

Paris, le 13 mars 2006

**Communiqué de presse****Lancement de l'Orphanet Journal of Rare Diseases**

Orphanet, le portail européen des maladies rares mis en œuvre par l'Inserm ([www.orpha.net](http://www.orpha.net)), publie en partenariat avec BioMed Central le premier journal en ligne entièrement dédié aux maladies rares et aux médicaments. *“Orphanet Journal of Rare Diseases”* est un journal libre d'accès et dont tous les articles sont gratuits pour les lecteurs. Publié par Orphanet, il est édité par BioMed Central, une maison d'édition indépendante consacrée à la recherche biomédicale.

« *La politique d'accès libre d'Orphanet Journal of Rare Diseases modifie le processus de publication scientifique actuel* », expliquent, dans l'éditorial du premier numéro, les trois rédacteurs en chef, Ségolène Aymé, directrice d'Orphanet et coordinatrice de la Rare Diseases Task Force ; Bruno Dallapiccola, professeur de génétique médicale et directeur de l'Institut CSS Mendel en Italie ; et Dian Donnai, professeur de génétique médicale à l'Hôpital St Mary, membre du Comité gouvernemental Génétique et Assurance et du Groupe consultatif sur la génétique (DH Genetics Commissioning Advisory Group) au Royaume-Uni. « *Les articles publiés dans Orphanet Journal of Rare Diseases sont consultables en ligne gratuitement, de n'importe où dans le monde. Ce nouveau modèle économique offre la possibilité à chaque citoyen d'accéder à des données scientifiques et médicales, jusqu'alors réservées aux abonnés des bibliothèques spécialisées*, explique Ségolène Aymé, également Directrice de recherche à l'Inserm. *L'objectif de l'accès libre est de stimuler l'intérêt du public pour la recherche, voire obtenir son soutien sur certains projets* ».

Enfin, les porteurs de ce projet soulignent que cette politique de publication devrait contribuer à l'égalité d'accès aux nouvelles connaissances des chercheurs, qu'ils soient issus de pays pauvres ou qu'ils appartiennent à des pays plus favorisés économiquement.

L'*Orphanet Journal of Rare Diseases* offre aux chercheurs et aux cliniciens l'opportunité de publier leurs travaux dans le domaine des maladies rares et des médicaments orphelins, tels que la description de nouveaux syndromes et des résultats d'essais cliniques. Les plus grands experts internationaux de la communauté biomédicale dans le domaine des maladies rares et maladies génétiques participent à la rédaction d'articles sur des sujets concernant le diagnostic, les descriptions cliniques, la prise en charge et le suivi clinique, l'étiologie, l'épidémiologie et le conseil génétique. Les articles de revue générale, études de cas, articles de recherche et de méthodologie, sont soumis électroniquement. Ils sont étudiés par un comité éditorial et revus par les pairs. De plus, les articles publiés sont référencés dans Medline.

Retrouvez dès à présent les premiers articles en ligne à l'adresse suivante :

<http://www.ojrd.com/home/>

Contact Presse Inserm : Priscille Rivière Tél : 01 44 23 60 98, Mél : [presse@tolbiac.inserm.fr](mailto:presse@tolbiac.inserm.fr)

