

COLLOQUE SCIENTIFIQUE ANNUEL DE LA
FONDATION MALADIES RARES 2023

**RECHERCHE DANS LES
MALADIES RARES :
ENSEMBLE VERS DE
NOUVEAUX HORIZONS**

www.fondation-maladiesrares.com



LE 27 JUIN 2023

COLLÈGE DE FRANCE, PARIS

PROGRAMME

OUVERTURE DES PORTES - CAFÉ DE BIENVENUE

OUVERTURE DU COLLOQUE

Jacqui Beckmann (Université de Lausanne, Suisse)
Président du Conseil Scientifique de la Fondation Maladies Rares

KEYNOTE LECTURE

• **Guillaume Canaud** (Hôpital Necker-Enfants Malades, Université Paris Cité), Prix Galien 2022
Chair : Daniel Scherman, Fondation Maladies Rares

PRÉSENTATIONS SPONSORISÉES

PAUSE CAFÉ & NETWORKING

SESSION I. LES SCIENCES HUMAINES ET SOCIALES AU SERVICE DES MALADIES RARES

Chair : Marcela Guargiulo (Institut de Psychologie, Université Paris Cité)

Orateurs :

- **Nathalie Angeard** (Memory, Brain and Cognition Unit, Université Paris Cité)
- A venir
- **Sébastien Ruffié** (Université des Antilles, Guadeloupe)

PAUSE DÉJEUNER & SESSION POSTER

SESSION II. PRIX DE RECHERCHE DANS LES MALADIES RARES

Chair : à venir

- Prix « Maladies Rares & Douleur » avec la Fondation Apicil – présentation du lauréat 2023
- Prix « ARN interférent et Maladies Rares » avec Alnylam Pharmaceuticals – présentation du lauréat 2023

SESSION III. VERS UNE MEILLEURE COMPRÉHENSION DES MALADIES RARES

Chair : à venir

Orateurs :

- **Cécile Voisset** (GGB, UMR1078, Faculté de médecine de Brest)
- **Frédéric Relaix** (Institut Mondor de Recherche Biomédicale, Paris-Est Créteil Université)
- Communication sélectionnée sur abstract

PRÉSENTATION SPONSORISÉE ALNYLAM

PAUSE-CAFÉ & NETWORKING

KEYNOTE LECTURE

• **Jean-Louis Mandel** (Institut de Génétique et de Biologie Moléculaire et Cellulaire, Univ. de Strasbourg)
Prix Kavli 2022
Chair : Jacqui Beckmann (Président du Conseil Scientifique de la Fondation Maladies Rares)

SESSION IV. LE DÉVELOPPEMENT DE THÉRAPIES POUR LES MALADIES RARES

Chair : Eric Hachulla (CHU de Lille)

- **Xavier Nissan** (Laboratoire I-Stem)
- **Michael Decressac** (Grenoble Institute of Neuroscience, Inserm U1216)
- Communication sélectionnée sur abstract

LE MOT DE LA FIN

Daniel Scherman, Fondation Maladies Rares

FONDATION
Maladies Rares

