

Association Française du Syndrome de Gilles de La Tourette

176, avenue Charles de Gaulle – 92200 NEUILLY

E-mail: <u>permanence@france-tourette.org</u> - Site Web: www.france-tourette.org

Neuilly le 27 juin 2020

Objet : Appel à projets de recherche dans le domaine du Syndrome Gilles de la Tourette

Les années passent, les besoins restent en dépit des efforts de toutes les équipes hospitalières associées au SGT. Comme on peut le constater lors des réunions de l'ESSTS, l'effort de recherche sur le SGT reste très actif. Depuis plus de 15 ans, l'Association Française du Syndrome Gilles de La Tourette participe modestement à cet effort et persévère dans son objectif de favoriser les initiatives de recherche sur le SGT en France.

Cette année encore, elle lance un « appel à projets » proposant à des équipes du Centre de Référence et des Centres de Compétences de réaliser des projets innovants, de petite taille, centrés sur tous les aspects du SGT ou de ses comorbidités, dans leurs aspects neurologiques mais aussi psychologiques, relatifs à des traitements inhabituels ou même se penchant sur des aspects sociétaux.

En fait, l'Association cherche à motiver nos équipes hospitalières à développer toute idée de recherche novatrice qui permettra, dans un avenir proche de mieux répondre à l'attente de nos adhérents pour <u>améliorer leur propre « parcours de vie ».</u>

Le Comité propose d'affecter entre 35 000 euros et 50 000 euros, en fonction de la situation des dons à fin octobre, à partager entre plusieurs projets « à taille humaine » qui ne peuvent donc être que limités. Nous proposons à toute équipe intéressée par notre démarche de nous envoyer un petit dossier composé de :

- a- Présentation simplifiée du projet sur une page A4 accompagnée, éventuellement, d'annexes.
- b- Le cv du responsable du projet et présentation de l'équipe qui sera mobilisée.
- c- Le délai des travaux envisagé
- d- Le montant de la bourse demandée
- e- La liste des éventuels partenariats financiers additionnels envisagés.

Tout en restant conformes aux standards de la recherche scientifique, la variété, l'originalité et l'aspect innovant des projets proposés seront pour l'association des éléments de sélection importants. Ils devront couvrir l'année 2021 avec extension possible à 2022. Des rapports d'étape et finaux seront demandés, s'inscrivant dans la politique de communication sur la maladie.

L'association demande instamment aux intéressés d'envoyer leurs dossiers au docteur Andréas Hartmann avant le 30 septembre 2020, avec copie à l'association à l'adresse e-mail du signataire indiquée ci-dessous. Ils seront soumis pour validation à notre Comité Scientifique qui délibèrera lors de sa prochaine réunion en octobre prochain.

Par avance un grand merci pour votre participation à cet appel. Bien cordialement.

Jean-François Mittaine, Vice-président

Jean-francois.mittaine@france-tourette.org

