



Forschungspreis dotiert mit **100.000** Euro

Duchenne Muskeldystrophie ist noch nicht therapierbar, nur einzelne Krankheitssymptome können gelindert werden. Mit den Fortschritten der molekularen Medizin zeichnen sich jedoch neue, ursächliche Therapieansätze für Muskeldystrophien ab, etwa die Gentherapie oder die Behandlung mit Stammzellen. Aber auch innovative pharmakologische Ansätze mit herkömmlichen Substanzen könnten bei dieser seltenen Erkrankung zum Einsatz kommen.

Antragsverfahren

Zunächst werden bis zum 1. Januar 2012 Projektskizzen in verständlichem Deutsch erbeten, die folgende Unterlagen enthalten sollen:

- Kurzbeschreibung des Projektes (max. 2 Seiten)
- Arbeitsplan und Beschreibung der zu erwartenden Ergebnisse (max. 1 Seite)
- Kostenplan / Angaben zur Mittelverwendung
- wissenschaftl. Werdegang der beteiligten Wissenschaftler

*Auf Grundlage der Projektskizzen wird eine Vorauswahl getroffen.
Die jeweiligen Antragstellerinnen und Antragsteller werden unter Umständen zur mündlichen Präsentation geladen.*

Die Projektskizzen sind einzureichen in der Geschäftsstelle:

aktion benni & co e. V. - Verein zur Förderung der Muskeldystrophie Duchenne Forschung

Silvia Hornkamp

Nikolaistraße 2 · 44866 Bochum

Telefon 0 23 27/96 04 58 · info@benniundco.de