

PRIX RECHERCHE

PROJETS RECOMPENSÉS

Année	Titulaire	Service	Thème	Type amylose
2010	Nina NORGREN	Neurologie CHU Mondor Créteil	Amyloses familiales à transthyréline : étude des facteurs génétiques modificateurs du phénotype	hATTR PN
	Louise Laure MARIANI	Neurologie CHU Bicetre	Etude des phénomènes et de l'histoire naturelle des NAF françaises	hATTR PN
2011	PAS DE DOSSIER			
2012	Edwige LEMOUEL	Médecine Interne CHU Rennes	Evaluation des noyaux de nucléation et protofibrilles d'immunoglobulines comme marqueurs sériques prédictifs de développement de l'amylose AL	AL
2013	Pr Sophie VALLEIX	Génétique Hôpital Cochin Paris	1° PRIX : les amyloses héréditaires. 3 objectifs : <ul style="list-style-type: none"> • Améliorer le diagnostic /Reconnaître les amyloses héréditaires des amyloses AL ou inflammatoire • Identifier de nouvelles protéines amyloïdes • Compréhension du mécanisme d'agrégation amyloïde 	hATTR
	Dr Magali COLOMBAT	Anatomopathologie Hôpital Foch Paris	2° PRIX : Typage moléculaire des amyloses sur tissu fixe et inclus en paraffine	Tous
2014	Dr François ROUZET	Médecine Nucléaire Hôpital Bichat Paris	Etablir une stratégie diagnostique. Développer un nouvel agent d'imagerie pour cibler les dépôts amyloïdes précoces.	Tous
2015	Pr Sophie VALLEIX	Génétique Hôpital Cochin Paris	Compréhension des déterminants génétiques des amyloses AA Héréditaires	AA
2016	Dr Emilien DELMONT	Neurologie CHU Timone Marseille	Biomarqueurs électrophysiologiques et IRM dans les neuropathies amyloïdes familiales	hATTR PN
	Pr Bertrand ARNULF	Immuno hématologie Hôpital Saint Louis Paris	Scintigraphie myocardique à la 123I-Iodo-Benzyl-Guanidine (MIBG) : marqueur précoce de l'atteinte cardiaque dans l'amylose AL	AL
2017	Dr Samuel DESAYE	Médecine Interne Hôpital Tenon Paris	Amylose AA : recherche d'une dysbiose intestinale	AA
	Dr Vincent JAVAUGUE	Néphrologie CHU Poitiers	Amylose AL systémique avec dFLC <50mg/l : caractérisation et mise au point d'une méthode de suivi par séquençage à haut débit des ARNm codant les immunoglobulines.	AL
2018	PAS LANCÉ AAP			
2019	Dr Diane BEAUVAIS	Neurologie CHU Bicetre	Description d'une cohorte de patients porteurs asymptomatiques de mutation transthyréline (TTR) responsable d'amylose héréditaire-neuropathie et mise au point d'un biomarqueur de déclaration précoce de début de maladie	hATTR PN
2020	Pr Olivier LAIREZ et Pr Thibaud DAMY	Cardiologie CHU Rangueil Toulouse CHU Mondor Créteil	ENVICOEUR - Rôle de l'environnement et l'activité physique dans l'amylose cardiaque	Atteintes cardiaques toutes amyloses