

Projets

Les projets soutenus par la fondation, à différents niveaux de financement, sont présentés ci-dessous. Les descriptifs peuvent être des extraits de la lettre de présentation et/ou de la proposition, ou des résumés condensés dans un langage simple et non spécialisé. Une traduction du texte original est fournie lorsque cela est possible.

Seuls les noms des instituts et des chefs de projet sont indiqués ; les titres universitaires et autres détails sont omis.

Des informations plus détaillées sont disponibles sur demande.

Dernière mise à jour: janvier 2026

Recherche et études cliniques sur le cancer

Liquid biopsy of CTCs on microchip (ETH Zurich)

Breast cancer - Circulating tumor cells (CTC) liquid biopsy on microchip (N. Aceto)

(2026 - 2028)

Abstract from the proposal

Metastases are responsible for more than 90% of cancer-related deaths. These metastases arise from so-called circulating tumor cells (CTCs), which spread through the body via the bloodstream. In breast cancer, a high number of CTCs is demonstrably associated with a worse prognosis. CTCs occur as single cells or as multicellular clusters, with the latter showing a heightened ability to successfully colonize other organs and form metastases. Multicellular clusters can be either homotypic—consisting exclusively of cancer cells—or heterotypic, in which cancer cells interact with CD45-positive immune cells.

Within this diversity of CTCs, only a small fraction can survive in the blood and form secondary tumors. The processes that regulate CTC survival and metastasis formation are still largely unclear.

Groundbreaking studies from Professor Nicola Aceto's laboratory at ETH Zurich demonstrated that the entry of CTCs into the bloodstream, so-called intravasation, depends on the circadian rhythm, which in turn is regulated by hormones such as melatonin or glucocorticoids. Accordingly, the highest release of CTCs occurs during sleep.

Other studies from different research groups have shown links between nutrition and both survival and quality of life in breast cancer patients and other cancer patients. For example, a meta-analysis revealed that a high-fat diet is a potential risk factor for breast cancer. Conversely, new evidence suggests that fasting could improve patients' quality of life through various biological mechanisms. Fasting is among the most extensively studied dietary interventions in oncology.

However, it remains unclear how fasting is linked to CTC intravasation and metastasis, and which factors play a key role in this relationship. What is known, however, is that fasting has a significant impact on the concentration of hormones, such as glucocorticoids, which rise strongly during fasting. Since glucocorticoids in turn suppress the release of CTCs, fasting could therefore reduce CTC intravasation.

The aim of this project is to establish a link between time-restricted dietary interventions and metastasis. As a result, dietary recommendations should be identified that reduce CTC formation in breast cancer and thereby improve the survival rate of breast cancer patients by delaying or even preventing metastasis.

In addition, molecular characterization and CRISPR-based interventions are planned to identify and validate the components responsible for the effectiveness of time-restricted fasting.

***ProBioCH - Clinical research project on prostate cancer in patients in Switzerland
(Universitätsspital Zürich (USZ))***

ProBioCH: An outcome-adaptive and randomized multi-arm biomarker driven study in patients with metastatic prostate cancer (A. Mortezaei)

(2026 - 2028)

Abstract from the cover letter

A wide range of new medications is now available for the treatment of metastatic prostate cancer. These therapies target the cancer in very different ways. However, it remains unclear which man will respond best—or not at all—to which drug, as this depends on the tumor's biology and cannot currently be predicted in advance. In approval trials, pharmaceutical companies typically do not conduct such detailed biological investigations or stratify patients accordingly. If a drug shows effectiveness in the general population, it is approved without restriction. We also lack reliable information about how each therapy affects patients' quality of life, as no comparative studies between individual treatments exist.

With ProBio—an investigator-initiated, academic study—we aim to address these important questions that matter greatly to clinicians and patients but have received low priority from the pharmaceutical industry.

To gain insights into tumor biology, we do not collect tissue samples from the tumor itself. Instead, we analyze fragments of cancer DNA (ctDNA) found in the blood of men with metastatic prostate cancer—a method known as liquid biopsy. This approach is not only less invasive and burdensome for patients (no need for needle biopsies), but also more representative of cancer cells that may be spread throughout the body. In preliminary studies, we have already demonstrated the validity of our method.

Based on the specific genetic alterations identified in a patient's cancer, we tailor the therapy accordingly. In the case of specific genetic alterations, we can use medications that target the tumor very precisely. Participants are followed over several years, during which we repeat tumor analyses and determine which combinations of tumor biology and therapy most effectively prolong life and best preserve quality of life.

The ProBio study was launched in Sweden in 2019. After a pause during the pandemic, it has now been active for about three years and has enrolled nearly 1000 patients. Following Belgium (2021) and Norway (2022), Switzerland joined the consortium in 2022, supported by the Cancer League of Basel, the Swiss Cancer League, and the University Hospital Basel. This initial funding enabled us to carry out the analyses at University Hospital Basel and Claraspital, and to include patients from these sites in the study. Soon, the Cantonal Hospital of Aarau will also join ProBio.

There are two compelling reasons why this study is especially significant to Switzerland. First, the frequency of genetic alterations may vary between populations. Including Swiss men in this study enables us to validate the concept directly within a Central European population, yielding valuable insights for future treatment strategies—even beyond the scope of this trial. Second, participants in the study benefit directly from the tumor analysis and adaptive treatment assignment (adaptive randomization, targeted therapies). ProBio has the potential to fundamentally improve the global standard of care for metastatic prostate cancer.

Project on treatment of acute lymphoblastic leukemia (ALL) - Phase 2 (Children's Research Center - Kinderspital Zürich)

Leveraging necroptosis to augment immunotherapy (B. Bornhauser)

(2025 - 2027)

Acute lymphoblastic leukemia (ALL) is the most common childhood malignancy. Current treatment mainly relies on multiagent chemotherapy with an overall survival rate of almost 90% in children. However, 15-20% of pediatric patients and around 30-40% of young adult patients respond poorly to initial chemotherapy, will relapse or remain refractory to primary treatment. The outcome for these patients is poor.

One of the important contributing factors is the failure to mount a decent programmed cell death (apoptosis) response in leukemia cells. On the basis of our earlier identification of a specific vulnerability of leukemia cells to undergo necroptosis, an alternative cell death mechanism, we formulate that due to the potential immunogenic nature of this cell death response we may be able to increase immune responses by activation of this recently identified pathway. In the previous funding period, we could identify the role of transcriptional regulation in this necroptosis response, which identifies among others also secreted factors to be potentially relevant for such an immune system triggering response.

In this project we aim to identify the immunogenic potential of necroptosis and to derive strategies to prime leukemia cells for programmed cell death upon CAR T-cell therapy. The idea is to construct therapy combinations that eliminate residual leukemia cells to avoid relapse and increase therapeutic efficiency.

We estimate that findings that we will gain in this project will also be of relevance for other tumor entities (expanding towards solid tumors), which can also be driven into non-apoptotic but necroptotic cell death phenotypes.

Évaluation in vivo d'une cible thérapeutique pour la prévention des maladies liées au vieillissement et le cancer (Hôpitaux Universitaires de Genève (HUG))

In Vivo Validation of a hairpin structure within HuR mRNA as a Therapeutic Target to Prevent Aging and Cancer (R. Mérat)

(2025 - 2027)

L'accumulation de cellules sénescents dans l'organisme apparaît de plus en plus comme l'un des mécanismes tissulaires qui relient vieillissement et cancer. Ces cellules sénescents, durablement arrêtées dans leur cycle de division, ne contribuent plus de manière optimale à la réparation des tissus. Elles peuvent en outre perturber le microenvironnement tissulaire en le rendant inflammatoire, ce qui favorise l'émergence de cancers. À l'inverse, des cellules capables de se "réinitialiser" soutiennent la régénération tissulaire et sont moins enclines à devenir cancéreuses.

Notre projet teste une stratégie visant à limiter l'accumulation des cellules sénescents en prévenant la dérégulation, dans les cellules sénescents, d'une protéine clé, appelée HuR. HuR agit comme un régulateur central coordonnant de nombreux processus intimement liés à la sénescence, notamment la prolifération cellulaire, la réparation de l'ADN, la réponse inflammatoire et la régénération tissulaire. Dans des travaux préliminaires sur des cellules cultivées au laboratoire, nous avons utilisé l'édition génétique pour cibler une structure régulatrice située à l'une des extrémités de l'ARN messager (ARNm) de HuR. L'élimination de cette structure a permis de maintenir la régulation « juvénile » de HuR et ainsi de retarder la sénescence cellulaire en améliorant des fonctions cellulaires essentielles comme la réparation de l'ADN.

Nous évaluons dorénavant cette approche thérapeutique potentielle in vivo chez la souris. Dans des souris génétiquement modifiées pour mimer l'effet de régulation qui pourrait potentiellement être obtenu avec des médicaments, nous avons soit aboli, soit renforcé la formation de la structure d'ARNm candidate. Ainsi, nous pourrions tester si la prévention de la dérégulation de HuR, telle qu'elle se produit dans des cellules sénescents, peut ralentir le vieillissement biologique et réduire les pathologies qui lui sont associées, notamment le cancer, qui constitue une cause majeure de mortalité dans le modèle murin choisi. L'étude a été approuvée par le comité d'éthique genevois pour l'expérimentation animale et pourrait contribuer à développer de nouvelles stratégies de prévention des maladies en particulier malignes liées au vieillissement.

RNA Therapeutic in colorectal cancer - Study with patient derived organoids (Unispital and Inselspital Bern)

RCALI-RNATX: CASC19 and LINC00460 as Emerging RNA Therapeutics in Advanced Colorectal Cancer Therapy (R. Esposito)

(2025 - 2027)

Colorectal cancer (CRC) remains the third leading cause of cancer deaths worldwide. In the advanced stages of the disease, KRAS- and BRAF-mutations, in particular, correlate with a poorer prognosis. Current therapeutic strategies offer limited benefits for CRC patients with these mutations.

RNA therapeutics offer a route to effective, low-toxicity precision medicine, employing antisense oligonucleotide (ASO) inhibitors. Previous cancer research has mainly focused on protein coding gene networks. This project aims at designing new ASOs targeting long non-coding RNAs classes, where promising new RNA-based targets for CRC therapies have been found.

In view of the importance of developing therapies within an environment mirroring the in vivo disease, the project will leverage patient-derived tumor organoids, which offer a unique and clinically relevant platform for pre-clinical drug testing.

The methods developed in this project have also the potential to reveal novel RNA therapeutics against advanced CRC, that can be explored also in other cancer types.

Tumor Profiler Center - Etude clinique sur le cancer de l'ovaire (ETH Zürich, Université de Zürich (UZH), Hôpital universitaire de Bale (USB))

Tumor Profiler Center: Klinische Studie zu Eierstockkrebs (B. Bodenmiller, V. Heinzelmann-Schwarz, A. Wicki)

(2022 - 2025)

La collaboration Tumor Profiler Center vise à obtenir une analyse plus approfondie d'une tumeur en complétant les données usuelles (morphologie et génétique) par des données sur la biochimie, la caractérisation moléculaire des cellules tumorales, la réponse aux thérapies, et en évaluant ces informations avec une modélisation informatique afin de déterminer des thérapies optimisées. L'objectif est d'identifier les biomarqueurs qui sont pertinents pour le choix de la thérapie la plus efficace dans les cas individuels. Les résultats doivent être vérifiés dans des études cliniques.

Cette étude clinique porte sur une cohorte de patientes atteintes d'un cancer de l'ovaire. Le cancer de l'ovaire est relativement peu fréquent mais hautement mortel. Chaque année en Suisse environ 700 femmes développent cette forme de cancer. Il ne génère pas de symptômes précoces spécifiques et dans la plupart des cas il est détecté alors qu'il est déjà à un stade avancé. La thérapie standard de première intention (first-line) à base de platine est fréquemment suivie de rechute et de résistance au médicament. Les traitements courants sont souvent inefficaces.

L'objectif de l'étude clinique est de vérifier comment les thérapies individualisées recommandées, telles que déterminées par le Profiler, améliorent le résultat du traitement.

Le budget de l'étude clinique est important et une contribution très substantielle est demandée aux institutions privées. La fondation apporte un soutien financier à hauteur de 4% du budget sur quatre ans.

Projet sur le traitement de la leucémie lymphoblastique aiguë (LLA) (Children's Research Center - Kinderspital Zürich)

Determinants of necroptosis - an alternative cell death pathway to eliminate resistant leukemia (B. Bornhauser)

(2022 - 2024)

Il y a eu des progrès remarquables dans le traitement de la leucémie lymphoblastique aiguë (LLA), mais dans un nombre considérable de cas, une rechute se produit et une résistance aux médicaments se développe, avec des résultats indésirables. La résistance aux médicaments est principalement due à l'incapacité des cellules leucémiques à activer l'apoptose (mécanisme de mort cellulaire programmée). L'équipe de recherche a découvert qu'un mécanisme alternatif (nécroptose) peut être déclenché dans des cas spécifiques de LLA résistants aux médicaments. L'objectif de ce projet est d'identifier les facteurs biologiques, moléculaires et génétiques qui régissent le mécanisme nécroptotique et les agents thérapeutiques susceptibles d'améliorer la réponse, pour une mise en œuvre dans le traitement clinique.

La fondation apporte un soutien financier à hauteur d'environ 30% du budget global du projet sur trois ans.

Étude de phase III de la collaboration internationale TAXIS (Basel University Hospital)

Tailored axillary surgery with or without axillary lymph node dissection followed by radiotherapy in patients with clinically node-positive breast cancer (TAXIS). A multicenter randomized phase III trial (Walter P. Weber).

(2021 - 2023)

L'ablation complète des ganglions lymphatiques par dissection axillaire conventionnelle a longtemps été le traitement standard des patientes atteintes d'un cancer du sein. Cette intervention radicale peut induire des effets secondaires lourds et persistants tels que des douleurs et des limitations dans les mouvements.

L'objectif de l'étude TAXIS, une collaboration internationale dirigée par le Pr Weber à l'Hôpital universitaire de Bâle, est d'évaluer le traitement basé sur une chirurgie axillaire sur mesure associée à une radiothérapie, qui pourrait assurer une efficacité optimale sans les effets secondaires du traitement conventionnel. La fondation apporte un soutien financier sur trois ans pour un montant qui couvre les frais de traitement des patientes recrutées en Suisse.

Projet sur le programme d'amélioration de la qualité de la radiothérapie (RTQA) (University Hospital Zurich)

Clinical Trials associated Radiation Therapy Quality Improvement Program for a prospective randomized trial on high-precision radiosurgery for brain metastases conducted by the Comprehensive Cancer Center Zurich (N. Andratschke)

(2021 - 2022)

Les métastases cérébrales qui peuvent apparaître en conjonction avec divers types de cancer sont généralement traitées par radiochirurgie stéréotaxique dont le timing est controversé. Le Comprehensive Cancer Center Zurich (CCCZ) lance un essai clinique randomisé de phase III pour étudier ce problème. À l'heure actuelle, cependant, il n'existe pas de normes agréées d'assurance qualité de la radiothérapie (RTQA) pour la radiochirurgie cérébrale de haute précision dans les essais cliniques. Ce projet vise à mettre en œuvre une stratégie RTQA dans le cadre de l'essai CCCZ et, à terme, à transférer des normes de qualité modernes dans la pratique clinique de routine. La fondation apporte un soutien financier à hauteur de 22% du budget global du projet sur deux ans.

Étude sur les cellules tumorales circulantes (Hôpital universitaire de Bâle/USB et Université de Bâle)

Three-dimensional culture of circulating tumor cells on a microchip technology to enable real-time personalized drug screening (F. Schwab)

(2019 - 2020)

Cette étude, conduite par le Dr. Fabienne Schwab du USB, se déroule dans le cadre d'un projet de recherche translationnelle sous la direction du Prof. N. Aceto de l'Université de Bâle. Le projet vise à isoler et analyser les cellules tumorales circulantes dans le sang (CTC) afin d'étudier la biologie de la formation des métastases.

Les CTC sont détectées et isolées en utilisant la technique microfluidique. Le séquençage du génome donne des informations sur les processus de formation des métastases. Des cultures ex vivo de CTC sont ensuite utilisées pour étudier les effets de différents médicaments afin de développer des thérapies personnalisées efficaces.

Dans le cadre de ce projet un microchip de conception nouvelle est développé pour effectuer la culture des CTC, et les effets de différents médicaments sont étudiés in vitro.

L'article publié le plus récent se trouve au lien:

<https://www.nature.com/articles/s41378-022-00467-y>

Projet sur la thérapie photodynamique du cancer (EPFL)

Combined use of exogenous agents and photobiomodulation to improve cancer photodynamic therapy with protoporphyrin IX (G. Wagnières)

(2019 - 2020)

La thérapie photodynamique (PDT) est une technique de localisation et traitement des lésions tumorales à l'aide de photosensibilisants (PS). Les PS sont des substances chimiques qui se concentrent dans les tissus tumorales et qui deviennent toxiques lorsqu'il sont exposés à la lumière, en détruisant ainsi les cellules tumorales. Malheureusement cette technique n'est pas toujours efficace car la production du photosensibilisant est souvent insuffisante et hétérogène.

Le but de ce projet, dirigé par le Dr. G. Wagnières au laboratoire d'imagerie fonctionnelle et métabolique à l'EPFL (Lausanne), est de développer une nouvelle méthode pour accroître et homogénéiser la production endogène du PS protoporphyrine dans les cellules tumorales à l'aide de la photobiomodulation (PBM). La PBM consiste à exposer les tissus à des doses spécifiques de radiation non thermique dans le proche infrarouge pour stimuler le métabolisme des cellules et par conséquent la production de photosensibilisant.

Projet PEINCA (Université de Bâle (Institut für Pflegewissenschaft), Inselspital Bern, Triemlispital Zürich)

Studie zum Testen der Wirksamkeit des deutschsprachigen PRO-SELF© Plus Pain Control Program, einer Intervention für Patienten und Patientinnen mit fortgeschrittenen Krebserkrankungen und ihre Angehörigen zur Reduktion von Schmerzen und damit zusammenhängenden Beschwerden (E. Spichiger, R. Spirig, K. Zaugg)

(2015 - 2019)

La douleur est malheureusement une présence souvent continue et parfois insupportable dans la vie des patients atteints d'un cancer, et elle est la source de souffrances ultérieures pour les patients et leurs proches.

Une méthode efficace pour choisir le traitement et le dosage optimal des médicaments antidouleurs est essentiel pour améliorer la qualité de vie des personnes concernées.

L'objectif principal de cette étude est d'évaluer l'efficacité de la méthode "PRO-SELF@Plus PCP" dans le traitement et le contrôle de la douleur chez les patients atteints d'un cancer. Cette méthode a été conçue à l'origine pour une population de langue anglaise; le projet vise à l'adapter et optimiser pour une population germanophone.

Le projet a été complété en décembre 2019. Les patients qui ont participé ont été moins nombreux qu'espéré, mais ils ont fait preuve de beaucoup d'engagement. Parmi les conclusions de cette étude, la principale est que le groupe qui a appliqué la méthode PRO-SELF Plus PCP de autogestion de la douleur a fait état d'une plus forte réduction de la douleur en moyenne. La tenue d'un journal de la douleur perçue s'est avéré très utile et efficace pour optimiser le traitement sous le contrôle du personnel soignant. Les auteurs de l'étude ont recommandé de mettre en œuvre cette méthode dans la pratique clinique courante.

Cette étude a aussi fait l'objet d'une thèse de doctorat et de la publication d'articles dans des journaux scientifiques.

Projet Cancer de la prostate (Uni Bern, Département de recherche clinique (DKF))

Towards a precision therapy for mutant prostate cancer (Mark A. Rubin)

(2017 - 2018)

Certains types de cancer de la prostate sont définis par une mutation précoce dans un gène appelé SPOP. Ces mutations favorisent la croissance de cellules tumorales par l'activation de deux voies critiques différentes. Le but du projet est d'étudier et d'éclaircir ces processus.

L'étude emploie des cellules d'un système model de souris et fait recours aux "ciseaux" génétiques CRISPR-Cas9. Les chercheurs visent à obtenir une meilleure compréhension du cancer SPOP afin de pouvoir proposer une thérapie de précision pour les patients concernés.

Ce projet est soutenu par Krebsforschung Schweiz (KLS-4102-02-17)

Projet RIPK3 (Institut d'immunologie expérimentale, Université de Zurich)

The role of RIPK3 in tumor formation and metastasis (W. Wong)

(2015 - 2017)

Certaines substances messagères (messagers chimiques), appelées cytokines, peuvent altérer le système immunitaire, ainsi que les cellules environnantes, de telle façon qu'elles favorisent le développement de tumeurs et la formation de métastases.

L'équipe de chercheurs de l'Université de Zurich a étudié le rôle d'une protéine spécifique appelée RIPK3 qui influence la sécrétion de plusieurs cytokines. Il ont étudié en particulier le rôle de RIPK3 dans la formation de nodules tumorales dans les poumons.

Les résultats de l'étude ont été publiés dans le journal scientifique "Nature / Cell Death and Disease"

Ce projet a été soutenu par Krebsforschung Schweiz (KFS 3386-02-2014)

Projet au Centre de Protonthérapie à l'Institut Paul Scherrer (PSI), Villigen

**Development of a treatment verification system for continuous scanning in proton therapy
(D. Meer, G. Klimpki)**

(2014 - 2018)

Le Centre de Protonthérapie au PSI est depuis longtemps un leader dans le traitement des tumeurs profondes par irradiation avec des faisceaux de protons. Il a développé la station d'irradiation à bras isocentrique (Gantry) et la technique du Spot Scan, qui permet une meilleure préservation des tissus sains autour de la tumeur. Depuis 1996 cette technique extrêmement précise est utilisée pour traiter des tumeurs particulièrement difficiles à irradier.

Pour pouvoir traiter certains tumeurs dans des organes en mouvement (dans les poumons, par exemple) et réduire les temps d'irradiation, une nouvelle technique a été mise au point par le Centre: le balayage continu (Continuous Scanning).

L'objectif du projet, pour lequel la fondation a co-financé un doctorant, est de développer un système pour le contrôle et la vérification en temps réel du faisceau de proton en balayage continu (énergie, intensité, position). Les contraintes en précision, vitesse, sécurité et fiabilité sont extrêmement élevées.

Le développement du nouveau système a été complété au printemps 2018. Le système a été installé et testé dans la Gantry 2 et il est prêt à devenir opérationnel.

Le rapport de thèse se trouve au lien:

<https://www.research-collection.ethz.ch/handle/20.500.11850/258251>

Projet à l'Institut pour la Recherche Moléculaire sur le cancer (IMCR/Université de Zurich)

Identification of germline mutations in families with predisposition to prostate cancer (J. Jiricny, G. Marra)

(2013 - 2021)

Ce projet vise à étudier les mutations génétiques héréditaires à l'origine de la prédisposition au cancer de la prostate dans deux groupes familiaux où des jumeaux sont présents. L'identification des mutations serait de grande importance pour la planification de stratégies préventives pour les descendants et aussi, on espère, à l'avenir pour des nombreuses autres familles.

Le matériel génétique provenant de différents membres dans les tableaux généalogiques ("family pedigrees") a été analysé avec les techniques "next generation" de séquençage ADN d'exome et de génome. Après une analyse préliminaire des données au IMCR, une collaboration a été mise en place en 2015 avec le projet IMPACT, basé en UK, qui étudie la même problématique et qui dispose de très importantes ressources en bio-informaticiens.

L'analyse a permis d'identifier la présence, dans les différentes générations d'une de ces deux familles, d'une variante très peu connue de mutation qui pourrait éventuellement causer la prédisposition au cancer.

Les résultats ont été inclus dans les bases de donnée de référence pour déterminer si d'autres exemples de cette mutation ont été observés et rapportés.

En octobre 2016 une collaboration a été initiée avec un centre de recherche spécialisé au Pays-Bas, pour effectuer des études *in vitro*. Les études effectuées en 2017 ont montré que la variante de mutation est effectivement pathogène.

En 2018 les études ont été étendus à des échantillons tumorales en paraffine de quelques membres de la famille décédés depuis environ une décennie. Ces études se sont avérées très difficiles et ont été poursuivies en 2019. et 2020. Les conclusions finales de ces études sont présentés dans un article publié en février 2022 qui se trouve au lien.

<https://aacrjournals.org/cancerres/article/82/4/615/678076/Functional-Analysis-Identifies-Damaging-CHEK2>

Le résultat principal de ces études, c'est-à-dire que la variante de mutation est effectivement pathogène, a été communiqué par les voies appropriées aux membres de la famille concernée, dont la fondation ne connaît pas l'identité bien entendu.

Arts visuels

Projet "Maria Netter" à l'Institut suisse pour l'étude de l'art (SIK-ISEA), Zurich

**Übernahme des fotografischen Nachlasses der Basler Kunstkritikerin Maria Netter
(1917-1982) (S. Nosedà)**

(2014 - 2017)

L'archive photographique de Maria Netter est d'un intérêt exceptionnel pour la connaissance de la vie artistique et de ses protagonistes en Suisse. Le leg est constitué d'environ 1'500 films négatifs noir et blanc, pour un total de plus de 50'000 images, et d'extraits de publications.

Le projet vise à traiter ce matériel avec des méthodes scientifiques (protection, répertoriage, numérisation) et à l'intégrer au SIK-ISEA pour la conservation et la mise à disposition des chercheurs.

Un inventaire détaillé a été complété, les films et leur contenu ont été insérés dans une base de données et indexés avec les références à des personnages, lieux ou événements (métadonnées). Une sélection de 600 clichés a été analysée en détail et les négatifs correspondants ont été numérisés à haute résolution. Un domaine a été réservé et un site web dédié a été créé, avec plusieurs possibilités interactives.

Le 1er Mars 2017, lors d'un podium au SIK-ISEA, le projet et le site web ont été présenté aux chercheurs et au public.

Le lien au site web est:

<https://www.sik-isea.ch/fr-ch/Archives-de-lart-biblioth%C3%A8que/Archives-de-lart/Fonds-darchives/Vitrines-virtuelles/Details/content/2586>