

1. Etude ASTRAU
COMPARAISON DES EFFETS RENAUDS DES SOLUTES DE REMPLISSAGE VASCULAIRE PLASMALYTE VIAFLO ET NACL 0,9% AU COURS DE LA REANIMATION DE PATIENTS TRAUMATISES GRAVES.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Lésions traumatiques multiples, sans précision
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Vincent LEGROS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/7/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

2. Etude TRAUMADORNASE
EVALUATION PROSPECTIVE RANDOMISEE EN DOUBLE AVEUGLE DE LA DORNASE ALFA, ADMINISTREE EN AEROSOLS, POUR REDUIRE L'INCIDENCE DU SYNDROME DE DETRESSE RESPIRATOIRE AIGUE MODERE ET SEVERE CHEZ LES PATIENTS TRAUMATISES GRAVES.
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Syndrome de détresse respiratoire de l'adulte
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Vincent LEGROS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/12/2019
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

3. Etude ATN-106
Étude prospective de phase 3, multicentrique, en ouvert, non contrôlée, visant à évaluer l'efficacité, la sécurité d'emploi et la pharmacocinétique d'Atenativ chez des patients atteints d'un déficit congénital en antithrombine nécessitant une intervention chirurgicale ou un accouchement
Promoteur : OCTAPHARMA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Salvadore MUCCIO
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

4. Etude R-PO22011
Impact de l'Infusion parasternale bilatérale d'anesthésiques locaux chez des patients à facteurs de risques respiratoires sur la durée de séjour en unité de soins intensifs après pontage coronarien avec prélèvement mammaire par sternotomie
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Salvadore MUCCIO
Etude ouverte aux inclusions depuis le 19/1/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

5. Etude CKJX839B12302 VICTORION-2 PREVENT
Etude multicentrique randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo évaluant l'effet de l'inclisiran sur les événements cardiovasculaires majeurs chez des patients atteints d'une maladie cardiovasculaire établie

Promoteur : NOVARTIS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : DR LAURENT FAROUX
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

6. Etude SURGIGAST

Resection chirurgicale plus chimiothérapie versus chimiothérapie seule dans le cancer gastrique de stade IV oligometastatique – Etude de phase III multicentrique, prospective, en ouvert, randomisée en deux groupes parallèles, contrôlée.

Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'estomac
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/5/2022
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse

7. Etude TPIAT-01

EVALUATION DE L'EFFICACITE ET DE LA SECURITE DE LA PANCREATECTOMIE TOTALE AVEC AUTOTRANSPLANTATION D'ÎLOTS INTRAPORTALE CHEZ UNE POPULATION DE PATIENTS PRESENTANT UN ADENOCARCINOME RESECABLE DE LA REGION CEPHALIQUE DU PANCREAS ET A HAUT RISQUE DE FISTULE PANCREATIQUE ET NECESSITANT UNE CHIMIOTHERAPIE ADJUVANTE SYSTEMIQUE. ÉTUDE PROSPECTIVE, MULTICENTRIQUE

Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : PR REZA KIANMANESH
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/12/2021
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

8. Etude CLI

Thérapie cellulaire allogénique de l'ischémie critique des membres inférieurs par implantation de cellules souches mésenchymateuses de cordon ombilical

Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie vasculaire et angiologie
Investigateur principal : DR Ambroise DUPREY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/10/2019
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

9. Etude 20210057

Etude multicentrique transversale visant à caractériser la distribution des taux de lipoprotéine (a) parmi les patients présentant un antécédent documenté de maladie cardiovasculaire athéroscléreuse (MCVAS)

Promoteur : AMGEN
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie vasculaire et angiologie

Investigateur principal : PR VINCENT DURLACH
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

10. Etude EVOKE plus

Etude clinique randomisée contrôlée contre placebo en double aveugle évaluant l'effet et la sécurité du sémaglutide oral chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer à un stade précoce

Promoteur : Novo Nordisk

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Court séjour gériatrique

Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2022

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

11. Etude EVOKE

Etude clinique randomisée contrôlée contre placebo en double aveugle évaluant l'effet et la sécurité du sémaglutide oral chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer à un stade précoce

Promoteur : Novo Nordisk

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Court séjour gériatrique

Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

12. Etude RITUX-MMP

ESSAI RANDOMISE EN DOUBLE-INSU CONTRE DOUBLE PLACEBO COMPARANT LA TOLERANCE ET L'EFFICACITE DU RITUXIMAB PAR RAPPORT AU CYCLOPHOSPHAMIDE ORAL DANS LES FORMES SEVERES DE PEMPHIGOÏDE DES MUQUEUSES.

Promoteur : CHU Rouen

Pathologie ciblée : Pemphigoïde

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : DR Julie PLEE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 8/7/2019

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

13. Etude VAC-WARTS

EFFICACITE DU VACCIN NONVALENT ANTI-HPV DANS LA GUERISON DES VERRUES RESISTANTES AUX TRAITEMENTS USUELS.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Verrues d'origine virale

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : DR CLELIA VANHAECKE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/5/2022

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

14. Etude BIRD
BARICITINIB AU COURS DE LA DERMATOMYOSITE CHEZ DES PATIENTS REFRACTAIRES OU NAIFS.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Dermatopolymyosite
Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 19/5/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

15. Etude BI 1368-0027
Effisayil™ 2: Multi-center, randomized, parallel group, double blind, placebo controlled, Phase IIb dose-finding study to evaluate efficacy and safety of BI 655130 (Spesolimab) compared to placebo in preventing generalized pustular psoriasis (GPP) flares in patients with history of GPP
Promoteur : Boehringer Ingelheim
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2020
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

16. Etude 1368-0025
Étude d'extension à long terme, en ouvert, pour évaluer la sécurité et l'efficacité du traitement par BI 655130 chez des patients atteints de psoriasis pustuleux généralisé (PPG)
Promoteur : Boehringer Ingelheim
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2019
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

17. Etude PREMS
Essai randomisé, contrôlé en double insu contre placebo, évaluant l'efficacité et la tolérance de l'Apremilast dans les formes sévères d'aphtose buccale récidivante.
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Stomatites et affections apparentées
Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/2/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

18. Etude R-PO19083
Efficacité et tolérance de l'ustekinumab dans la pemphigoïde bulleuse
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 24/10/2019

Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

19. Etude PRENATEX

Apport diagnostique du sequencage de l'exome en antenatal sur signes echographiques evocateurs d'une maladie genetique rare.

Promoteur : CHU Strasbourg

Pathologie ciblée : Autres anomalies des chromosomes, non classées ailleurs

Lieu de réalisation au CHU : Génétique et Biologie de la Reproduction

Investigateur principal : PR Martine DOCO-FENZY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/4/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

20. Etude D8220C00008

Étude de Phase 3b, multicentrique, en ouvert, à un bras, évaluant l'acalabrutinib (ACP-196) chez des patients présentant une leucémie lymphoïde chronique

Promoteur : AstraZeneca

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : PR Alain DELMER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2020

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

21. Etude CRISTALLO

Étude de Phase III, prospective, multicentrique, randomisée, en ouvert, destinée à comparer l'efficacité et la tolérance de l'association vénétoclax et obinutuzumab comparée à l'association fludarabine, cyclophosphamide et rituximab (FCR) / bendamustine et rituximab (BR) chez des patients FIT atteints de leucémie lymphoïde chronique (LLC) non préalablement traités sans délétion 17p ou mutation T53

Promoteur : Roche

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : PR Alain DELMER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 22/7/2020

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

22. Etude GO42909

Etude de phase III multicentrique randomisée, en ouvert, destinée à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du mosunetuzumab en association avec le lénalidomide versus rituximab en association avec le lénalidomide chez des patients présentant un lymphome folliculaire après au moins une ligne de traitement systémique

Promoteur : Roche

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : PR Alain DELMER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2021

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

23. Etude PIVER
ETUDE MULTICENTRIQUE DE PHASE II, EN OUVERT, AVEC UN BRAS DE TRAITEMENT, EVALUANT LA PIXANTRONE CHEZ DES PATIENTS TRAITES PAR DU RITUXIMAB, DE L'IFOSFAMIDE ET DE L'ETOPOSIDE AYANT UN LYMPHOME NON-HODGKINIEN B AGRESSIF CD20 POSITIF, REFRACTAIRE OU EN RECHUTE.
Promoteur : LYSARC
Pathologie ciblée : Lymphome non hodgkinien, de types autres et non précisés
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ERIC DUROT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2020
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
24. Etude OASIS II
Etude randomisée de phase II évaluant l'association Ibrutinib/anti-CD20 et Ibrutinib/anti-CD20/Venetoclax chez des patients atteints d'un lymphome à cellules du manteau non traités antérieurement.
Promoteur : LYSARC
Pathologie ciblée : Lymphome diffus non hodgkinien
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ERIC DUROT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2021
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
25. Etude Etude M13-494
Etude multicentrique, randomisée, en ouvert, de phase 3, comparant le vénétoclax avec la dexaméthasone au pomalidomide avec la dexaméthasone, chez des patients atteints de myélome multiple en rechute ou réfractaire et porteurs de la translocation t(11 ;14)
Promoteur : ABBVIE
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR SOPHIE GODET
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2022
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
26. Etude MIDAS
Stratégie de traitement adaptée en fonction de la maladie résiduelle : traitement de patients de moins de 66 ans, atteints de myélome multiple, nouvellement diagnostiqués et éligibles à une autogreffe.
Promoteur : IFM - INTERGROUPE FRANCOPHONE DU MYELOME
Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR SOPHIE GODET
Etude ouverte aux inclusions depuis le 24/5/2022
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
27. Etude HOVON 150 AML
TRAITEMENT PAR IVOSIDENIB OU ENASIDENIB EN ASSOCIATION AVEC UNE CHIMIOOTHERAPIE POUR LES PATIENT ATTEINTS DE LEUCEMIE AIGUE MYELOÏDE OU DE SYNDROME

MYELOYDYSPLASIQUE AVEC UNE MUTATION IDH1 OU IDH2 NON ENCORE TRAITES.

Promoteur : ALFA

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/3/2021

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

28. Etude HOVON AMLSG 28-18

TRAITEMENT DE LA LEUCEMIE MYELOÏDE AIGUË (LAM) OU DU SYNDROME MYELOYDYSPLASIQUE AVEC UNE MUTATION FLT3 AVEC DU GILTERITINIB OU DE LA MIDOSTAURINEN ASSOCIATION AVEC UNE CHIMIOThERAPIE.

Promoteur : ALFA

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 8/7/2021

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

29. Etude EWALL PH 03

ETUDE DE PHASE II RANDOMISEE A 3 BRAS EN OUVERT, COMPARANT LA SECURITE ET L'EFFICACITE DU PONATINIB SOIT EN COMBINAISON AVEC LA CHIMIOThERAPIE SOIT EN COMBINAISON AVEC LE BLINATUMOMAB ET DE L'IMATINIB EN COMBINAISON AVEC LA CHIMIOThERAPIE CHEZ LES PATIENTS AGES DE 55 ANS ET PLUS ATTEINTS DE LEUCEMIE AIGUË LYMPHOBLASTIQUE ASSOCIEE AU CHROMOSOME DE PHILADELPHIE (PH+) OU BCR-ABL POSITIVES.

Promoteur : CH Versailles

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2021

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

30. Etude LAMSA2020

ETUDE DE PHASE II RANDOMISEE EVALUANT L'EFFICACITE DE L'ASSOCIATION VENETOCLAX + CYTARABINE VERSUS IDARUBICINE + CYTARABINE EN TRAITEMENT DE POST-REMISSION CHEZ DES PATIENTS AGES EN PREMIERE REMISSION DE LEUCEMIE AIGUE MYELOBLASTIQUE.

Promoteur : FILO

Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/7/2022

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

31. Etude CPX-351-TA-SMP

ETUDE DE PHASE II D'UNE MONOTHERAPIE PAR CPX-351 DANS LES LEUCEMIES AIGUËS SECONDAIRES A UN SYNDROME MYELOPROLIFERATIF.

Promoteur : FILO

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN
Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/1/2022
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

32. Etude FILOCLL14 – STAIR

Arrêt et reprise de l'Acalabrutinib chez les patients fragiles présentant une leucémie lymphoïde chronique non précédemment traitée
Promoteur : FILO
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2021
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

33. Etude 062-HEM-102

Étude de phase Ib/II d'escalade de dose et d'extension de cohorte évaluant l'inhibiteur de la tyrosine kinase de Bruton (BTK) réversible et non covalent, le SNS-062, chez des patients présentant des tumeurs malignes lymphoïdes de type B
Promoteur : SUNESIS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2020
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

34. Etude PRECOVIM

Prophylaxie pré exposition de l'infection à SARS-Cov-2 par anticorps monoclonaux bénéficiant d'une autorisation d'accès précoce chez les patients immunodéprimés. Une cohorte prospective.
Promoteur : Inserm-ANRS
Pathologie ciblée : Codes pour usage urgent
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

35. Etude POMEROL

PRISE EN CHARGE DE LA RECIDIVE POSTOPERATOIRE MODEREE DANS LA MALADIE DE CROHN:
UN ESSAI CONTRÔLE RANDOMISE EVALUANT L'INTERET D'UNE ESCALADE THERAPEUTIQUE;
Promoteur : GETAID
Pathologie ciblée : Maladie de Crohn (entérite régionale)
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR AMELIE BIRON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/3/2022
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

36. Etude GEMFOX
ESSAI DE PHASE III RANDOMISE COMPARANT LE FOLFOX A LA GEMCITABINE EN 1ERE LIGNE METASTATIQUE CHEZ LES PATIENTS AVEC UN ADENOCARCINOME DU PANCREAS ET NON ELIGIBLES AU FOLFORINOX.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/2/2020
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
37. Etude PANCREAS-CGE
EVALUATION DES FACTEURS PRONOSTIQUES DE LA SURVIE DES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER DU PANCREAS EXOCRINE RESECABLE OU POTENTIELLEMENT RESECABLE : UNE COHORTE PROSPECTIVE MULTICENTRIQUE (PANCREAS CGE)
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2016
Essai autre
Pathologie Cancereuse
38. Etude INTER-ACTION
EZABENLIMAB (BI 754091) ET DCFM (DOCETAXEL, CISPLATINE ET 5-FLUOROURACILE) SUIVI PAR DE LA CHIMIOThERAPIE POUR LE TRAITEMENT DES CANCERS DU CANAL ANAL DE STADE III. ETUDE DE PHASE II.
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'anus et du canal anal
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/12/2021
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
39. Etude DONEPEZOX
EVALUATION DE L'EFFICACITE DU DONEPERIL DANS LE TRAITEMENT DES NEUROPATHIES PERIPHERIQUES INDUITES PAR L'OXALIPLATINE.
Promoteur : CHU CLERMONT FERRAND
Pathologie ciblée : Autres affections du système nerveux périphérique
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2022
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
40. Etude CIRCULATE - PRODIGE 70
DECISION DE TRAITEMENT ADJUVANT DES CANCERS COLIQUES DE STADE II BASEE SUR L'ANALYSE DE L'ADN TUMORAL CIRCULANT.
Promoteur : CHU Dijon

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/1/2020
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse

41. Etude FREGAT

Constitution d'une base de données clinico-biologique nationale française des cancers oesogastriques.
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'oesophage
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2015
Essai autre
Pathologie Cancéreuse

42. Etude ATEZOGIST

ESSAI RANDOMISE, COMPARATIF, PROSPECTIF ET MULTICENTRIQUE EVALUANT L'EFFICACITE DE LA REINTRODUCTION DE L'IMATINIB ASSOCIE A L'ATEZOLIZUMAB VERSUS LA REINTRODUCTION DE L'IMATINIB SEUL CHEZ DES PATIENTS PORTEURS DE TUMEURS STROMALES GASTROINTESTINALES (GIST), NON OPERABLES EN SITUATION AVANCEE, APRES ECHEC DES TRAITEMENTS STANDARDS.
Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/1/2022
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

43. Etude IMADGIST

Etude de phase III, randomisée, multicentrique, évaluant l'intérêt de la poursuite ou de l'arrêt d'un traitement adjuvant par imatinib après 3 ans dans le traitement des tumeurs stromales gastrointestinales (GIST).
Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur maligne des organes digestifs, de sièges autres et mal définis
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2015
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse

44. Etude GIST-TEN

ETUDE DE PHASE II, PROSPECTIVE, RANDOMISEE, MULTICENTRIQUE, EN OUVERT, EVALUANT L'INTERET D'INTERROMPRE OU DE MAINTENIR L'IMATINIB (GLIVEC) CHEZ LES PATIENTS AYANT UNE TUMEUR GASTRO-INTESTINALE STROMALE (GIST) LOCALEMENT AVANCEE/METASTATIQUE APRES 10 ANS DE TRAITEMENT.
Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible

ou inconnue

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2022

Essai précoce

Pathologie Cancéreuse

45. Etude PRODIGE 55 (FFCD 16002)- SOCRATE
SECONDE LIGNE DE CHIMIOThERAPIE AVEC RAMUCIRUMAB +/- PACITAXEL CHEZ LE SUJET AGE AVEC UN CANCER AVANCE DE L'ESTOMAC OU DE LA JONCTION OESO-GASTRIQUE. PHASE II RANDOMISEE NON COMPARATIVE MULTICENTRIQUE.
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'estomac
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/11/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

46. Etude FFCD 1703 - POCHI
PEMPROLLIZUMAB ASSOCIE AU XELOX BEVACIZUMAB CHEZ LES PATIENTS AVEC UN CANCER COLORECTAL METASTATIQUE MICROSATELLITE STABLE (MSS) ET UN FORT INFILTRAT IMMUNITAIRE : ETUDE PREUVE DE CONCEPT;
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/9/2020
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

47. Etude ACOTAS G-098
ETUDE DE PHASE II VISANT A EVALUER LE TAUX D'EVENEMENTS CARDIO-VASCULAIRES PENDANT LE TRAITEMENT PAR TRIFLURIDINE / TIPIRACIL +/- OXALIPLATINE CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS D'ADENOCARCINOME COLORECTAL / GASTROGASTRIQUE AYANT PRESENTE DES EPISODES ANTERIEURS DE DOULEUR THORACIQUE LIEE A L'ANGINE DE POITRINE CAUSEE PAR UNE CHIMIOThERAPIE A BASE DE 5 - FLUOROURACIL OU DE CAPECITABINE.
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/1/2022
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

48. Etude NIPISAFE G-106 PRODIGE 74
IDENTIFICATION DU SCHEMA DE DOSAGE OPTIMAL DE L'ASSOCIATION DE NIVOLUMAB ET IPILIMUMAB CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER COLORECTAL METASTATIQUE DMMR ET/OU MSI : ETUDE GERCOR DE PHASE II OUVERTE, RANDOMISEE, NON COMPARATIVE, DEUX ETAPES.
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/4/2021
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

49. Etude daNIS 3 (CNIS793E12201)

Etude « plateforme » de phase II, multicentrique, en ouvert, évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de NIS793 et d'autres nouveaux médicaments expérimentaux en association avec le traitement anticancéreux standard pour le traitement de deuxième ligne du cancer colorectal métastatique (CCRM)
Promoteur : NOVARTIS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2021
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

50. Etude FORTITUDE-101

Étude de phase 3 randomisée, multicentrique, menée en double aveugle, contrôlée par placebo et comparant le bemarituzumab associé à une chimiothérapie à un placebo associé à une chimiothérapie chez des patients atteints d'un cancer gastrique ou d'un cancer de la jonction gastro-oesophagienne (JGO) de stade avancé non traités préalablement et présentant une surexpression de FGFR2b
Promoteur : AMGEN
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR MATHILDE BRASSEUR
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2022
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse

51. Etude GASPAREL

TRAITEMENT PERIOPERATOIRE DANS LE CANCER GASTRIQUE RESECABLE ASSOCIANT SPARTALIZUMAB (PDR001) AVEC FLUOROURACIL, LEUCOVORINE, OXALIPLATINE, ET DOCETAXEL (FLOT): ETUDE DE PHASE II
Promoteur : CENTRE BACLESSE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'estomac
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR MATHILDE BRASSEUR
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2022
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

52. Etude FOLFIRINEC - PRODIGE 69

FOLFIRINOX VERSUS PLATINE - ETOPOSIDE EN PREMIERE LIGNE DE TRAITEMENT DES CARCINOMES NEUROENDOCRINES PEU DIFFERENCIÉS DE GRADE 3 MÉTASTATIQUES GASTRO-ENTERO-PANCRÉATIQUE ET DE PRIMITIF INCONNU ASSOCIÉ À L'ÉTABLISSEMENT D'UN PROFIL MOLECULAIRE.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de siège non précisé

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 28/6/2021
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

53. Etude M16-000

Étude d'entretien de 52 semaines, multicentrique, randomisée, en double aveugle contrôlée versus placebo, et étude d'extension en ouvert d'efficacité et de sécurité du Risankizumab chez des patients atteints d'une maladie de Crohn répondeurs au traitement d'induction des études M16-006 ou M15-991 ou ayant complété l'étude M15-989.

Promoteur : ABBVIE

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2021

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

54. Etude APD334-202

Etude multicentrique contrôlée, randomisée, en double aveugle visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de l'emploi de l'etrasimod par voie orale en tant que traitement d'induction et d'entretien de la maladie de Crohn modérée à sévère

Promoteur : ARENA PHARMACEUTICALS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2022

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

55. Etude INTREPID D5271C00001

Étude de phases IIb/III interrompue, multicentrique, randomisée, menée en double aveugle, à groupes parallèles et à double placebo, contrôlée contre placebo et contre traitement actif sur une période de traitement de 52 semaines, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du brazikumab chez des patients présentant une maladie de Crohn active modérée à sévère

Promoteur : AstraZeneca

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2022

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

56. Etude GA28951 : cottonwood

ETUDE D'EXTENSION ET DE SURVEILLANCE DE LA SECURITE D'EMPLOI, EN OUVERT, PORTANT SUR DES PATIENTS ATTEINTS DE RECTOCOLITE HEMORRAGIQUE MODEREE A SEVERE PRECEDEMMENT INCLUS DANS LES ETUDES DE PHASES III SUR L'ETROLIZUMAB

Promoteur : HOFFMANN LA ROCHE

Pathologie ciblée : Recto-colite hémorragique (colite ulcéreuse)

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

- Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2017
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
57. Etude CNTO1959CRD3004 - GRAVITI
Etude de phase 3 pour évaluer l'efficacité et l'innocuité du traitement d'induction sous-cutanée au guselkumab chez les participants atteints de la maladie de Crohn modérément à sévèrement active
Promoteur : JANSSEN Pharmaceutical compagny
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
58. Etude Étude 0157
Un ensemble d'études de phase IIb/III multicentriques, randomisées, en double aveugle, contrôlées par placebo, en groupes parallèles visant à évaluer l'efficacité et la sécurité des traitements d'induction et d'entretien par TD 1473 chez des patients atteints de rectocolite hémorragique modérément à sévèrement active
Promoteur : Theravance
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2019
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
59. Etude 0164
Une étude de sécurité à long terme (SLT), multicentrique, d'une durée de 3 ans, visant à évaluer la sécurité d'emploi et la tolérance du TD-1473 chez des patients atteints de rectocolite hémorragique
Promoteur : Theravance
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2019
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
60. Etude CA20974W
Étude de phase III randomisée, multicentrique, en double aveugle, contrôlée par placebo, portant sur le nivolumab et l'ipilimumab, le nivolumab en monothérapie ou un placebo en association avec une chimio-embolisation intra-artérielle (TACE) chez des patients atteints d'un carcinome hépatocellulaire (CHC) au stade intermédiaire
Promoteur : BMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2021

Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

61. Etude CA224-106

Étude de phase 1/2, de confirmation de la sécurité d'emploi, en double aveugle, contrôlée par placebo, randomisée, portant sur le rélatlimab en association avec le nivolumab et le bévacizumab dans le carcinome hépatocellulaire avancé/métastatique naïf de traitement (RELATIVITY-106)

Promoteur : BMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2022

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

62. Etude FOENIX-CCA3

Étude de phase III, randomisée et menée en ouvert, du futibatinib comparé à une chimiothérapie gemcitabine-cisplatine en traitement de première intention de patients atteints de cholangiocarcinome avancé et présentant des réarrangements du gène FGFR2

Promoteur : TAIHO ONCOLOGY, INC

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2021

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

63. Etude PRODIGE 64- UGCI39 - TACE 3

ESSAI RANDOMISE DE PHASE II/III COMBINEES COMPARANT DU NIVOLUMAB EN ASSOCIATION AVEC LA TACE/TAE VERSUS TACE/TAE SEULE CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE CARCINOME HEPATOCELLULAIRE A UN STADE INTERMEDIAIRE.

Promoteur : UNICANCER

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du foie et des voies biliaires intrahépatiques

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/7/2022

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

64. Etude GFT505B-319-1

Étude en double aveugle, randomisée, contrôlée par placebo suivie d'une étude d'extension à long terme en ouvert visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de l'elafibranor à la dose de 80 mg chez des patients atteints de cholangite biliaire primitive n'ayant pas répondu de façon satisfaisante ou ayant présenté une intolérance à l'acide ursodésoxycholique

Promoteur : GENFIT

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2021

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

65. Etude MK-3655-001
Etude clinique de phase 2b randomisée, en double aveugle, contre placebo, évaluant l'efficacité et la sécurité du MK-3655 dans le traitement de la stéatohépatite non-alcoolique chez des patients pré-cirrhotiques
Promoteur : MSD
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR GERARD THIEFIN
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2021
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
66. Etude ESPACECU
Espacement personnalisé des perfusions d'eculizumab basé sur un suivi thérapeutique pharmacologique : Evaluation médico-économique prospective multicentrique chez les patients en rémission atteints d'un syndrome hémolytique et urémique atypique NECESSITANT UN TRAITEMENT AU LONG COURS.
Promoteur : CHU Tours
Pathologie ciblée : Anémie hémolytique acquise
Lieu de réalisation au CHU : Imagerie Abdomino-pelvienne-Osteo-articulaire-Rachis
Investigateur principal : DR Alban COLOSIO
Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/2/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
67. Etude DIRECT ANGIO
EVALUATION DE L'ADMISSION DIRECTE EN SALLE DE THROMBECTOMIE COMPARATIVEMENT A L'ADMISSION CONVENTIONNELLE SUR LE HANDICAP ET LA MORTALITE DES PATIENTS PRESENTANT UN INFARCTUS CEREBRAL SEVERE PAR OCCLUSION D'UNE ARTERE DE LARGE CALIBRE : ETUDE RANDOMISEE
Promoteur : CHU Nancy
Pathologie ciblée : Infarctus cérébral
Lieu de réalisation au CHU : Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle
Investigateur principal : PR Laurent PIEROT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/1/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
68. Etude COATING
Etude sur une nouvelle génération de dispositifs de modulation de flux (ou Flow Diverter) avec revêtement pour optimiser le traitement des anévrismes
Promoteur : PHENOX GMBH
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle
Investigateur principal : PR Laurent PIEROT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/6/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
69. Etude EO-DRIVE
Intérêt de la corticothérapie guidée par l'éosinophilie sanguine chez les patients hospitalisés pour

exacerbation de BPCO: essai contrôlé, randomisé en double aveugle.
Promoteur : CHU Montpellier
Pathologie ciblée : Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/2/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

70. Etude HIFAE
OXYGENOTHERAPIE A HAUT DEBIT DE DOMICILE POUR LA REDUCTION DES EXARCEBATIONS SEVERES DE BPCO.
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/7/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
71. Etude AIRFLOW-3
Étude multicentrique, randomisée, contrôlée par un traitement simulé, visant à évaluer la sécurité et l'efficacité après le traitement avec le système de dénervation du poumon Nuaira™ chez les sujets atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO)
Promoteur : NUVAIRA
Pathologie ciblée : Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2019
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
72. Etude AERIFY-2
Etude randomisée de phase3, en double aveugle, contrôlée par placebo, en groupes parallèles visant à évaluer l'efficacité, la sécurité d'emploi et la tolérance du SAR440340/REGN3500/itepekimab (anticorps monoclonal anti-interleukines-33) chez des patients atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) modérée à sévère
Promoteur : Sanofi
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
73. Etude RINNOPARI
Recherche et innovation en pathologie respiratoire inflammatoire
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Fibrose kystique
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/6/2016

Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

74. Etude IFCT-2103 DIAL

Essai de phase II-III randomisé, ouvert, évaluant une maintenance par pembrolizumab (\pm pemetrexed) jusqu'à progression versus observation (\pm pemetrexed) après 6 mois de traitement d'induction par chimiothérapie à base de platine + pembrolizumab chez des patients porteurs d'un Cancer Bronchique Non à Petites Cellules (CBNPC) de stade IV.

Promoteur : IFCT

Pathologie ciblée : Tumeur maligne des bronches et du poumon

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/4/2022

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

75. Etude SUNSAS

Validation d'une solution digitale intégrée (SUNrise[®]) d'analyse automatique des mouvements mandibulaires par intelligence artificielle versus polysomnographie pour le diagnostic du Syndrome d'Apnées obstructives du Sommeil : essai randomisé contrôlé national multicentrique

Promoteur : SUNRISE SA

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR CLAIRE LAUNOIS

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

76. Etude PROGRESSION-IPF

PRISE EN CHARGE PRAGMATIQUE DE LA FIBROSE PULMONAIRE IDIOPATHIQUE EN PROGRESSION: ESSAI RANDOMISE.

Promoteur : HC Lyon

Pathologie ciblée : Autres affections pulmonaires interstitielles

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : PR François LEBARGY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2020

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

77. Etude WA42294

ÉTUDE DE PROLONGATION EN OUVERT DE PHASE III VISANT À ÉVALUER LA SÉCURITÉ ET L'EFFICACITÉ À LONG TERME DU PRM-151 CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE FIBROSE PULMONAIRE IDIOPATHIQUE (FPI)

Promoteur : HOFFMANN LA ROCHE

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : PR François LEBARGY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2022

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

78. Etude SHORTEN
IMPACT DE L'ARRET DE L'IMALIZUMAB APRES 3 ANS DE TRAITEMENT DANS L'ASTHME SEVERE ALLERGIQUE BIEN CONTRÔLE :ESSAI RANDOMISE CONTRÔLE MULTICENTRIQUE.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD
Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/5/2021
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
79. Etude PREDICTUMAB
FACTEURS PREDICTIFS ET AMPLITUDE DE LA REPONSE A L'OMALIZUMAB ET AU MEPOLIZUMAB DANS L'ASTHME SEVERE ALLERGIQUE ET EOSINOPHILE: PREDICTUMAB, UNE ETUDE PRAGMATIQUE MULTINATIONALE OUVERTE, CONTROLEE ET RANDOMISEE.
Promoteur : HC Lyon
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD
Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/6/2022
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
80. Etude MIRE
EFFET DE L'ADMINISTRATION POST PRANDIALE DE L'ANALOGUE ULTRA RAPIDE D'INSULINE VERSUS ADMINISTRATION PRE PRANDIALE D'ANALOGUE RAPIDE D'INSULINE SUR LE CONTRÔLE METABOLIQUE DANS LE DIABETE DE LA MUCOVISCIDOSE.
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Diabète sucré, sans précision
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR BRUNO RAVONINJATOVO
Etude ouverte aux inclusions depuis le 10/12/2020
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
81. Etude RIFAMAB
COMPARAISON DE LA RIFABUTINE ET DE LA RIFAMPICINE DANS LE TRAITEMENT DES INFECTIONS OSTEO-ARTICULAIRES SUR PROTHESE A STAPHYLOCOQUE PRISES EN CHARGE PAR SYNOVECTOMIE-LAVAGE ET ANTIBIOTHERAPIE : UN ESSAI MULTICENTRIQUE RANDOMISE OUVERT DE NON INFERIORITE.
Promoteur : CH TOURCOING
Pathologie ciblée : Affections du système ostéo-articulaire et des muscles après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR
Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/1/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
82. Etude ANRS 117 DUETTO
Essai multicentrique, en ouvert, randomisé, évaluant la non-infériorité d'une bithérapie antirétrovirale prise 4 jours consécutifs sur 7 versus une bithérapie antirétrovirale prise en

continu, chez des patients vivant avec le VIH en succès thérapeutique sous bithérapie.
Promoteur : Inserm-ANRS
Pathologie ciblée : Immunodéficience humaine virale (VIH), sans précision
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

83. Etude DORAVIH
étude observationnelle des raisons de switch et puis du maintien d'un régime à base de Doravirine
Promoteur : MSD
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2021
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
84. Etude IVIORDEX
IMMUNOGLOBULINES INTRAVEINEUSES PLUS PREDNISONE OU FORTE DOSE DE DEXAMETHASONE POUR LES PATIENTS ADULTES AVEC UNE THROMBOPENIE IMMUNOLOGIQUE ET DES MANIFESTATIONS HEMORRAGIQUES MODEREES A SEVERES, ETUDE MULTICENTRIQUE RANDOMISEE;
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Purpura et autres affections hémorragiques
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR AILSA ROBBINS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 22/2/2022
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
85. Etude API-AHAI
EFFICACITE D'UNE ANTICOAGULATION PROLONGEE EN PREVENTION PRIMAIRE DE LA MALADIE THROMBOEMBOLIQUE VEINEUSE AU COURS DE L'ANEMIE HEMOLYTIQUE AUTO-IMMUNE : ETUDE PROSPECTIVE, DE PHASE II? RANDOMISEE, MULTICENTRIQUE.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Anémie hémolytique acquise
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR AILSA ROBBINS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/5/2022
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
86. Etude AMG570
Etude de recherche de dosede phase II visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de l'AMG570 chez des patients présentant un lupus erythémateux systémique (LES) actif ayant répondu de façon insuffisante au traitement conventionnel
Promoteur : AMGEN
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie

Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2020
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

87. Etude SCLERITA
TOLERANCE ET EFFICACITE DE L'ITACITINIB DANS LA SCLERODERMIE SYSTEMIQUE. ETUDE PROSPECTIVE DE PHASE II, RANDOMISEE, CONTROLEE, EN DOUBLE-AVEUGLE, MULTICENTRIQUE.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Sclérose systémique
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/7/2021
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
88. Etude METOGIA
METHOTREXATE VERSUS TOCILIZUMAB POUR LE TRAITEMENT DE L'ARTERITE A CELLULES GEANTES : ETUDE MULTICENTRIQUE, RANDOMISEE, CONTROLEE.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Autres vasculopathies nécrosantes
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 12/4/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
89. Etude NUSI-ADULT-SMA5Q
Etude des effets fonctionnels du nusinersen chez des personnes amyotrophiques spinaux adultes par déficit génétique 5q de type 2 ou 3 : étude expérimentale en cas unique en lignes de base multiples à travers les sujets, multicentrique, randomisée, en simple aveugle
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine Physique et de Réadaptation des affections Neurologiques et de l'appareil locomoteur
Investigateur principal : PR Francois BOYER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/7/2021
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
90. Etude RESTIT
CompaRaison des mEmbranes HYDROLINK et HeprAN dans une STRatégie de sevrage en héparine per dialyTique chez des patients hémodialysés chroniques
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR Antoine BRACONNIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/11/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

91. Etude REPLY
ETUDE PROSPECTIVE MULTICENTRIQUE RANDOMISEE EVALUANT L'EFFICACITE D'UN TRAITEMENT PREVENTIF PAR RITUXIMAB CHEZ DES ADULTES PATIENTS TRANSPLANTES RENAUX EBV NEGATIFS SUR L'INCIDENCE DE LA PRIMAINFECTION EBV ET DES SYNDROMES LYMPHOPROLIFERATIFS.
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Infection virale, siège non précisé
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR CHARLOTTE COLOSIO Mme
Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/11/2021
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
92. Etude REMODEL
Mode d'action du sémaglutide au niveau rénal chez des patients atteints de diabète de type 2 et de maladie rénale chronique
Promoteur : Novo Nordisk
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR Isabelle KAZES
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
93. Etude FLOW NN9535-4321
Effet du sémaglutide évalué comparativement à un placebo sur la progression de l'atteinte rénale chez des patients diabétiques de type 2 ayant une maladie rénale chronique
Promoteur : Novo Nordisk
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR Isabelle KAZES
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
94. Etude BKANIG
INTERET DES IMMUNOGLOBULINES INTRAVEINEUSES DANS LA PREVENTION DE L'INFECTION A BK VIRUS CHEZ LE GREFFE RENAL EN FONCTION DU TAUX DES ANTICORPS NEUTRALISANTS BKV LE JOUR DE LA GREFFE: ETUDE MULTICENTRIQUE
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Présence de greffe d'organe et de tissu
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR Betoul SCHVARTZ (Mme)
Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/7/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
95. Etude CAPLAVIE
EFFICACITE D'UN SCHEMA POSOLOGIQUE PERSONNALISE DE CAPLACIZUMAB BASE SUR LA SURVEILLANCE DE L'ACTIVITE ADAMTS13 CHEZ L'ADULTE ATTEINT DE PURPURA THROMBOPENIQUE ACQUIS (PTTA): ETUDE DE NON INFERIORITE DE PHASE II, MULTICENTRIQUE A UN SEUL BRAS.

Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Purpura et autres affections hémorragiques
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR ALAIN WYNCKEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2021
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

96. Etude A3ICH
AVOID ANTICOAGULATION AFTER INTRACEREBRAL HAEMORRHAGE.
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Hémorragie intracérébrale
Lieu de réalisation au CHU : Neurologie
Investigateur principal : DR SOLENE MOULIN
Etude ouverte aux inclusions depuis le 28/3/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
97. Etude AZITHROPARO
Effet de l'Azithromycine sur la proportion d'échecs des traitements non-chirurgicaux des parodontites sévères : étude randomisée, en double aveugle versus placebo.
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Autres affections des dents et du parodonte
Lieu de réalisation au CHU : Odontologie
Investigateur principal : DR Julien BRAUX
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/5/2020
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
98. Etude LOADEX
Etude pilote évaluant l'efficacité d'un protocole de traitement avec injection en dose de charge d'un implant de dexaméthasone chez des patients présentant un œdème maculaire diabétique.
Promoteur : HOSPICES CIVILS DE LYON
Pathologie ciblée : Affections rétinienne au cours de maladies classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Carl ARNDT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/3/2020
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
99. Etude TALA-DME
PHOTOCOAGULATION DES MACRO-ANEVRYSMES EN COMBINAISON AVEC LE TRAITEMENT DE L'OEDEME MACULAIRE DÛ A LA RETINOPATHIE DIABETIQUE.
Promoteur : QUINZE-VINGTS
Pathologie ciblée : Affections rétinienne au cours de maladies classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Carl ARNDT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/1/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

100. Etude VX21-445-124

Étude de phase 3 randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'ELX/TEZ/IVA chez des patients atteints de mucoviscidose âgés de 6 ans et plus présentant une mutation non F508del du gène CFTR répondant à l'association ELX/TEZ/IVA

Promoteur : VERTEX PHARMACEUTICALS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : PR Michel ABELY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2022

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

101. Etude VX21-445-125

Étude de phase 3 en ouvert évaluant la sécurité d'emploi et l'efficacité à long terme de l'association elexacaftor/tezacaftor/ivacaftor chez des patients atteints de mucoviscidose présentant un génotype CFTR non-F508del

Promoteur : VERTEX PHARMACEUTICALS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : PR Michel ABELY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2022

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

102. Etude MYECHILD01

PROTOCOLE INTERNATIONAL MULTICENTRIQUE DE TRAITEMENT DES LEUCEMIES AIGUES MYELOBLASTIQUES DE L'ENFANT ET DE L'ADOLESCENT. ETUDE MYECHILD01

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/1/2019

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

103. Etude ICC-APL

Etude multicentrique associant le trioxyde de diarsenic (ATO) et l'acide tout-trans rétinoïque (ATRA) chez des patients atteints d'une leucémie promyélocytaire aiguë (LPA) à risque standard (RS) nouvellement diagnostiquée.

Promoteur : CHU BORDEAUX

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/3/2022

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

104. Etude EURONET-PHL-LP1

ETUDE EUROPEENNE INTER-GROUPES DANS LE TRAITEMENT DES ENFANTS ET DES ADOLESCENTS ATTEINTS D'UN LYMPHOME DE HODGKIN NODULAIRE A PREDOMINANCE LYMPHOCYTAIRE.

Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Maladie de Hodgkin
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 28/5/2018
Essai après commercialisation
Pathologie Cancereuse

105. Etude ESPHALL 2017-02

ETUDE RANDOMISEE INTERNATIONALE DE PHASE 3 EVALUANT L'IMPACT DE L'IMATINIB EN ASSOCIATION AVEC DEUX INTENSITES DIFFERENTES DE CHIMIOOTHERAPIE CHEZ LES ENFANTS PORTEURS D'UNE LEUCEMIE AIGUE LYMPHOBLASTIQUE A CHROMOSOME PHILADELPHIE (PH+).

Promoteur : CHU RENNES
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/5/2020
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

106. Etude SIOP EPENDYMOMA II

Programme clinique international pour le diagnostique et le traitement d'enfants, d'adolescents et jeunes adultes présentant un épendynome.

Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du cerveau
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 9/12/2016
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

107. Etude LINES

Prise en charge thérapeutique d'enfants atteints de neuroblastome de bas risque.

Promoteur : Institut Curie
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la moelle épinière, des nerfs crâniens et d'autres parties du
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2013
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

108. Etude VERITAS CSET 2294

ETUDE INTERNATIONALE MULTICENTRIQUE DE PHASE 2 RANDOMISEE QUI COMPARE 2 STRATEGIES DE TRAITEMENT POUR LES PATIENTS ATTEINTS DE NEUROBLASTOME METASTATIQUE AVEC UNE REponse INSUFFISANTE A LA CHIMIOOTHERAPIE D'INDUCTION.

Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la moelle épinière, des nerfs crâniens et d'autres parties du
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2017

Essai précoce
Pathologie Cancereuse

109. Etude HRNBL2 CSET 2894

Etude internationale multicentrique de phase 3 randomisée qui évalue et compare 2 stratégies de traitement dans 3 phases thérapeutiques (induction, chimiothérapie à haute dose et radiothérapie) pour les patients atteints de neuroblastome de haut-risque.

Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY

Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la moelle épinière, des nerfs crâniens et d'autres parties du

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/3/2020

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

110. Etude SIOP/CNS GCT II

Essai prospectif pour le diagnostic et le traitement des enfants, adolescents et jeunes adultes porteurs d'une tumeur germinale intracrânienne.

Promoteur : UNIVERSITY OF MUNSTER ALLEMAGNE

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du cerveau

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2014

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

111. Etude TERM-COG

Prématurité et cognition sociale : impact des fonctions exécutives et de l'anxiété parentale

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Infanto-juvénile

Investigateur principal : PR Anne Catherine ROLLAND

Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/12/2016

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

112. Etude IAPRP

Infiltration de Plasma riche en Plaquettes versus infiltration de corticoïdes (prednisolone) dans les lombalgies imputables à de l'arthrose inter apophysaire postérieure

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR Marion GEOFFROY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 21/10/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

113. Etude CRI-CA

EFFICACITE ET TOLERANCE DE LA COMBINAISON BARICITINIB/ADALIMUMAB VS BARICITINIB SEUL DANS LE TRAITEMENT DE LA POLYARTHRITE RHUMATOÏDE : ESSAI CLINIQUE RANDOMISE VERSUS PLACEBO DE PHASE III.

Promoteur : CHU BORDEAUX
Pathologie ciblée : Autres polyarthrites rhumatoïdes
Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

114. Etude roc spa

Rotation Ou Changement de bio médicament après échec du traitement par anti-TNF chez les patients ayant une SPondylarthrite Axiale.

Promoteur : CHU St Etienne
Pathologie ciblée : Spondylarthrite ankylosante
Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/3/2021
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

115. Etude SUNSTAR

ABATACEPT VERSUS TOCILIZUMAB PAR VOIE SOUS -CUTANEE DANS LE TRAITEMENT DE LA POLYARTHRITE RHUMATOIDE CHEZ DES PATIENTS EN ECHEC D'UN PREMIER TRAITEMENT PAR ANTI-TNF ALPHA : ESSAI DE SUPERIORITE, RANDOMISE, OUVERT.

Promoteur : GHICL
Pathologie ciblée : Polyarthrite rhumatoïde séropositive
Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/11/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

116. Etude R-PT21134

Hypnose par réalité virtuelle (HRV) versus MEOPA pour la réduction des luxations antérieures d'épaules

Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Structure interne Accueil des Urgences Adultes
Investigateur principal : DR STEPHANE GENNAI
Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/11/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

117. Etude SESAR

SEDATION PAR SEVOFLURANE DANS LE SYNDROME DE DETRESSE RESPIRATOIRE AIGÛE.

Promoteur : CHU CLERMONT FERRAND
Pathologie ciblée : Syndrome de détresse respiratoire de l'adulte
Lieu de réalisation au CHU : Structure Interne Réanimation
Investigateur principal : DR Joël COUSSON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/6/2020
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

118. Etude ETUDE COVAQ (COVID)

Etude des anomalies de ventilation/perfusion des patients atteints d'une pneumonie sévère à COVID-19 en ventilation spontanée : évaluation précoce du risque d'intubation et suivi par une mesure non invasive du shunt intra-pulmonaire et du ratio ventilatoire au lit du malade.

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation

Investigateur principal : DR ANTOINE GOURY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 31/5/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

119. Etude THE NURSES-WEAN STUDY

Sevrage protocolisé de la ventilation mécanique guidé par la capnographie et conduit par les infirmières au lit du malade. Une étude de faisabilité

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation

Investigateur principal : DR ANTOINE GOURY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/10/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

120. Etude TROMATHO

OXYGENOTHERAPIE A HAUT DEBIT PRECOCE VERSUS OXYGENOTHERAPIE CONVENTIONNELLE DANS LA PRISE EN CHARGE DU TRAUMATISME THORACIQUE.

Promoteur : CHU Brest

Pathologie ciblée : Lésions traumatiques du thorax, autres et sans précision

Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation

Investigateur principal : DR Vincent LEGROS

Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/7/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

121. Etude CARRÉ DES LOMBES

Evaluation de l'efficacité clinique du bloc du carré des lombes dans l'analgésie de la chirurgie de greffe rénale

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation

Investigateur principal : DR François-Xavier ROMAIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/3/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

122. Etude R-PA20113

RPSA, nouveau marqueur pronostique potentiel des adénocarcinomes pancréatiques

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Biochimie - Pharmacologie - Toxicologie

Investigateur principal : DR Jean-Baptiste OUDART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 28/7/2020

Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

123. Etude TARGET FIRST

Evaluation d'un traitement antiplaquettaire modifié associé au stent « Firehawk » à élution de faible dose de Rapamycine chez des patients avec infarctus du myocarde aigu traités par stratégie de revascularisation complète

Promoteur : SORIN CRM SAS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Cardiologie et pathologie vasculaire

Investigateur principal : DR LAURENT FAROUX

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

124. Etude OPTIM-HCM

Optimisation de la décision d'implantation du défibrillateur dans la Cardiomyopathie hypertrophique

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Cardiologie et pathologie vasculaire

Investigateur principal : DR François LESAFFRE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 21/5/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

125. Etude AMBUSH

IMPACT DE LA PRISE EN CHARGE THERAPEUTIQUE DE L'INSUFFISANCE CARDIAQUE AMBULATOIRE GUIDEE PAR L'ECHOGRAPHIE: UN ESSAI CLINIQUE RANDOMISE.

Promoteur : CHU Nancy

Pathologie ciblée : Insuffisance cardiaque

Lieu de réalisation au CHU : Cardiologie et pathologie vasculaire

Investigateur principal : PR PIERRE NAZEYROLLAS

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

126. Etude REMIND-01

ESSAI RANDOMISE EVALUANT LE TAUX DE RESECTION COMPLETE RO ET D'ENVAHISSEMENT GANGLIONNAIRE APRES SPLENOPANCREATECTOMIE STANDARD VERSUS SPLENOPANCREATECTOMIE ANTEROGRADE RADICALE.

Promoteur : INSTITUT PAOLI CALMETTES

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive

Investigateur principal : PR REZA KIANMANESH

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2020

Essai autre

Pathologie Cancereuse

127. Etude COMPACT-BIO

COMPARAISON DE L'IMPACT DE 2 STRATEGIES STANDARDISEES DE CURE D'EVENTRATION MEDIANE EN MILIEU CHIRURGICAL "CONTAMINE": PROTHESE BIOSYNTHETIQUE VERSUS SOINS

STANDARDS. ESSAI RANDOMISE EN SIMPLE AVEUGLE, AVEC EVALUATION MEDICO-ECONOMIQUE.

Promoteur : HC Lyon

Pathologie ciblée : Hernie abdominale postopératoire

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive

Investigateur principal : DR Yohann RENARD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/7/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

128. Etude METALAP DIG-03-2019

Effet de la laparoscopie sur la réduction des complications après hépatectomie pour métastases de cancer colorectal : essai prospectif, randomisé et contrôlé.

Promoteur : INSTITUT MUTUALISTE MONTSOURIS

Pathologie ciblée : Tumeur maligne secondaire des organes respiratoires et digestifs

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive

Investigateur principal : DR RAMI RHALEM

Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/10/2022

Essai autre

Pathologie Cancéreuse

129. Etude PROTOCOLE APAISE

AUTO-REEDUCATION VASCULAIRE DU PATIENT CLAUDICANT A L'AIDE D'UNE APPLICATION SMARTPHONE : Etude prospective monocentrique randomisée

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie vasculaire et angiologie

Investigateur principal : DR Ambroise DUPREY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/6/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

130. Etude AEQUI

IMPACT DES INFECTIONS SUR LA QUALITE DE VIE CHEZ LA PERSONNE AGEE EN EUROPE

Promoteur : CHU GRENOBLE

Pathologie ciblée : Maladies infectieuses, autres et non précisées

Lieu de réalisation au CHU : Court séjour gériatrique

Investigateur principal : DR Rachid MAHMOUDI

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

131. Etude ACCOMPAGNE

Evaluation d'un programme d'ACCOMPagnement des patients dans la Prévention des risques liés à l'impact des troubles cognitifs sur la conduite Automobile en Gériatrie et Neurologie.

Promoteur : HC Lyon

Pathologie ciblée : Autres troubles mentaux dus à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement

Lieu de réalisation au CHU : Court séjour gériatrique

Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA

Etude ouverte aux inclusions depuis le 22/11/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

132. Etude BP-IL17RB

Etude des rôles de l'axe IL-17B/IL-17RB dans la pemphigoïde bulleuse.

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 10/8/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

133. Etude MUSICANX-SSPI

Impact de l'écoute musicale sur l'anxiété postopératoire en salle de surveillance post-interventionnelle (SSPI) après une rachianesthésie

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Direction des soins infirmiers, de rééducation et médico-technique

Investigateur principal : Mme Caroline SERNICLAY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/10/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

134. Etude SOINS SOCIO –ESTHÉTIQUES ET QDV

Influence des soins socio-esthétiques sur la qualité de vie des patients en hémodialyse

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Direction des soins infirmiers, de rééducation et médico-technique

Investigateur principal : Mme Caroline SERNICLAY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/2/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

135. Etude ADALOB

Impact d'une thérapie comportementale et cognitive par téléphone sur l'addiction à l'alimentation chez des patients souffrant d'obésité sévère ou morbide

Promoteur : CHU Tours

Pathologie ciblée : Obésité

Lieu de réalisation au CHU : Endocrinologie - diabétologie

Investigateur principal : PR Eric BERTIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/12/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

136. Etude R-PA20033

Intérêt du dosage de la copeptine pour le diagnostic précoce du diabète insipide post-opératoire dans la chirurgie trans-sphénoïdale hypophysaire

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Endocrinologie - diabétologie

Investigateur principal : DR Benedicte DECOUDIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/5/2020

Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

137. Etude SFDT1

SUIVI EN France DES PERSONNES AVEC UN DIABETE DE TYPE 1.
Promoteur : FFRD FONDATION FRANCOPHONE RECHERCHE DIABETE
Pathologie ciblée : Diabète sucré non insulino-dépendant
Lieu de réalisation au CHU : Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : PR BRIGITTE DELEMER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

138. Etude ACRODAT

WI237269 ETUDE EN VIE REELLE VISANT A EVALUER L'UTILITE CLINIQUE D'ACRODAT DANS UNE ETUDE INTERNATIONALE, MULTICENTRIQUE, RANDOMISEE, NON INTERVENTIONNELLE.
Promoteur : HC Lyon
Pathologie ciblée : Hypersécrétion de l'hypophyse
Lieu de réalisation au CHU : Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : PR BRIGITTE DELEMER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/4/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

139. Etude ANDDI SOLVE RD

RECHERCHE DIAGNOSTIQUE CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE MALADIES RARES.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : PR Martine DOCO-FENZY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/5/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

140. Etude EX2TRICAN

PLACE DE LA STRATEGIE D'ANALYSE DE L'EXOME DANS L'IDENTIFICATION DE FACTEURS DE PREDISPOSITION GENETIQUE DANS LES FORMES PRECOCES DE CANCER.
Promoteur : Centre G-F Leclerc
Pathologie ciblée : Autres anomalies des chromosomes, non classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : DR Anne DURLACH
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/12/2019
Essai autre
Pathologie Cancereuse

141. Etude OBSERVATOIRE DU DIAGNOSTIQUE

L'OBSERVATOIRE DU DIAGNOSTIC : LUTTER CONTRE L'ERRANCE ET L'IMPASSE DIAGNOSTIQUE AU SEIN DE LA FILIERE ANDDI-RARES (ANOMALIES DU DEVELOPPEMENT AVEC OU SANS DEFICIENCE INTELLECTUELLE DE CAUSES RARES).
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Trouble spécifique du développement moteur
Lieu de réalisation au CHU : Génétique et Biologie de la Reproduction

Investigateur principal : DR CELINE POIRSIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/6/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

142. Etude DPNI EXOME

Comparaison de l'approche non invasive et du séquençage d'exome foetal en diagnostic prénatal lors de la découverte de signes échographiques fœtaux.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Autres malformations congénitales, non classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : DR CELINE POIRSIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/4/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

143. Etude LEMA GDM

Prise en charge précoce versus prise en charge tardive du diabète gestationnel : un essai multicentrique randomisé de non -infériorité.
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Diabète sucré au cours de la grossesse
Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique
Investigateur principal : DR Anne FEVRE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

144. Etude PREMEX

AMELIORER LA SURVIE SANS MORBIDITE DES EXTREMES PREMATURES. UN ESSAI RANDOMISE EN CLUSTER AVEC PERMUTATION SEQUENTIELLE (STEPPED-WEDGE).
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Anomalies liées à une brièveté de la gestation et un poids insuffisant à la naissance, non classés ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique
Investigateur principal : PR RENE GABRIEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

145. Etude 2007-460 DYSGLOBULINEMIES

Recherche de facteurs génétiques prédisposant au dysglobulinémies.
Promoteur : HC Lyon
Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR Brigitte KOLB
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2009
Essai autre
Pathologie Cancereuse

146. Etude R-PO22063

Description du déficit immunitaire des patients LLC non traités et recherche de facteurs prédictifs du risque infectieux

Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/4/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

147. Etude LONGBOARD C19-01

Lonsurf® et facteurs de croissance (G-CSF) : être à la bonne dose-intensité pour optimiser l'efficacité du traitement
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/3/2020
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

148. Etude UCGI 42-TARGET MONITO DIG

Monitoring des thérapies ciblées en oncologie digestive: Dosage des taux plasmatiques de différents inhibiteurs de multi kinases chez des patients traités pour leur cancer digestif, dans le but de déterminer, dans un futur proche, la dose optimale adaptée pour chaque patient.
Promoteur : UNICANCER
Pathologie ciblée : Tumeur maligne des organes digestifs, de sièges autres et mal définis
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/7/2022
Essai autre
Pathologie Cancéreuse

149. Etude EXOSCOL

Identification de nouveaux marqueurs diagnostiques du cancer colorectal dans les exosomes tumoraux circulants : Etude pilote
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 30/12/2020
Essai autre
Pathologie Cancéreuse

150. Etude OPTIMISATION DU VASOCT

Optimisation et Evaluation de l'outil de neuroradiologie interventionnelle VasoCT dans le traitement des anévrismes intracrâniens
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle
Investigateur principal : Mme Fabienne MENU
Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/1/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

151. Etude CATOCOV (Partie Clinique de PATHACOV)
ANALYSE DES COMPOSES ORGANIQUES VOLATILES DANS L'AIR EXHALE COMME OUTIL DIAGNOSTIQUES DES CANCERS THORACIQUES.
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne des bronches et du poumon
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2020
Essai autre
Pathologie Cancereuse
152. Etude QUARTIER
MONITORING MOLECULAIRE PAR QUANTIFICATION DE L'ADN CIRCULANT PAR PCR DIGITALE CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER BRONCHIQUE NON A PETITES CELLULES TRAITES PAR IMMUNOTHERAPIE.
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Tumeur maligne des bronches et du poumon
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF
Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/12/2021
Essai autre
Pathologie Cancereuse
153. Etude FACIL-VAA
ETUDE DE COHORTE OBSERVATIONNELLE FRANCAISE MULTICENTRIQUE DE PATIENTS AYANT UN SYNDROME D'APNEES DU SOMMEIL CENTRAL OU COMBINE AVEC SAS CENTRAL PREDOMINANTS, TRAITES PAR VENTILATION AUTO-ASSERVIE;
Promoteur : SFRMS
Pathologie ciblée : Troubles du sommeil
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR CLAIRE LAUNOIS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 8/2/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
154. Etude IRM SAOS
Etude en IRM cérébrale fonctionnelle de la compensation corticale de la charge inspiratoire intrinsèque des patients atteints de syndrome d'apnées obstructives du sommeil, à l'éveil, à l'état de base et sous traitement par pression positive continue - Impact sur les fonctions cognitives
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR CLAIRE LAUNOIS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/11/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
155. Etude PHEAL-KAFTRIO
Description des effets à court terme du KAFTRIO® par un suivi continu avec l'application PHEAL-CR-K en vie réelle chez les patients atteints de mucoviscidose éligibles au traitement KAFTRIO.

Promoteur : HOPITAL FOCH
Pathologie ciblée : Fibrose kystique
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR BRUNO RAVONINJATOVO
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/4/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

156. Etude R-PO19028

Evaluation de l'efficacité de la consultation de souffrance au travail du service de pathologie professionnelle du CHU de Reims
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine du travail pathologie professionnelle
Investigateur principal : PR frederic DESCHAMPS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/2/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

157. Etude PREDDICHA

Prévalence des complications pulmonaires des déficits immunitaires humoraux primitifs chez l'adulte en Champagne-Ardenne
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/2/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

158. Etude CALIN

Évaluation d'une stimulation sensori-tonique par massage sur le développement des interactions parent-enfant et la cognition sociale des grands prématurés
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR Gauthier LORON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/1/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

159. Etude CORVOL : COHORTE NS-PARK

COHORTE DU RESEAU Français DE RECHERCHE CLINIQUE SUR LA MALADIE DE PARKINSON.
Promoteur : INSERM
Pathologie ciblée : Maladie de Parkinson
Lieu de réalisation au CHU : Neurologie
Investigateur principal : DR Anne DOE DE MAINDREVILLE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/7/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

160. Etude ETIS

EVALUATION DES CRITERES CLINIQUES, D'IMAGERIE ET DES MARQUEURS PLASMATIQUES DES PATIENTS TRAITES POUR UN AVC ISCHEMIQUE PAR VOIE ENDOVASCULAIRE.

Promoteur : HOPITAL FOCH

Pathologie ciblée : Accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés

Lieu de réalisation au CHU : Neurologie

Investigateur principal : DR SOLENE MOULIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/2/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

161. Etude ODONTO3D

Extraction numérique et visualisation scientifique des caractéristiques cliniques issues des données 3D de la caméra intra-orale tridimensionnelle pour la recherche de pathologies dentaires et parodontales : formalisation informatique et étude de faisabilité

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Odontologie

Investigateur principal : DR Julien BRAUX

Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/12/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

162. Etude PERIO3D

Intérêt de la caméra intra-orale 3D dans la motivation et l'efficacité des techniques d'instruction à l'hygiène orale

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Odontologie

Investigateur principal : DR Julien BRAUX

Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/11/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

163. Etude OCAPA

TROUBLES NEUROSENSORIELS ET DOULEURS CHEZ LES PATIENTS TRAITES POUR UN CANCER DE LA CAVITE BUCCALE ET DE L'OROPHARYNX.

Promoteur : CHU CLERMONT FERRAND

Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la bouche, parties autres et non précisées

Lieu de réalisation au CHU : Odontologie

Investigateur principal : DR Stéphane DERRUAU

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2021

Essai autre

Pathologie Cancereuse

164. Etude HSPDA

Association entre Hidradénite Suppurée et Maladies parodontales

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Odontologie

Investigateur principal : PR Sandrine LORIMIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/4/2018

Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

165. Etude PHRASAL

ANALYSE COUT-EFFICACITE DE LA REHABILITATION VOCALE AVEC PROTHESE PHONATOIRE INTER-TRACHEO-OESOPHAGIENNE RENFORCEE VERSUS PROTHESE PHONATOIRE STANDARD EN CAS DE FUITES INTRA-PROTHETIQUES REPETEES CHEZ LES PATIENTS LARYNGECTOMISES TOTAUX.

Promoteur : CHU Nantes

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du larynx

Lieu de réalisation au CHU : ORL

Investigateur principal : DR ESTEBAN BRENET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/5/2020

Essai autre

Pathologie Cancereuse

166. Etude NEUROSPEECH

Codage des signaux de parole dans le nerf auditif – étude exploratoire

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : ORL

Investigateur principal : DR XAVIER DUBERNARD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 27/7/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

167. Etude PETAL2

PROGRAMME D'EDUCATION THERAPEUTIQUE VISANT L'AMELIORATION DE LA QUALITE DE VIE DES PATIENTS LARYNGECTOMISES ET DE LEURS AIDANTS.

Promoteur : CHU Caen

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du larynx

Lieu de réalisation au CHU : ORL

Investigateur principal : DR JEAN-CLAUDE MEROL

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

168. Etude CIMENT

EPIDEMIOLOGIE ET CARACTERISTIQUES CLINIQUES DES INFECTIONS A MYCOBACTERIES NON TUBERCULEUSES CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE MUCOVISCIDOSE.

Promoteur : CHU Brest

Pathologie ciblée : Fibrose kystique

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : PR Michel ABELY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/4/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

169. Etude CAR-CF

ETUDE DE LA REPONSE IMMUNITAIRE HUMORALE CONTRE LA COVID-19, CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE MUCOVISCIDOSE.

Promoteur : HC Lyon

Pathologie ciblée : Fibrose kystique
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : PR Michel ABELY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/9/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

170. Etude TOMEPI

Épilepsies et cognition sociale : impact des fonctions exécutives et langagières
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Mélanie JENNESSON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 21/11/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

171. Etude SIOP UMBRELLA 2016

PRISE EN CHARGE DES ENFANTS ATTEINTS DE TUMEURS RENALES SELON LE PROTOCOLE INTERNATIONAL SIOP RTSG 2016 UMBRELLA PROPOSANT LA RELECTURE RADIOLOGIQUES CENTRALISEE.
Promoteur : AP-HM
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du rein, à l'exception du bassinnet
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/5/2020
Essai autre
Pathologie Cancereuse

172. Etude HISTIO TARGET

BIOMARQUEURS ET ANALYSES MOLECULAIRES DANS LES HISTIOCYTOSES.
Promoteur : GROUPE ETUDE DES HISTIOCYTOSES
Pathologie ciblée : Tumeurs malignes des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés, autres et non précisées
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2022
Essai autre
Pathologie Cancereuse

173. Etude RETINO 2018 - IC 2019-05 (Sous-étude 2 RIPH2)

TRAITEMENTS CONSERVATEURS DU RETINOBLASTOME: EFFICACITE DES NOUVELLES STRATEGIES ET DEVENIR VISUEL
Promoteur : Institut Curie
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'oeil et de ses annexes
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/4/2021
Essai autre
Pathologie Cancereuse

174. Etude DROP-SFPO-2016

IMPACT DU PROGRAMME DROP (DRUG RELATED PROBLEMS IN ONCOLOGY PRACTICE - PROBLEMES LIES AUX MEDICAMENTS EN PRATIQUE ONCOLOGIQUE) D'INTERVENTIONS PHARMACEUTIQUES VILLE/HOPITAL DE LA SOCIETE FRANÇAISE DE PHARMACIE ONCOLOGIQUE VERSUS PRISE EN CHARGE HABITUELLE, SUR LES PROBLEMES MEDICAMENTEUX (DRUG RELATED PROBLEMS DRP) LIES AUX ANTICANCEREUX ORAUX CHEZ LES PATIENTS AMBULATOIRES PRESENTANT DES FACTEURS DE RISQUES.

Promoteur : HC Lyon

Pathologie ciblée : Autres soins médicaux

Lieu de réalisation au CHU : Pôle Pharmacie

Investigateur principal : DR Florian SLIMANO

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/1/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

175. Etude OBÉMO-PILOTE

Caractérisation du profil neuro-fonctionnel de la régulation émotionnelle et de ses liens avec le comportement alimentaire des patients atteints d'obésité, avec ou sans hyperphagie boulimique et candidats à la chirurgie bariatrique. Étude Pilote

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Adultes

Investigateur principal : DR BENZEROUK

Etude ouverte aux inclusions depuis le 12/8/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

176. Etude PROJET COSEFEX-T

La cognition sociale et les processus exécutifs sont-ils des marqueurs de vulnérabilité aux troubles d'usage d'alcool ? Etude transversale

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Adultes

Investigateur principal : PR Arthur KALADJIAN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 8/6/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

177. Etude EVAGIT

LE STRESS POST-TRAUMATIQUE POST-NATAL: IMPACT D'UNE INTERVENTION DYADIQUE PRECOCE PAR LA THERAPIE DE GUIDANCE INTERACTIVE SUR LA SENSIBILITE MATERNELLE ET LA REDUCTION DU STRESS MATERNEL.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Infanto-juvénile

Investigateur principal : DR Julie AUER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 30/11/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

178. Etude ANO-TERV

Effacité de la Thérapie par Exposition en Réalité Virtuelle dans la prise en charge de la dysmorphophobie des patientes atteintes d'anorexie mentale : étude de supériorité, randomisée, contrôlée

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Infanto-juvénile

Investigateur principal : DR Julien EUTROPE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/8/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

179. Etude ECRIN

ETUDE EFFICACITE D'UNE STRATEGIE ADAPTEE DES SOINS PSYCHOTHERAPEUTIQUES PARENT-ENFANT EVALUANT LES SYMPTOMES DE L'ENFANT DE MOINS DE 3 ANS ET L'INTERACTION PARENT-ENFANT.

Promoteur : CHU Besançon

Pathologie ciblée : Soins impliquant une rééducation

Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Infanto-juvénile

Investigateur principal : PR Anne Catherine ROLLAND

Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/2/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

180. Etude SARCO-PR

Evaluation d'une nouvelle méthode de dépistage de la sarcopénie dans la polyarthrite rhumatoïde

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée : Autres polyarthrites rhumatoïdes

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR LOIS BOLKO

Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/4/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

181. Etude EPI-VR

Évaluation de l'intérêt d'un Casque de Réalité Virtuelle sur la douleur et l'anxiété lors d'une infiltration Épidurale par la voie du hiatus sacrococcygien chez les patients présentant une lomboradiculalgie

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/8/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

182. Etude EPREVUP

EVALUATION DE LA VALEUR PREDICTIVE DE L'ECHOGRAPHIE VEINEUSE DE COMPRESSION PAR L'URGENTISTE DANS L'ELIMINATION DU DIAGNOSTIC DE THROMBOSE VEINEUSE PROFONDE (TVP) PROXIMALE CHEZ LES PATIENTS AVEC PROBABILITE CLINIQUE NON FORTE;

Promoteur : CHU Strasbourg

Pathologie ciblée : Phlébite et thrombophlébite
Lieu de réalisation au CHU : Structure interne Accueil des Urgences Adultes
Investigateur principal : DR MICHAEL HOANG
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

183. Etude SEPSISCOOL II

ETUDE MULTICENTRIQUE RANDOMISEE ENTRE UN GROUPE EXPERIMENTAL "REFROIDISSEMENT EXTERNE" COMPARE A UN GROUPE CONTRÔLE "ABSENCE DE TRAITEMENT SPECIFIQUE DE LA FIEVRE", CONTRÔLÉE ET DE SUPERIORITE;
Promoteur : CH CRETEIL
Pathologie ciblée : Choc, non classé ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Structure Interne Réanimation
Investigateur principal : PR Bruno MOURVILLIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/10/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

184. Etude CASCADE

ETUDE EPIDEMIOLOGIQUE SUR LA PRISE EN CHARGE DES SURVIVANTS D'ARRÊT CARDIAQUES EXTRAHOSPITALIERS EN CHAMPAGNE-ARDENNE.
Promoteur : C.H. TROYES
Pathologie ciblée : Arrêt cardiaque
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR ANTOINE GOURY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

185. Etude LATA

Limitation ou arrêt des thérapeutiques actives dans les réanimations de la région Grand-Est : étude d'un mois
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Vincent LEGROS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 12/7/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

186. Etude ABDOVEL

Etude pilote : Etude de la variation respiratoire du pic de vélocité de l'aorte abdominale comme critère de précharge dépendance chez les patients ventilés en insuffisance circulatoire aigue
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Vincent LEGROS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 27/2/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

187. Etude AMAC

Activité physique du personnel médical dans un service d'anesthésie et de soins intensifs pendant les gardes

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation

Investigateur principal : DR Vincent LEGROS

Etude ouverte aux inclusions depuis le 10/9/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

188. Etude OBSERVATOIRE HEAR

HEALTHCARE EUROPEAN AMYLOIDOSIS REGISTRY

Promoteur : HEART'S FOUNDATION

Pathologie ciblée : Amylose

Lieu de réalisation au CHU : Cardiologie et pathologie vasculaire

Investigateur principal : DR Jerome COSTA

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

189. Etude CIEMAR

CIEMAR : Registre CIRSE pour l'Ablation par Micro-ondes avec Emprint

Promoteur : CIRCE

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive

Investigateur principal : PR REZA KIANMANESH

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2021

Essai autre

Pathologie Cancereuse

190. Etude DANA0

ETUDE DE L'EFFET DU MOMENT DU DIAGNOSTIC (ANTENATAL VS POSTNATAL) SUR LES REACTIONS POST-TRAUMATIQUES DE PARENTS D'ENFANTS OPERES D'ATRESIE DE L'ŒSOPHAGE.

Promoteur : CHU LILLE

Pathologie ciblée : Malformations congénitales de l'oesophage

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie pédiatrique

Investigateur principal : PR Marie-Laurence POLI-MEROL

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/2/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

191. Etude ORFEVAR

ANALYSE COUT / UTILITE DES ENDOPROTHESES AORTIQUES FENETREES VERSUS CHIRURGIE OUVERTE POUR LE TRAITEMENT DES ANEURISMES AORTIQUES ABDOMINAUX COMPLEXES: UNE ETUDE DE COHORTE PROSPECTIVE COMPARATIVE MULTICENTRIQUE.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Anévrisme aortique et dissection

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie vasculaire et angiologie

Investigateur principal : DR Ambroise DUPREY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2021

Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

192. Etude DEVENIR-IAM

ETUDE OBSERVATIONNELLE MULTICENTRIQUE DU DEVENIR DES PATIENTS ADMIS POUR UNE ISCHEMIE AIGUE DU MEMBRE INFERIEUR.

Promoteur : CHU NICE

Pathologie ciblée : Embolie et thrombose artérielles

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie vasculaire et angiologie

Investigateur principal : DR Ambroise DUPREY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/3/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

193. Etude EPI-EFA

OBSERVATOIRE NATIONAL POST-INSCRIPTION

DE L'ENDOPROTHESE AORTIQUE ABDOMINALE SUR MESURE ANACONDAÔ FENETREE

Promoteur : VASCUTEK

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie vasculaire et angiologie

Investigateur principal : DR Ambroise DUPREY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

194. Etude DIAPASON1

VALIDATION EXTERNE D'UN SCORE PREDICTIF DE PASSAGE EN ETAT DE MORT ENCEPHALIQUE DES PATIENTS VICTIMES D'ACCIDENTS VASCULAIRES CEREBRAUX GRAVES SANS RESSOURCE THERAPEUTIQUE EN VUE DU DON D'ORGANES.

Promoteur : CHU Nancy

Pathologie ciblée : Présence de greffe d'organe et de tissu

Lieu de réalisation au CHU : Coordination des prélèvements d'organes et de tissus

Investigateur principal : DR VALERIE BRUNET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 24/6/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

195. Etude RESEAU RIC-MEL (anciennement CENGEPS-GMF Mel)

Réseau RIC-Mel - Réseau pour la Recherche et l'Investigation Clinique pour le Mélanome

(Anciennement : Mise en place d'une cohorte nationale de patients atteints de mélanome dans le cadre d'un réseau d'investigation clinique.)

Promoteur : CHU Nantes

Pathologie ciblée : Mélanome malin de la peau

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2021

Essai autre

Pathologie Cancereuse

196. Etude PSOBIOTEQ 2

Registre français de patients présentant un psoriasis cutané et initiant un traitement

systémique.
 Promoteur : AP-HP
 Pathologie ciblée : Psoriasis
 Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
 Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
 Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2021
 Essai autre
 Pathologie non Cancéreuse

197. Etude IGA SCORE

VALIDATION D'UN SCORE DE SEVERITE SIMPLIFIE DANS LA PEMPHIGOIDE BULLEUSE.
 Promoteur : CHU Rouen
 Pathologie ciblée : Pemphigoïde
 Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
 Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
 Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/6/2022
 Essai autre
 Pathologie non Cancéreuse

198. Etude CHROMAPS C21-35

ETUDE PROSPECTIVE COMPARATIVE DES PERFORMANCES DE DETECTION DES VARIATIONS DE NOMBRE ET DE STRUCTURE DES CHROMOSOMES PAR LES TECHNIQUES DE CARTOGRAPHIE MOLECULAIRE ET DE SEQUENCAGE DE GRAND FRAGMENT.
 Promoteur : INSERM
 Pathologie ciblée : Autres anomalies des chromosomes, non classées ailleurs
 Lieu de réalisation au CHU : Génétique et Biologie de la Reproduction
 Investigateur principal : PR Martine DOCO-FENZY
 Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/6/2022
 Essai autre
 Pathologie non Cancéreuse

199. Etude SYNDROME DES OVAIRES POLYKYSTIQUES ET EXPOSITION AUX PERTURBATEURS ENDOCRINIENS

Antécédent d'expositions aux perturbateurs endocriniens chez des femmes présentant un syndrome des ovaires polykystiques
 Promoteur : CHU REIMS
 Pathologie ciblée :
 Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique
 Investigateur principal : DR Anne FEVRE
 Etude ouverte aux inclusions depuis le 22/1/2021
 Essai autre
 Pathologie non Cancéreuse

200. Etude R-PO19085

Description de la concentration plasmatique du TFPI chez l'hémophile
 Promoteur : CHU REIMS
 Pathologie ciblée :
 Lieu de réalisation au CHU : Hématologie biologique
 Investigateur principal : PR Philippe NGUYEN Pr
 Etude ouverte aux inclusions depuis le 12/8/2019
 Essai autre
 Pathologie non Cancéreuse

201. Etude FIRE

Etude observationnelle rétro-prospective sur l'utilisation d'ibrutinib dans le traitement de la leucémie lymphoïde chronique et du lymphome à cellules du manteau en pratique clinique courante

Promoteur : Janssen Cilag

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : PR Alain DELMER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2016

Essai autre

Pathologie Cancereuse

202. Etude LYSATOMIC

CARACTERISATION DES BIOMARQUEURS MOLECULAIRES DIAGNOSTIQUES, PRONOSTIQUES ET THERANOSTIQUES ASSOCIES A LA PRISE EN CHARGE CLINIQUE DES PATIENTS ATTEINTS DE LYMPHOMES T (ET NK)

Promoteur : LYSARC

Pathologie ciblée : Lymphomes périphériques et cutanés à cellules T

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : PR Alain DELMER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/12/2021

Essai autre

Pathologie Cancereuse

203. Etude K-VIROGREF

Etude épidémiologique, clinique et anatomopathologique d'une cohorte de patients atteints de cancers viro-induits après transplantation d'organes solides et de cellules souches hématopoïétiques.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR ERIC DUROT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2015

Essai autre

Pathologie Cancereuse

204. Etude HTLV-OBS

CARACTERISATION CLINICO-BIOLOGIQUE ET SURVIE DES PATIENTS PORTEURS D'UNE LYMPHOPROLOFERATION HTLV-1 INDUITE (OU LYMPHOME/LEUCEMIE LIE AU VIRUS HTLV-1) ET DES PATIENTS INFECTES PAR LE VIRUS HTLV-1.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Autres maladies à virus, non classées ailleurs

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR SOPHIE GODET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

205. Etude CONFIRM-MRD

EVALUATION PROSPECTIVE DE L'IMPACT PRONOSTIQUE DE LA MALADIE RESIDUELLE MESURABLE (MRD) DANS UNE ETUDE DE PHASE III COMPARANT UN TRAITEMENT A DUREE FIXE

A UN TRAITEMENT EN CONTINU PAR DARATUMUMAB, LENALIDOMIDE ET DEXAMETHASONE DU MYELOME MULTIPLE EN RECHUTE NECESSITANT UNE PREMIERE THERAPIE DE RATRAPAGE.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR SOPHIE GODET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/4/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

206. Etude RHUMM

PERFORMANCE DIAGNOSTIQUE DE L'ECHANTILLON URINAIRE SUR MICTION POUR LA DETECTION DES COMPOSANTS MONOCLONAUX CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE MYELOME MULTIPLE.

Promoteur : IFM - INTERGROUPE FRANCOPHONE DU MYELOME

Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR SOPHIE GODET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 21/3/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

207. Etude Registre LAGC-AIM

OBSERVATOIRE DES LYMPHOMES ANAPLASIQUES A GRANDES CELLULES ALK NEGATIFS ASSOCIES A DES IMPLANTS MAMMAIRES.

Promoteur : LYSARC

Pathologie ciblée : Lymphomes périphériques et cutanés à cellules T

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR SOPHIE GODET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2018

Essai autre

Pathologie Cancereuse

208. Etude OBS16577 - IONA-MM

Étude non interventionnelle, internationale et observationnelle portant sur l'isatuximab chez des patients atteints de myélome multiple récidivant et/ou réfractaire (MMRR)

Promoteur : Sanofi

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR SOPHIE GODET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

209. Etude COVIMMUNOMM (COVID)

ANALYSE DES PARAMETRES IMMUNITAIRES IMPLIQUES DANS LA SURVENUE ET LE DEVENIR D'UNE INFECTION A SARS-COV-2 CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE MYELOME MULTIPLE.

Promoteur : IFM - INTERGROUPE FRANCOPHONE DU MYELOME

Pathologie ciblée : Codes pour usage urgent

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR SOPHIE GODET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/3/2021

Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

210. Etude LAMSA 2013

Etude épidémiologique d'une cohorte prospective de patients âgés de 60 ans et plus pris en charge pour LAM et recevant un traitement d'induction intensif.

Promoteur : FILO

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2016

Essai autre

Pathologie Cancereuse

211. Etude LAM3

OBSERVATOIRE NATIONAL DE TRAITEMENT DE PREMIERE LIGNE DES LEUCEMIES AIGUES PROMYELOCYTAIRES (LAP) DE RISQUE STANDARD CHEZ LES PATIENTS DE MOINS DE 70 ANS.

Promoteur : GROUPE FRANCAIS D ETUDE DES LAP

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2016

Essai autre

Pathologie Cancereuse

212. Etude RAVEN

ETUDE DES MECANISMES DE RESISTANCE AU VENETOCLAX DANS LA LEUCEMIE LYMPHOÏDE CHRONIQUE.

Promoteur : CHU CLERMONT FERRAND

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

213. Etude FOLLOW

ETUDE OBSERVATIONNELLE FRANCAISE DES PATIENTS PRESENTANT UNE LEUCEMIE LYMPHOÏDE CHRONIQUE OU UN LYMPHOME LYMPHOCYTIQUE EN SITUATION DE VRAIE VIE.

Promoteur : FILO

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL

Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/9/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

214. Etude T-PLL

ETUDE PROSPECTIVE ET RETROSPECTIVE EVALUANT LES DONNEES EPIDEMIOLOGIQUES, CLINIQUES, MOLECULAIRES ET THERAPEUTIQUES DES LEUCEMIES PROLYMPHOCYTAIRES T.

Promoteur : FILO

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/9/2020
Essai autre
Pathologie Cancereuse

215. Etude AVIATOR2020

REGISTRE FRANCAIS DE SUIVI A LONG TERME DES PATIENTS PDGFRA D842V-GIST TRAITES PAR AVAPRITINIB
Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur maligne des organes digestifs, de sièges autres et mal définis
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 28/6/2021
Essai autre
Pathologie Cancereuse

216. Etude RAMDAM AMPULOME

COHORTE AMPULOME. ETUDE DES SURVIES ET DESCRIPTION DE LA PRISE EN CHARGE DES PATIENTS PORTEURS D'UN AMPULLOME VATERIEN DEGENERE.
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 9/12/2014
Essai autre
Pathologie Cancereuse

217. Etude CRUSOE - NETs

mEs – NETs
Cohorte française sur l'Atteinte Carcinoïde Cardiaque (ACC)
Promoteur : HC Lyon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/6/2018
Essai autre
Pathologie Cancereuse

218. Etude PERFUSE

Registre PERFUSE Maintien Thérapeutique à un an chez des patients Recevant Flixabi® ou Imraldi® : une étude de cohorte Française
Promoteur : Biogen
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

219. Etude DOPER

COHORTE NON INTERVENTIONNELLE PROSPECTIVE MULTICENTRIQUE AYANT POUR OBJECTIF DE

MONTRER L'EFFICACITE ET LA TOLERANCE EN VIE REELLE A 12 MOIS CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE MALADIES INFLAMMATOIRES CHRONIQUES DE L'INTESTIN EN REMISSION CLINIQUE PASSANT DU VEDOLIZUMAB INTRAVEINEUX AU VEDOLIZUMAB EN SOUS-CUTANE.

Promoteur : GETAID

Pathologie ciblée : Maladie de Crohn (entérite régionale)

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 9/6/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

220. Etude PEREM FR06 - GT-2021-02

ETUDE D'EFFICACITE ET DE TOLERANCE DE 24 MOIS, EN VIE REELLE CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE MICI EN REMISSION PASSANT DE L'INFLIXIMAB INTRAVEINEUX EN INFLIXIMAB SOUS-CUTANEE CT-P13 RESMSIMA SC.

Promoteur : GETAID

Pathologie ciblée : Maladie de Crohn (entérite régionale)

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/2/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

221. Etude SPARE LTFU (SUITE DE SPARE 2014-3)

ETUDE OBSERVATIONNELLE A LONG TERME DES PATIENTS INCLUS PRECEDEMMENT DANS L'ETUDE SPARE 2014-3.

Promoteur : GETAID

Pathologie ciblée : Maladie de Crohn (entérite régionale)

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/5/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

222. Etude

Protocole de base de la plateforme Product Surveillance Registry (PSR) ou registre de surveillance des produits neurovasculaires

Promoteur : COVIDIEN AG

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle

Investigateur principal : PR Laurent PIEROT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

223. Etude FRED EPI

Evaluation de la morbi-mortalité des patients porteurs d'un anévrisme intracrânien traité par le dispositif FRED/FRED JR en conditions réelles d'utilisation

Promoteur : Microvention France

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle

Investigateur principal : PR Laurent PIEROT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

224. Etude VS-006

Etude prospective, ouverte, multicentrique, à bras unique, conçue pour évaluer la sécurité, la performance et l'efficacité de l'endoprothèse à thrombectomie NeVa dans le traitement des AVC à occlusion de gros vaisseaux sanguins
Promoteur : VESALIO
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle
Investigateur principal : PR Laurent PIEROT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

225. Etude VS-005

Registre prospectif, ouvert, multicentrique conçu pour évaluer la sécurité, la performance et l'efficacité de l'endoprothèse à thrombectomie NeVa dans le traitement des AVC par occlusion de gros vaisseaux sanguins
Promoteur : VESALIO
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle
Investigateur principal : PR Laurent PIEROT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

226. Etude C08-10 COBRA

COHORTE OBSTRUCTION BRONCHIQUE ET ASTHME : SUITE DE COHORTE CLINICO-BIOLOGIQUE.
Promoteur : INSERM
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

227. Etude POSITHES

Etude non interventionnelle, nationale, prospective, multicentrique, portant sur les patients atteints de cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) localement avancé ou métastatique, présentant une mutation activatrice de l'EGFR
Promoteur : AstraZeneca
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2021
Essai après commercialisation
Pathologie Cancereuse

228. Etude Imreal

A NON-INTERVENTIONAL, MULTICENTER, MULTIPLE COHORT STUDY INVESTIGATING THE

OUTCOMES AND SAFETY OF ATEZOLIZUMAB UNDER REAL-WORLD CONDITIONS IN PATIENTS TREATED IN ROUTINE CLINICAL PRACTICE

Promoteur : Roche

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2019

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

229. Etude PRESATHMA

FACTEURS ASSOCIES A L'EVOLUTION DU PRESENTEISME SOUS BIOTHERAPIE DANS L'ASTHME SEVERE.

Promoteur : CHU LILLE

Pathologie ciblée : Asthme

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/5/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

230. Etude RAMSES

RECHERCHE SUR LES ASTHMES SEVERES.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Asthme

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/12/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

231. Etude TAPAGE

Education Thérapeutique du Patient : Asthme et Grossesse

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/8/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

232. Etude Hypersensibilité aux champs électromagnétiques

AMELIORER LE RECUEIL DES DONNEES CLINIQUES POUR L'ETUDE DE L'HYPERSENSIBILITE AUX CHAMPS ELECTROMAGNETIQUES - ETUDE NATIONALE.

Promoteur : ANSES

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Médecine du travail pathologie professionnelle

Investigateur principal : PR frederic DESCHAMPS

Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/4/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

233. Etude CARAVEL

Evaluation de l'efficacité virologique et du maintien de la réponse virologique de l'association fixe Dolutégravir / Lamivudine (DOVATO™) chez des patients adultes infectés par le VIH-1, naïfs de traitement ou pré-traités par ARV et contrôlés virologiquement, en pratique courante, en France

Promoteur : VIIV HEALTHCARE

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie

Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2020

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

234. Etude R-PO17041

Les patients ayant des animaux de compagnies sont-ils plus à risque d'être porteur de BMR?

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie

Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR

Etude ouverte aux inclusions depuis le 31/5/2017

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

235. Etude SENIORHEMO

ETAT DE SANTE OBJECTIF ET PERCU DES SENIORS ATTEINTS D'HEMOPHILIE MODEREE OU SEVERE EN FRANCE. UNE ETUDE ANCILLAIRE DE LA COHORTE FRANCECOAG.

Promoteur : AP-HM

Pathologie ciblée : Carence héréditaire en facteur VIII

Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie

Investigateur principal : DR yohan NGUYEN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/6/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

236. Etude ESCORT-HU Extension

Étude de prolongation ESCORT-HU : Cohorte européenne de l'anémie falciforme – hydroxyurée – étude de prolongation

Promoteur : ADDMEDICA

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie

Investigateur principal : DR VIOLAINE NOEL

Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/4/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

237. Etude CHECKPOINT

Prévalence de l'apparition ou modification du titre d'autoanticorps associés à une connectivité ou une endocrinopathie chez les patients traités par inhibiteur de point de contrôle immunitaire (checkpoint) pour une pathologie néoplasique

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie

Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/11/2019
Essai autre
Pathologie Cancereuse

238. Etude BEROLIFE

ETUDE OBSERVATIONNELLE POST-ATU DES PATIENTS TRAITES EN FRANCE PAR BEROTRALSTAT
POUR DES CRISES RECURRENTES D'ANGIO-ŒDEME HEREDITAIRE
Promoteur : INTSEL-CHIMOS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2022
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

239. Etude TRANSCOV

Identification des modes de transmission du SARS-Cov-2 pendant la phase de confinement en
France - dans la région de Reims
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 10/7/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

240. Etude EGR2

Etude prospective observationnelle sur la grossesse et la prise en charge en AMP au cours des
maladies rares.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Surveillance d'une grossesse à haut risque
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne U41
Investigateur principal : DR Pauline ORQUEVAUX
Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/9/2014
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

241. Etude ETUDE DEMETER

Etude DEMETER : ressenti des soignants après une prise en charge palliative en salle de
naissance d'un nouveau-né prématuré non éligible à une réanimation
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR Marie-Odile NOIZET-YVERNEAU
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/2/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

242. Etude RESEAU REIN

REIN - Réseau Epidémiologique et Information en Néphrologie
Promoteur : Agence de la Biomedecine

Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR Isabelle KAZES
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2005
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

243. Etude 156-12-299

Étude de sécurité d'emploi après autorisation, non interventionnelle, multicentrique, d'une durée de 6 ans menée chez des patients ayant reçu du JINARC® sur ordonnance pour une polykystose rénale autosomique dominante
Promoteur : Otsuka
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : PR Philippe RIEU
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2017
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

244. Etude OFSEP-CIS

Cohorte Prioritaire de l'Observatoire Français de la Sclérose En Plaques. Patients atteints d'un Syndrome Cliniquement Isolé. Cohorte OFSEP-CIS
Promoteur : Université Claude BERNARD LYON 1 (UCBL)
Pathologie ciblée : Sclérose en plaques
Lieu de réalisation au CHU : Neurologie
Investigateur principal : PR Ayman TOURBAH
Etude ouverte aux inclusions depuis le 27/7/2016
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

245. Etude QIZENDAY

Suivi de la cohorte du Grand Est des patients traités par Qizenday
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Sclérose en plaques
Lieu de réalisation au CHU : Neurologie
Investigateur principal : PR Ayman TOURBAH
Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/6/2017
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

246. Etude BIOD2021-03

Essai clinique observationnel, prospectif et multicentrique, mesurant les performances et la sécurité à long terme de Biodentine™ chez des patients traités pour des indications endodontiques
Promoteur : SEPTODONT SAS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Odontologie
Investigateur principal : DR Marie-Paule GELLE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2022
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

247. Etude CD160 ET GREFFE DE CORNÉE

CD160 et greffe de cornée : étude de l'expression de CD160 par les vaisseaux paralimniques et cornéens

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie

Investigateur principal : PR Alexandre DENOYER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/3/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

248. Etude MYDRIASE ET FLACS

Evaluation d'un protocole de mydriase pharmacologique préopératoire pour la chirurgie de la cataracte assistée au laser femtoseconde

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée : Cataracte sénile

Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie

Investigateur principal : PR Alexandre DENOYER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/6/2018

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

249. Etude N-PARO

EVALUATION DE LA PRISE EN CHARGE GANGLIONNAIRE DES CANCERS PAROTIDIENS.

Promoteur : GORTEC

Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la glande parotide

Lieu de réalisation au CHU : ORL

Investigateur principal : DR ESTEBAN BRENET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/3/2021

Essai autre

Pathologie Cancéreuse

250. Etude TED

RECENSEMENT DES PATIENTS/FAMILLES PRESENTANT UNE TUMEUR PEDIATRIQUE ET UNE OU PLUSIEURS ANOMALIES DU DEVELOPPEMENT (TED) : CARACTERISATION DE NOUVEAUX SYNDROMES DE PREDISPOSITION TUMORALE ET DE LEURS BASES MOLECULAIRES.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Troubles envahissants du développement

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2017

Essai autre

Pathologie Cancéreuse

251. Etude RIME

OBSERVATOIRE NATIONAL DES INSUFFISANCES MEDULLAIRES. CREATION D'UNE BASE DE DONNEES CLINICO-BIOLOGIQUES PROSPECTIVE AVEC CONSTITUTION D'UNE COLLECTION D'ECHANTILLONS BIOLOGIQUES.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Autres aplasies médullaires

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/5/2018
Essai autre
Pathologie Cancereuse

252. Etude OSCARE
LEUCEMIE AIGUË MYELOÏDE SECONDAIRE DE L'ENFANT : FACTEURS PRONOSTIQUES CLINIQUES ET BIOLOGIQUES
Promoteur : CHU BORDEAUX
Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2020
Essai autre
Pathologie Cancereuse

253. Etude NB-SCI
Registre prospectif des tumeurs neuroblastiques périphériques avec envahissement du canal rachidien.
Promoteur : CHU GRENOBLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du cerveau
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/10/2016
Essai autre
Pathologie Cancereuse

254. Etude OBSERVATOIRE TGM 2013
STRATEGIES THERAPEUTIQUES DANS LES TUMEURS GERMINALES MALIGNES EXTRA-CEREBRALES ET LES TUMEURS DES CORDONS SEXUELS DE L'ENFANT, L'ADOLESCENT ET DU JEUNE ADULTE.
Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du testicule
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/2/2016
Essai autre
Pathologie Cancereuse

255. Etude RNCE - REGISTRE NATIONAL DES CANCERS DE L'ENFANTS
REGISTRE NATIONAL DES CANCERS DE L'ENFANTS (Reprend registre RNHE + Registre RNTSE+registre complémentaire)
Promoteur : INSERM
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2016
Essai autre
Pathologie Cancereuse

256. Etude SACHA
ETUDE DE COHORTE PROSPECTIVE OBSERVATIONNELLE DE SUIVI DE L'UTILISATION DE MOLECULES INNOVANTES EN CANCEROLOGIE ET EN HEMATOLOGIE POUR LES ENFANTS, LES

ADOLESCENTS ET LES JEUNES ADULTES EN SITUATION D'ECHEC THERAPEUTIQUES OU EN RECHUTE ET NON ELIGIBLES A UN ESSAI CLINIQUE: UN PROJET DE LA SFCE.

Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/5/2022

Essai autre

Pathologie Cancereuse

257. Etude OPPUS

An Observational national Pediatric study on Prevalence of Unexplained Splenomegaly

Promoteur : Sanofi Aventis

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

258. Etude CROITRE

Registre des enfants traités par Norditropine® pour un retard de croissance dû au syndrome de Noonan (SN)

Promoteur : Novo Nordisk

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR PIERRE-FRANCOIS SOUCHON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

259. Etude R-PO20162

Elaboration d'un score de priorisation pour la conduite d'entretiens pharmaceutiques chez les patients traités par anticoagulants oraux

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Pôle Pharmacie

Investigateur principal : DR PAULINE QUILLET

Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/6/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

260. Etude OBS-METU

Dosage urinaire du méthotrexate dans l'évaluation de l'observance chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR Marion GEOFFROY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 9/6/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

261. Etude PADIRRA

PREDICTION DU SUCCES DE L'ARRET DE L'ABATACEPT A L'AIDE D'UN TEST REFLETANT LA REMISSION IMMUNOLOGIQUE DANS LA POLYARTHRITE RHUMATOÏDE.

Promoteur : CHU Rouen

Pathologie ciblée : Autres polyarthrites rhumatoïdes

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/7/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

262. Etude SMART2T

MARQUEURS PREDISANT LA NON-REPONSE AUX TRAITEMENTS.

Promoteur : CHU St Etienne

Pathologie ciblée : Autres polyarthrites rhumatoïdes

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

263. Etude PRO-SPIRIT - I1F-MC-B009 – 7004627

Étude observationnelle portant sur la persistance des traitements du rhumatisme psoriasique

Promoteur : Eli Lilly

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2021

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

264. Etude PARROTFISH GLPG0634-CL-424

Étude prospective, non interventionnelle, menée en France chez des femmes atteintes de polyarthrite rhumatoïde active modérée à sévère recevant du filgotinib pendant deux ans

Promoteur : GALAPAGOS NV

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

265. Etude MAJIK

ETUDE OBSERVATIONNELLE MULTICENTRIQUE DE TYPE "OBSERVATOIRE" PROCEDANT AU RECUEIL PROSPECTIF ET CONTINU DE DONNEES CLINIQUES ET BIOLOGIQUES CONCERNANT DES PATIENTS TRAITES PAR INHIBITEURS DE JAK.

Promoteur : SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE RHUMATOLOGIE

Pathologie ciblée : Polyarthrite rhumatoïde séropositive

Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/10/2019

Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

266. Etude TOSCA

étude rétrospective comparative indirecte Sur Cemiplimab vs les traitements standards en France

Promoteur : Sanofi

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2022

Essai après commercialisation

Pathologie Cancéreuse

267. Etude EFFECT-FR

Etude sur la sécurité et l'efficacité des dispositifs de thrombectomie mécanique dans la pratique courante en France

Promoteur : Medtronic

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Neurologie

Investigateur principal : DR SOLENE MOULIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2022

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

268. Etude R-PA18027

Cuti acnes dans les infections ostéo-articulaires

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Orthopédie - Traumatologie

Investigateur principal : DR Xavier OHL

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2018

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse