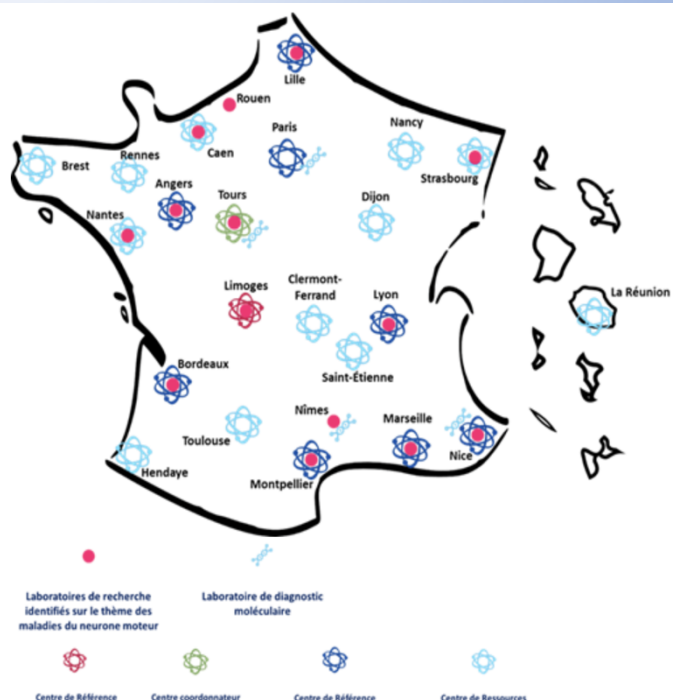
Réseau national de Recherche Clinique dans la Sclérose Latérale Amyotrophique & Maladies du motoneurone

La SLA : prévalence de 4 à 8/100 000, environ 1500 nouveaux cas par an // 6000 patients atteints en France
Médiane de survie de 3 ans après diagnostic // Aucun traitement curatif

Objectif du réseau

Dynamiser la recherche clinique académique & industrielle en France

Maillage territorial FilSLAN 22 centres nationaux spécialisés



Filière Nationale de Santé Maladies Rares Sclérose Latérale Amyotrophique & Maladies du Neurone Moteur

Mutualisation de l'expertise clinique

Mise à profit des files actives de patients

Développement d'études cliniques nationales

Collaborations européennes et internationales

Notre mission : constituer le guichet unique des porteurs de projets nationaux et internationaux



Création du réseau : 2020
Labellisation F-CRIN : 2022

Depuis 2020
7 projets académiques
10 projets industriels

Contact

Réseau ACT4ALS-MND - Institut du Cerveau (ICM) – Hôpital Pitié Salpêtrière – 47-83 Boulevard de l'hôpital, Paris 13^e

Coordonnateurs : Dr Gaëlle Bruneteau (Centre SLA Paris), Pr Philippe Couratier (Centre SLA Limoges)

Pr Claude Desnuelle (Centre SLA Nice), Pr Philippe Corcia (Centre SLA Tours), Pr David Devos (Lille)

Chefs de projet : Amandine Bordet - amandine.bordet@icm-institute.org

Alizé Chalançon - alize.chalancon@icm-institute.org