

Communiqué de presse  
5 février 2020

**5 – 7 février 2020**

## **La France accueille le 2<sup>ème</sup> congrès scientifique international de SMA Europe**

**Du 5 au 7 février 2020, plus de 600 experts internationaux et représentants d'associations de malades européennes seront réunis à Génocentre à Evry (91), au sein de l'AFM-Téléthon, pour participer au 2<sup>ème</sup> congrès scientifique international de SMA Europe, collectif européen d'associations de familles concernées par l'amyotrophie spinale.**

Ce deuxième congrès sera l'occasion de faire le point sur l'accélération de la recherche, les avancées thérapeutiques et les médicaments aujourd'hui disponibles pour traiter l'amyotrophie spinale (spinal muscular atrophy –SMA), une maladie rare et sévère des motoneurones qui touche chaque année près de 1000 bébés à la naissance en Europe. En effet, en quelques années, le paysage scientifique et médical a complètement changé pour les familles concernées : après l'autorisation de mise sur le marché européen d'un premier médicament, le nusinersen en 2017, deux autres médicaments (une [thérapie génique](#) et un correcteur d'épissage) sont en attente d'une autorisation de mise sur le marché européen.



Le [programme du 2e congrès scientifique international SMA Europe](#).

### **A propos de SMA Europe**

[SMA Europe](#) est une organisation qui rassemble vingt associations représentatives des personnes atteintes d'amyotrophie spinale en Europe dont l'AFM-Téléthon. Son objectif est d'améliorer la qualité de vie et la prise en charge médicale des patients, d'accélérer la recherche translationnelle, de favoriser l'accès des patients aux traitements. Le 1<sup>er</sup> congrès scientifique international de SMA Europe avait eu lieu début 2017 à Cracovie en Pologne.

### **A propos de l'AFM-Téléthon**

L'AFM-Téléthon est une association de malades et de parents de malades engagés dans le combat contre la maladie. Grâce aux dons du Téléthon, elle est devenue un acteur majeur de la recherche biomédicale pour les maladies rares en France et dans le monde. Elle soutient aujourd'hui des essais cliniques concernant des maladies génétiques de la vue, du sang, du cerveau, du système immunitaire, du muscle. À travers ses laboratoires, c'est également une association atypique en capacité de concevoir, produire et tester ses propres médicaments de thérapie innovante. De l'identification du gène aux premiers médicaments disponibles, l'AFM-Téléthon soutient les recherches dans l'amyotrophie spinale depuis plus de 30 ans.

Contacts presse :

AFM-Téléthon – Stéphanie Bardon – [sbardon@afm-telethon.fr](mailto:sbardon@afm-telethon.fr) – 01.69.47.12.78  
SMA EUROPE–Marie-Christine Ouillade – [marie-christine.ouillade@sma-europe.eu](mailto:marie-christine.ouillade@sma-europe.eu) - 06 74 58 74 74