



“Crowdfunding” para un proyecto que investiga una proteína implicada en una enfermedad rara y en el VIH

- Cuatro grupos de investigación involucrados en el estudio de una proteína implicada en un defecto genético que causa un tipo de distrofia y, a la vez, protege del SIDA, han subido su petición a la plataforma Precipita para continuar avanzado en ese estudio

27 de Diciembre de 2016.- Cuatro grupos de investigación españoles han subido una petición a la plataforma de micromecenazgo Precipita de la Fundación Española de Ciencia y Tecnología (FECYT) para continuar con su estudio de la Transportina 3, una proteína ligada a un tipo de distrofia muscular y que, también, confiere resistencia a la infección por el VIH.

Los grupos, pertenecientes al Instituto de Salud Carlos III, al Hospital la Fe de Valencia, al Vall d'Hebron Institut de Recerca de Barcelona y al Instituto de Investigación Sanitaria INCLIVA, de la Universidad de Valencia continuarán buscando financiación en las diferentes convocatorias estatales existentes pero, mientras que éstas se publican, con esta iniciativa, persiguen garantizarse un mínimo de 9.000€ y un máximo de 25.000€, cantidades que, estiman, les permitiría no tener que paralizar el proyecto.

Toda la información sobre la iniciativa puede consultarse en:

<https://www.precipita.es/proyecto/el-tratamiento-de-una-enfermedad-muscular-rara-la-lgmd-1f-mas-cerca-gracias-al-vih.html>