



FIRMAN UN ACUERDO DE COLABORACIÓN

El Vall d'Hebron y el Centro de Regulación Genómica investigarán sobre enfermedades raras de origen genético

El objetivo es fomentar la alianza entre investigadores clínicos y básicos

Actualizado el Jueves, 19 de enero de 2012, a las 13:37



Redacción. Barcelona

El Centro de Regulación Genómica (CRG) y el Vall d'Hebron Institut de Recerca (VHIR) investigarán juntos sobre enfermedades raras de origen genético, en el marco de un acuerdo de colaboración para desarrollar proyectos de investigación básica y clínica.



Joan Comella, director del Vall d'Hebron Institut de Recerca; y Luis Serrano, director del Centro de Regulación Genómica.

El acuerdo, firmado por parte de los directores de las dos instituciones, Luis Serrano (CRG) y Joan Comella (VHIR), y que tendrá una duración de un año prorrogable, pretende fomentar la alianza entre investigadores clínicos y básicos con el objetivo de acercar los hallazgos de la investigación básica a las necesidades clínicas que detectan los médicos.

Por contra, también permitirá que los clínicos comprendan y conozcan de primera mano los retos, los avances y las posibilidades de la investigación fundamental. Para el director del VHIR, Joan Comella, el acuerdo "es una apuesta estratégica con una de las instituciones más prestigiosas del mundo en regulación genética".

Según el director del CRG, el convenio supone para este centro "acceso a la parte médica y clínica de la investigación de la que no dispone el CRG y sí el VHIR".

buscador de noticias
Escriba el texto a buscar



Join the conversation

! Soporte Válido 1/05-W-CM: La información que figura en esta edición digital está dirigida exclusivamente al profesional destinado a prescribir o dispensar medicamentos por lo que se requiere una formación especializada para su correcta interpretación |

© 2004 - 2010 Sanitaria 2000, S.L. - Todos los derechos reservados.

agencia interactiva **iberpixel** s.l.

más

Regístrate | Conéctate | A-Z | Guía TV

Busca

Inicio Lo último Nacional Economía Tecnología Sociedad Deportes + secciones En la tele
ES NOTICIA Lo de Pepe a Messi Costa Concordia Baltasar Garzón Urdangarin Trailers Cine Lo + visto Blogs

El VHIR y el CRG investigarán sobre enfermedades raras de origen genético

19.01.12 | 12:01h. EUROPA PRESS | BARCELONA

El Centro de Regulación Genómica (CRG) y el Vall d'Hebron Institut de Recerca (VHIR) investigarán juntos sobre enfermedades raras de origen genético, en el marco de un acuerdo de colaboración para desarrollar proyectos de investigación básica y clínica.




El acuerdo, firmado por parte de los directores de las dos instituciones, Luis Serrano (CRG) y Joan Comella (VHIR), y que tendrá una duración de un año prorrogable, pretende fomentar la alianza entre investigadores clínicos y básicos con el objetivo de acercar los hallazgos de la investigación básica a las necesidades clínicas que detectan los médicos.

Por contra, también permitirá que los clínicos comprendan y conozcan de primera mano los retos, los avances y las posibilidades de la investigación fundamental.

Para el director del VHIR, Joan Comella, el acuerdo "es una apuesta estratégica con una de las instituciones más prestigiosas del mundo en regulación genética".

Según el director del CRG, el convenio supone para este centro "acceso a la parte médica y clínica de la investigación de la que no dispone el CRG y si el VHIR".

Publicidad

 Ahorra dinero en seguros Hazte de Regal este año y ten hasta un 15% de	 ¡El préstamo más rápido! Respuesta inmediata sin aval	 Regala Joyas! Demuestra tu amor con Joyas. Entra y encontrarás las mejores
--	---	--

DÉJANOS TU OPINIÓN

Usuario registrado

Usuario: Contraseña:

[¿Has olvidado o perdido tu contraseña?](#)

Usuario anónimo

COMPARTIR

0 4 0

[Más redes](#)



ING DIRECT [cuenta NÓMINA](#) [Más info](#)

LO MÁS VISTO EN INFORMATIVOS

-  Jalean una agresión sexual a un joven que yacía inconsciente
-  "Mi ángel recibió sus alas"
-  Suri Cruise, la mini-celebrity mejor vestida
-  Un vídeo de una pareja practicando sexo en la UPV arrasa en Internet
-  Sufre 225 ataques epilépticos al día con sólo ocho meses
-  Morir en medio de la calle y no importarle a nadie
-  Beyoncé, ¿demasiado blanca?
-  Muerto a dentelladas en Sudáfrica
-  Francesco Schettino: "No me escapé, accidentalmente caí en una lancha"

LAS IMÁGENES DEL DÍA

Imágenes del Día



MEDIASETESPONS: 

Ahorra hasta 15€ en la compra del súper. Imprime cupones de ahorro de las mejores marcas



**MENU****AEG**[Publicaciones](#)[Ayudas prácticas](#)[Ayudas para el médico residente](#)[Recursos para enfermería](#)[Congresos](#)[Becas](#)[Agenda](#)[Noticias](#)[MBE](#)[Webs de interés](#)[Atención al paciente](#)**NOTICIAS AEG****[El Vall d'Hebron y el Centro de Regulación Genómica suscriben un acuerdo para investigar enfermedades raras](#)****JANO.es**

19/01/2012

El acuerdo entre ambas entidades pretende acercar los hallazgos de la investigación básica a las necesidades clínicas.

El Centro de Regulación Genómica (CRG) y el Vall d'Hebron Institut de Recerca (VHIR) sumarán esfuerzos para investigar enfermedades raras de origen genético, en el marco de un acuerdo de colaboración para desarrollar proyectos de investigación básica y clínica.

El acuerdo, firmado por parte de los directores de las dos instituciones, Luis Serrano (CRG) y Joan Comella (VHIR), y que tendrá una duración de un año prorrogable, pretende fomentar la alianza entre investigadores clínicos y básicos con el objetivo de acercar los hallazgos de la investigación básica a las necesidades clínicas.

Para el director del VHIR, Joan Comella, se trata de "una apuesta estratégica con una de las instituciones más prestigiosas del mundo en regulación genética".

Según el director del CRG, el convenio supone "acceder a la parte médica y clínica de la investigación, apartados con los que no cuenta el CRG y sí el VHIR".

Noticias relacionadas

- [Neocodex y la Fundación Mehuer firman un convenio para investigar las causas de las enfermedades raras 29/12/2011](#)
- [Las enfermedades respiratorias minoritarias se incorporan al Registro de Enfermedades Raras 22/12/2011](#)
- [Pacientes y médicos crean una plataforma para la investigación de enfermedades raras 19/12/2011](#)

Webs relacionadas

- [Centro de Regulación Genómica \(CRG\)](#)
- [Vall d'Hebron Institut de Recerca \(VHIR\)](#)

© AEG - Asociación Española de Gastroenterología - Todos los derechos reservados

Contrate publicidad en JANO.es

Conozca su eficacia.
Haga clic aquí



Jano.es

Medicina y Humanidades

"La vida es un hospital donde cada enfermo está poseído por el deseo de cambiar de cama "

Charles Baudelaire

[Boletín de novedades](#)

[Mi cuenta Elsevier](#)

- [Portada](#)
- [Actualidad](#)
- [Opinión](#)
- [Medicina](#)
- [Humanidades médicas](#)
- [Ocio y Cultura](#)
- [Blogs](#)
- [Premios Galien](#)

Buscar



Viernes, 20 de enero de 2012

Actualizado a las 11:08h

Últimas Noticias

[Guardar en Mis Documentos](#)

ENFERMEDADES RARAS

El Vall d'Hebron y el Centro de Regulación Genómica suscriben un acuerdo para investigar enfermedades raras

JANO.es · 19 Enero 2012 13:15

Vota

Resultado

★★★★★ 1 voto

[Comentarios - 0](#)

El acuerdo entre ambas entidades pretende acercar los hallazgos de la investigación básica a las necesidades clínicas.

El Centro de Regulación Genómica (CRG) y el Vall d'Hebron Institut de Recerca (VHIR) sumarán esfuerzos para investigar enfermedades raras de origen genético, en el marco de un acuerdo de colaboración para desarrollar

proyectos de investigación básica y clínica.

El acuerdo, firmado por parte de los directores de las dos instituciones, Luis Serrano (CRG) y Joan Comella (VHIR), y que tendrá una duración de un año prorrogable, pretende fomentar la alianza entre investigadores clínicos y básicos con el objetivo de acercar los hallazgos de la investigación básica a las necesidades clínicas.

Para el director del VHIR, Joan Comella, se trata de "una apuesta estratégica con una de las instituciones más prestigiosas del mundo en regulación genética".

Según el director del CRG, el convenio supone "acceder a la parte médica y clínica de la investigación, apartados con los que no cuenta el CRG y sí el VHIR".

- [Guardar en Mis Documentos](#)
- [Enviar a un amigo](#)

Webs Relacionadas

[Centro de Regulación Genómica \(CRG\)](#)

[Vall d'Hebron Institut de Recerca \(VHIR\)](#)

Noticias relacionadas

29 Dic 2011 · Actualidad

[Neocodex y la Fundación Mehuer firman un convenio para investigar las causas de las enfermedades raras](#)

El acuerdo tiene como objeto el estudio de una serie de familia afectadas (una por año), que serán elegida por un comité de expertos teniendo en cuenta los criterios de urgencia médica y probabilidad de éxito.

22 Dic 2011 · Actualidad

[Las enfermedades respiratorias minoritarias se incorporan al Registro de Enfermedades Raras](#)

El Instituto de la Salud Carlos III y la Sociedad Española de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR) sellan un convenio para centralizar la información el relativo a esta clase de patologías.

19 Dic 2011 · Actualidad

[Pacientes y médicos crean una plataforma para la investigación de enfermedades raras](#)

El presidente de la Fundación Bamberg, Ignacio Para, hace hincapié en la necesidad de proveer de herramientas o protocolos a los médicos de familia para facilitarles la detección de estas enfermedades.

Comentarios - 0