

**Appel à projets
EJP RD JTC2019
Edition
2019**

Liste des projets sélectionnés comprenant des partenaires financés par l'ANR (par ordre alphabétique d'acronyme) :

Acronyme et titre du projet	Coordinateur du projet	Pays participants
Aspect-NMO Measuring autoantigen-specific T cells as new diagnostic sensors and therapeutic targets in neuromyelitis optica	Alexander SCHEFFOLD	CH, DE , FR, IL
DevDBA Ontogeny as a critical determinant of DBA sensitivity in red blood cells	Andrea DITADI	CZ, FR, IL, IT , SE
EurDyscover Pathophysiology of dystonia - role of gene-environment interaction and common pathophysiological pathways	Jens VOLKMANN	CZ, DE , FR, IT, PT
FAIRVASC FAIRVASC - building registry interoperability to inform clinical care	Augusto VAGLIO	CZ, DE, FR, IE, IT , PT, SE
GENOMIT Mitochondrial Disorders: from a global registry to medical genomics, toward clinical trials	Holger PROKISCH	AT, DE , FR, IT, JP, UK
IDOLS-G Improved diagnostic output in large sarcomeric genes	Bjarne UDD	EE, ES, FR, FI , HU, IT, NL
LQTS-NEXT To the NEXT level of risk prediction in patients with Long QT Syndrome	Connie BEZZINA	DE, FR, IT, NL
MYOCITY A multidimensional single-cell approach to understand muscle dystrophy	Fabien LE GRAND	CA, CH, FR , IT
NG4Leuko Exploring neuron-glia interactions in leukodystrophies using human iPSC-based models: implication for therapy	Heine VIVI	DE, FR, IT, NL , PT
NSEuroNet European network on Noonan syndrome and related disorders	Marco TARTAGLIA	DE, FR, IT , NL, PL, US
PhysPath-KS Understanding the pathophysiology of Keutel Syndrome: A path towards cure	Monzur MURSHED	CA, DE, FR, PT
PredACTING Predicting the clinical outcome of non-muscle actinopathies	Nataliya DI DONATO	DE , FR, IT, HR
PROSPAX An integrated multimodal progression chart in spastic ataxias	Matthis SYNOFSIK	CA, DE , FR, IT, NL, UK, TR
RARE-ILD Raising diagnostic accuracy and therapeutic perspectives in interstitial lung diseases	Andreas GUENTHER	ES, DE , FR, IL
RiboEurope The European Ribosomopathy Consortium	Pierre-Emmanuel GLEIZES	AU, BE, DE, FR , NL, PL, TR
Solve-RET Solving missing heritability in inherited retinal diseases using integrated omics and gene editing in human cellular and animal models	Elfride DE BAERE	BE , CH, CZ, DE, ES, FR, NL
TARID Thymic Abnormalities in Rare Immunological Diseases	Eliisa KEKÄLÄINEN	EE, FR, FI , PT

Ces projets issus du processus de sélection font l'objet de vérifications administratives et financières par l'ANR, principalement liées à la compatibilité/régularité des aides au regard de la réglementation européenne. Les décisions de financement sont donc conditionnées par les résultats de ces analyses et vérifications et sont matérialisées par la signature de conventions attributives d'aide entre l'ANR et chacun des bénéficiaires (personnes morales récipiendaires des subventions).

Paris, le 4 décembre 2019

Le Président Directeur Général

Thierry DAMERVAL