



## 1<sup>er</sup> Appel à projets de recherche de l'association APEHDia En partenariat avec la Fondation Maladies Rares

**La hernie de coupole diaphragmatique (HCD)** est un défaut de fermeture du diaphragme lors du développement du fœtus *in utero* qui permet un passage anormal des viscères abdominaux (intestins, estomac, foie) dans le thorax, et perturbe le développement des poumons. C'est une maladie congénitale rare qui touche 1 à 5 nouveau-nés pour 10000 naissances et dont l'origine reste inconnue.

L'association APEHDia a été créée en 2008. Elle a pour vocation de soutenir les parents d'enfants atteints par la HCD. L'association a aussi pour but d'animer la recherche scientifique pour trouver des traitements et améliorer la prise en charge notamment périnatale. L'APEHDia est l'association nationale référente auprès du Centre de Référence de la Hernie de Coupole Diaphragmatique et de la filière maladies rares FIMATHO (malformations abdomino-thoraciques). Elle est aussi membre du réseau européen de référence ERNICA et de l'Alliance Maladies Rares.

En partenariat avec la Fondation Maladies rares, l'APEHDia lance son **1<sup>er</sup> appel à projets** de recherche pour soutenir la **recherche fondamentale et la recherche clinique** sur la HCD. Elle propose un ou deux **financements allant de 5 à 10 KE maximum sur 1 à 2 ans**.

Les financements devront permettre

**l'initiation de programmes de recherche innovants** visant à comprendre **l'origine de la maladie, améliorer son diagnostic ou développer les modalités de prise en charge néonatales** qu'elles soient pédiatriques ou chirurgicales. Des démarches poursuivant un objectif **d'amélioration de la qualité de vie** des patients et de leurs familles sont attendues.

Les projets devront être portés par des équipes de recherches scientifiques ou des équipes médicales du secteur public situées sur le territoire français. Les collaborations et les co-financements sont les bienvenus.

### A propos de la Fondation Maladies Rares

La Fondation Maladies Rares est une fondation de coopération scientifique créée en 2012 par cinq membres fondateurs (l'AFM-Téléthon, l'Alliance Maladies Rares, l'Institut National de Santé et de la Recherche Médicale (INSERM), la Conférence des Directeurs Généraux de Centres Hospitaliers Régionaux et Universitaires, la Conférence des Présidents d'Université) dans le but de favoriser et de développer la recherche dans le domaine des maladies rares.

Pour assurer ses missions, la Fondation organise et finance des appels à projets de recherche académique en sciences biomédicales et en sciences humaines et sociales. Elle noue également des relations étroites et des partenariats avec les chercheurs, les médecins et les associations de patients développant des travaux de recherche dans le champ des maladies rares.

En raison des spécificités du domaine des maladies rares, la Fondation Maladies Rares et l'association APEHDia ont convenu d'un partenariat pour soutenir et stimuler la recherche sur la hernie diaphragmatique congénitale.



Calendrier de l'appel à projets :

**Date limite de soumission de projet : Vendredi 25 octobre 2019 Midi – heure de Paris**

Diffusion des résultats : Décembre 2019

Mise en place du/des financement(s) : Janvier 2020

Soumettre un projet : [télécharger dossier de candidature](#)

Contact : [aap.asso@fondation-maladiesrares.com](mailto:aap.asso@fondation-maladiesrares.com)