

**Vaincre la Mucoviscidose organise le 2<sup>ème</sup> colloque européen  
des jeunes chercheurs en mucoviscidose  
du 27 au 29 août 2008 à Lille**

Pour la 2<sup>e</sup> année consécutive, Vaincre la Mucoviscidose organise le colloque européen des jeunes chercheurs en mucoviscidose à la Faculté de Médecine de Lille. Le succès de la 1<sup>ère</sup> édition conforte l'association dans la poursuite de sa démarche globale de coopération scientifique internationale. Les jeunes chercheurs européens se réuniront pour stimuler et faire avancer la recherche en mucoviscidose.

**Une collaboration européenne renforcée pour accélérer la recherche**

La stratégie de Vaincre la Mucoviscidose en recherche a toujours dépassé le simple financement. Il y a 9 ans, notre association lançait le premier colloque français des jeunes chercheurs en mucoviscidose. En 2007, elle a pris l'initiative d'organiser pour la 1<sup>ère</sup> fois en Europe un colloque sur la recherche scientifique en collaboration avec quatre associations de patients (les associations italienne, allemande, belge et néerlandaise). Des scientifiques suédois et polonais rejoignant le colloque cette année, ce sont donc 7 pays européens qui seront représentés.

Les associations de patients sont devenues des acteurs incontournables de la recherche.

La poursuite de ce colloque européen confirme le rôle des associations de patients dans le dynamisme de la recherche et affiche leur volonté de travailler ensemble, avec les communautés scientifique et médicale, pour dynamiser la recherche et vaincre la mucoviscidose au plus tôt.

**Ce colloque a deux objectifs majeurs :**

• **Assurer la formation des jeunes chercheurs, piliers de la recherche de demain**

48 jeunes chercheurs parmi les plus prometteurs, sélectionnés par un jury de scientifiques chevronnés, viendront présenter leurs travaux en présence des experts européens de leur domaine. Ce colloque renforce leur formation :

- En leur donnant la possibilité de présenter leurs résultats.
- En permettant à chaque chercheur de découvrir les progrès récents réalisés dans les domaines de recherche connexes à sa propre discipline.
- En leur permettant de rencontrer des experts seniors européens.
- En facilitant leur participation, leurs frais étant pris en charge par les associations dans leur totalité.

• **Provoquer des collaborations européennes**

Le partage d'expérience et la mutualisation des moyens sont des facteurs qui permettent de capitaliser sur les derniers résultats obtenus. Afin de permettre aux jeunes chercheurs d'identifier ces synergies, le colloque prévoit de nombreux temps dédiés à l'échange. Les associations de patients européennes créent ainsi une communauté scientifique d'excellence, fertile pour l'émergence de collaborations internationales, clé de l'accélération de la recherche.

La meilleure présentation sera récompensée par un **prix de la Société Européenne Mucoviscidose (ECFS)** : une invitation à présenter ses travaux lors du **32<sup>ème</sup> congrès européen de la mucoviscidose du 10 au 13 juin 2009 à Brest.**

**Un programme riche, reflet de la complexité de la maladie et du dynamisme de la recherche européenne**

Ce colloque sera le lieu d'échanges et de réflexion pour les jeunes chercheurs sur des thématiques concernant la mucoviscidose et aussi diverses que : les essais cliniques, la microbiologie, l'immunologie, la thérapie génique, la pharmacologie...

*Programme complet disponible en ligne sur notre site [www.vaincrelamuco.org](http://www.vaincrelamuco.org), rubrique "Professionnels"*

**Contacts Presse**



**Elodie Guimard**  
Tel : 01 40 78 91 96  
[eguimard@vaincrelamuco.org](mailto:eguimard@vaincrelamuco.org)  
Vaincre la Mucoviscidose - 181, rue de Tolbiac - 75013 Paris / Fax : 01 45 80 86 44

**Muriel Papin**  
Tel : 01 40 78 91 75  
[mpapin@vaincrelamuco.org](mailto:mpapin@vaincrelamuco.org)

## Les associations européennes de patients partenaires du colloque européen des jeunes chercheurs en mucoviscidose



## Les partenaires



## En collaboration avec



\*\*\*

➔ **Pour mémoire : Rendez-vous dimanche 28 septembre aux Virades de l'espoir pour vaincre la mucoviscidose**

480 sites en France pour donner son souffle pour ceux qui en manquent.

[www.vaincrelamuco.org](http://www.vaincrelamuco.org)

***Pour soutenir l'association toute l'année et faire un don :***

[www.vaincrelamuco.org](http://www.vaincrelamuco.org) - 01 40 78 91 91

Vaincre la Mucoviscidose, 181 rue de Tolbiac, 75013 Paris

\*\*\*

***Chaque année en France, près de 200 enfants naissent atteints de mucoviscidose, maladie génétique mortelle qui se traduit par des troubles digestifs sévères et une destruction progressive des poumons. Depuis 1965, l'association Vaincre la Mucoviscidose, membre du comité de la charte, regroupe patients, parents, médecins, chercheurs et sympathisants. Ses objectifs : guérir demain, soigner aujourd'hui, vivre mieux, sensibiliser et informer.***

## Contacts Presse



**Elodie Guimard**

Tel : 01 40 78 91 96

[eguimard@vaincrelamuco.org](mailto:eguimard@vaincrelamuco.org)

Vaincre la Mucoviscidose - 181, rue de Tolbiac - 75013 Paris / Fax : 01 45 80 86 44

**Muriel Papin**

Tel : 01 40 78 91 75

[mpapin@vaincrelamuco.org](mailto:mpapin@vaincrelamuco.org)