



L'INSTITUT DES MALADIES GÉNÉTIQUES FONDATION *IMAGINE*

LES MALADIES GÉNÉTIQUES DE L'ENFANT : UN ENJEU MAJEUR DE SANTE PUBLIQUE

Aujourd'hui en France, les maladies génétiques touchent plus de 3 millions de personnes, affectent 3 % des enfants et représentent quelques 30 000 nouveaux cas par an. La plupart sont des maladies chroniques, invalidantes et parfois mortelles. Ces maladies génétiques sont aujourd'hui la première cause d'hospitalisation pédiatrique en France. Les possibilités diagnostiques et thérapeutiques, malgré des progrès, sont encore trop limitées.

UN PROJET INSPIRÉ PAR ET POUR LES ENFANTS ATTEINTS DE MALADIES GÉNÉTIQUES

C'est pour engager une nouvelle étape décisive dans ce combat pour la vie, que plus de 520 chercheurs et des médecins de l'hôpital Necker-Enfants malades (lieu d'excellence pédiatrique historique) ont décidé de rassembler leurs forces en créant l'Institut des maladies génétiques *Imagine*. Cet institut permettra également d'améliorer les conditions de prise en charge des enfants. La création d'un nouveau bâtiment dédié à la recherche et aux soins permettra de regrouper pour la première fois toutes les activités sur les maladies génétiques à l'hôpital Necker-Enfants malades.

LES PRINCIPES FONDATEURS D'IMAGINE : ACCELERER LA RECHERCHE, GAGNER DU TEMPS SUR LE TEMPS POUR SAUVER DES VIES

La Fondation *Imagine* a pour ambition de conduire un projet d'excellence médicale et scientifique en organisant, structurant et développant sur le site de l'hôpital Necker-Enfants malades à Paris, des activités de recherche et de soins sur les maladies génétiques.

Ce projet est porteur d'espoir : comprendre les mécanismes des maladies pour appliquer au mieux et au plus vite des traitements efficaces.

AIDER LA FONDATION IMAGINE : DONS / PARTENARIAT / DONATIONS / LEGS...

Pour accélérer la recherche, il faut des équipements de pointe et donc une capacité de financement importante. La levée de fonds est fondamentale pour le succès du projet, le recrutement de nouvelles équipes et la construction du nouveau bâtiment. Le besoin de financement total est de 70 millions d'euros.

Celui-ci est actuellement réuni à hauteur de 48 millions d'euros dont 8.4 millions d'euros à la dotation à travers des apports de l'Etat, de la Région, de la Ville de Paris et de l'AFM (Association Française contre les Myopathies). Pour les 5 ans à venir, l'objectif d'*Imagine* est de recueillir une participation complémentaire de 20 millions d'euros, suite à la mise en place de partenariats industriels, l'accompagnement de mécènes ainsi que les dons, donations, legs...

Contacts presse :

Fondation *Imagine*-Institut des Maladies Génétiques :

Karine Rossignol : 01 40 61 55 32 - karine.rossignol@fondationimagine.org

Tiffany Cheynier : 01 40 61 54 21 - tiffany.cheynier@fondationimagine.fr

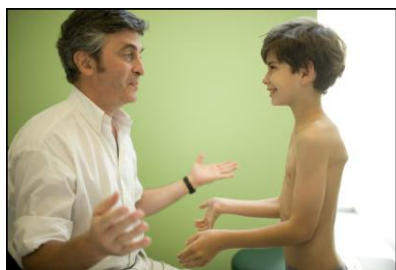
Euro RSCG :

Agathe Coustaux : 01 58 47 95 35 - agathe.coustaux@eurorscg.fr



LES ÉTAPES CLÉS DE LA FONDATION IMAGINE :

- **Mai 2006** : Mise en place de l'association pour la création de la Fondation *Imagine*
- **Décembre 2007** : Initialisation du programme immobilier
- **Mai 2008** : Début de la phase de programmation du projet immobilier
Mise en place de la direction scientifique
- **Mars 2009** : Mise en place du Conseil Scientifique International
- **Fin 2010** : Opération « Première pierre »
- **Fin 2012** : Livraison du bâtiment et installation des équipes



Contacts presse :

Fondation *Imagine*-Institut des Maladies Génétiques :

Karine Rossignol : 01 40 61 55 32 - karine.rossignol@fondationimagine.org

Tiffany Cheynier : 01 40 61 54 21 - tiffany.cheynier@fondationimagine.fr

Euro RSCG :

Agathe Coustaux : 01 58 47 95 35 - agathe.coustaux@eurorscg.fr