

1. Etude STOP-OR-NOT
IMPACT DE LA POURSUITE DES INHIBITEURS DU SYSTÈME RENINE ANGIOTENSINE-ALDOSTERONE AVANT CHIRURGIE MAJEURE SUR LA MORBI-MORTALITE PERI-OPERATOIRE.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Hypertension essentielle (primitive)
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : PR Beny CHARBIT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

2. Etude EXCHANGE-IPF
ECHANGES PLASMATIQUES THERAPEUTIQUES, RITUXIMAB ET IMMUNOGLOBULINES INTRAVEINEUSES (IgIV) POUR L'EXACERBATION AIGUË DE FIBROSE PULMONAIRE CHEZ LES PATIENTS ADMIS EN REANIMATION: ESSAI OUVERT, RANDOMISE ET CONTRÔLE.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Autres affections pulmonaires interstitielles
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Joël COUSSON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/9/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

3. Etude BDG-REA
Performance du dosage plasmatique du 1,3- β -D-glucane (BDG) pour le diagnostic de candidémie chez les patients de réanimation : Une étude prospective, multicentrique.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Candidose
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Joël COUSSON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/12/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

4. Etude ALPHO
Anaphylaxie aux curares et exposition à la Pholcodine. Etude cas-témoin.
Promoteur : CHU Nancy
Pathologie ciblée : Autres complications de soins chirurgicaux et médicaux, non classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : PR Jean-Marc MALINOVSKY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2015
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

5. Etude R-PA15082
Comparaison de l'efficacité clinique de 2 stratégies de bloc paravertébral dans la chirurgie thoracique par thoracotomie : échoguidé par l'anesthésiste versus de visu par le chirurgien
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : PR Jean-Marc MALINOVSKY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/11/2015
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

6. Etude R-PA16045
Intérêt de la curarisation lors de la chirurgie laparoscopique et recherche de facteurs associés à une compliance abdominale diminuée
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Nicolas ROCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/7/2016
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
7. Etude SELECT EX9536-4388
Effets du sémaglutide sur les paramètres cardiovasculaires chez les personnes en surpoids ou obèses
Promoteur : Novo Nordisk
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : PR VINCENT DURLACH 2
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
8. Etude EVAOLD
Évaluation d'une stratégie guidée par l'imagerie par rapport à la coronarographie systématique chez les patients âgés avec Ischémie : un essai multicentrique randomisé de non infériorité.
Promoteur : CHU GRENOBLE
Pathologie ciblée : Infarctus aigu du myocarde
Lieu de réalisation au CHU : Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : PR JULIA SIMON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
9. Etude NORAD01
Essai randomisé de phase III multicentrique comparant la chimiothérapie seule à la radiochimiothérapie préopératoire pour les cancers du rectum localement évolués d'emblée résécables.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du rectum
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/7/2019
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
10. Etude K130901 CELL
Etude randomisée multicentrique comparant la laparoscopie à la laparotomie pour la

chirurgie du cancer du côlon chez le sujet âgé de plus de 75 ans.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai autre
Pathologie Cancereuse

11. Etude LIPA-DRAIN

Etude des enzymes pancréatiques dans les drains comme biomarqueurs précoces de fistule pancréatique post-opératoire et de son retentissement clinique.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2017
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

12. Etude NUTRILEAK

NUTRITION ENTERALE VERSUS PARENTERALE DANS LE TRAITEMENT CONSERVATEUR DES FISTULES POST-OPERATOIRES DU TUBE DIGESTIF SUPERIEUR: ETUDE DE PHASE III MULTICENTRIQUE, RANDOMISEE EN 2 GROUPES PARALLELES, EN OUVERT.
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Autres maladies de l'intestin
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 21/8/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

13. Etude HUS 5971 - ILEHOS

ETUDE PROSPECTIVE MULTICENTRIQUE RANDOMISEE DE L'EFFICACITE DU LANREOTIDE DANS LE CADRE DES ILEOSTOMIES TRES PRODUCTIVES (AVEC UN DEBIT>2L/24H).
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Atteintes de l'appareil digestif après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/6/2016
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

14. Etude GASTRICHIP

Interêt de la ChimioHyperthermie Intrapéritonéales (CHIP) adjuvante à l'oxaliplatine dans le traitement curatif des cancers gastriques avancés. Etude nationale, randomisée et multicentrique de phase III.
Promoteur : HC Lyon
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 1/1/2014
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

15. Etude R-PO18091

Exploration péri-opératoire des voies lymphatiques pancréatiques avant résection chirurgicale – Recherche d'une segmentation pancréatique
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Yohann RENARD
Etude ouverte aux inclusions depuis le 10/7/2018
Essai autre
Pathologie Cancereuse

16. Etude PROPENSIX

EVALUATION D'UNE REPROGRAMMATION NEUROMOTRICE D'UN MEMBRE SUPERIEUR PAR PRESSOTHERAPIE PROPIOCEPTIVE CHEZ L'ENFANT PRESENTANT UNE PARALYSIE CEREBRALE HEMIPLEGIQUE.
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie pédiatrique
Investigateur principal : DR MATHILDE TOUSSAINT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/7/2016
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

17. Etude QRK309

Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du QPI-1002 pour la prévention des événements indésirables rénaux majeurs (EIRM) chez des sujets à haut risque d'insuffisance rénale aiguë (IRA) après une chirurgie cardiaque
Promoteur : QUARK PHARMACEUTICALS INC
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie thoracique et cardio-vasculaire
Investigateur principal : PR Vito-Giovanni RUGGIERI
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2019
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

18. Etude REPLACE

PROTHESES VASCULAIRES DE POLYTETRAFLUOROETHYLENE (PTFE) HEPARINEES VS EPTFE BRUT DANS LE TRAITEMENT DE L'ARTERIOPATHIE OBLITERANTE DES MEMBRES INFERIEURS (AOMI) EN L'ABSENCE D'UNE VEINE AUTOLOGUE APPROPRIEE.
Promoteur : CHU Nantes
Pathologie ciblée : Athérosclérose
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie vasculaire et angiologie
Investigateur principal : DR Ambroise DUPREY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

19. Etude RETREAT FRAIL

Impact de la réduction du traitement antihypertenseur sur la mortalité chez des sujets fragiles avec Pression Artérielle Systolique (PAS) basse. Etude multicentrique, randomisée contrôlée, réalisée chez des sujets de 80 ans et plus, vivant en Institutions médico-sociales (IMS)

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Hypertension essentielle (primitive)

Lieu de réalisation au CHU : Court séjour gériatrique

Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA

Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/4/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

20. Etude MICROPB

Prédisposition génétique et influence du microbiome cutané dans la pemphigoïde bulleuse

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée : Pemphigoïde

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : PR Philippe BERNARD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/11/2015

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

21. 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

22. Etude INCB 50465-208

Etude de phase II d'escalade de dose évaluant la sécurité et la tolérance de l'INCB050465 chez des patients atteints de pemphigus vulgaire

Promoteur : INCYTE CORPORATION

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : DR Julie PLEE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2019

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

23. Etude BRASS

ETUDE MULTICENTRIQUE, EN DOUBLE AVEUGLE, RANDOMISEE, CONTROLEE CONTRE PLACEBO, EN GROUPES PARALLELES POUR EVALUER L'EFFICACITE DE LA TOXINE BOTULIQUE A DANS LE PHENOMENE DE RAYNAUD SECONDAIRE A UNE SCLERODERMIE SYSTEMIQUE CHEZ L'ADULTE.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Autres maladies vasculaires périphériques

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 19/11/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

24. Etude 1368-0025

An open-label, long term extension study to assess the safety and efficacy of BI 655130 treatment in patients with Generalized Pustular Psoriasis (GPP)

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

25. Etude 1368.0016

Étude de phase IIb multicentrique, en double aveugle, randomisée, contrôlée versus placebo, pour évaluer l'efficacité et la sécurité de différentes doses de BI 655130 en sous-cutané, chez des patients atteints de Psoriasis Palmo-plantaire (PPP) modérée à sévère

Promoteur : Boehringer Ingelheim

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2019

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

26. Etude 1368-0013

Étude de phase II multicentrique, en double aveugle, randomisée, contrôlée par du placebo, évaluant l'efficacité, la sécurité et la tolérabilité, d'une administration en intraveineuse unique de BI 655130 chez des patients présentant une poussée aiguë de Psoriasis Pustuleux Généralisé (PPG) d'intensité modérée à sévère

Promoteur : Boehringer Ingelheim

Pathologie ciblée : Psoriasis

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2019

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

27. Etude LTFU RITUX 3

EFFICACITE ET TOLERANCE A LONG TERME DES SCHEMAS THERAPEUTIQUES TESTES CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE PEMPHIGUS INCLUS DANS L'ESSAI "RITUXIMAB 3".

Promoteur : CHU Rouen

Pathologie ciblée : Pemphigoïde

Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie

Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/12/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

28. Etude BARIATHYPOSE

ESSAI CONTRÔLE RANDOMISÉ EN OUVERT PROSPECTIF MULTICENTRIQUE EVALUANT L'IMPACT DE L'HYPNOSE SUR LA PERTE DE POIDS CHEZ DES PATIENTS EN ECHEC DE CHIRURGIE BARIATRIQUE.

Promoteur : CHU Montpellier

Pathologie ciblée : Obésité

Lieu de réalisation au CHU : Endocrinologie - diabétologie

Investigateur principal : PR Eric BERTIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/3/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

29. Etude ECHOPARAT

Comparaison de l'échographie cervicale et de écho-scintigraphie couplée pour le diagnostic préopératoire de localisation dans l'hyperparathyroïdie primaire sporadique

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée : Hyperparathyroïdie et autres maladies de la glande parathyroïde

Lieu de réalisation au CHU : Endocrinologie - diabétologie

Investigateur principal : PR BRIGITTE DELEMER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 24/7/2017

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

30. Etude EVERSENSE

Bénéfices à long terme d'un implant pour la mesure du glucose en continu chez les adultes diabétiques – Essai clinique randomisé en France

Promoteur : Roche

Pathologie ciblée : Diabète sucré insulino-dépendant

Lieu de réalisation au CHU : Endocrinologie - diabétologie

Investigateur principal : DR Céline LUKAS-CROISIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

31. Etude DATOR

Développement de l'autogreffe de tissu ovarien dans le but de restaurer la fonction ovarienne.

Promoteur : CHU Besançon

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

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

Investigateur principal : DR Frederique CARRE-PIGEON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 28/11/2017

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

32. Etude DI-WA

APPORT DU SEQUENCAGE HAUT DEBIT DE L'ARN COMBINE AU SEQUENCAGE DE GENOMES ENTIERS DANS LE DIAGNOSTIC DE LA DEFICIENCE INTELLECTUELLE.

Promoteur : CHU Dijon

Pathologie ciblée : Retard mental, sans précision

Lieu de réalisation au CHU : Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : PR Martine DOCO-FENZY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/2/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

33. Etude DISCOVERY
IDENTIFICATION DES BASES MOLECULAIRES ET/OU PHYSIOLOGIQUES DE MALADIES DU DEVELOPPEMENT.
Promoteur : CHU Dijon
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 11/12/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
34. Etude COVAR
ETUDE DE CO-SEGREGATION FAMILIALE DES VARIANTS NUCLEOTIDIQUES DANS LES GENES BRCA1/2 POUR VALIDER LEUR UTILISATION EN CONSEIL GENETIQUE.
Promoteur : Institut Curie
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du sein
Lieu de réalisation au CHU : Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : DR CELINE POIRSIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2015
Essai autre
Pathologie Cancereuse
35. Etude PACTOL
EFFICACITE DE LA PONCTION TRANSVAGINALE POUR LE TRAITEMENT DES ABCES TUBO-OVARIENS PAR RAPPORT A LA LAPAROSCOPIE: ETUDE PROSPECTIVE COMPARATIVE RANDOMISEE CONTROLEE DE NON INFERIORITE.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique
Investigateur principal : PR Olivier GRAESSLIN
Etude ouverte aux inclusions depuis le 24/6/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
36. Etude SENTICOL III
ETUDE INTERNATIONALE DE VALIDATION DE LA BIOPSIE DU GANGLION SENTINELLE DANS LE CANCER PRECOCE DU COL UTERIN.
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du col de l'utérus
Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique
Investigateur principal : PR Olivier GRAESSLIN
Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/12/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

37. Etude R-PA17002
Rôle de la sénescence dans le développement du cancer de l'endomètre
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du corps de l'utérus
Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique
Investigateur principal : DR EMILIE RAIMOND
Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/4/2017
Essai autre
Pathologie Cancereuse
38. Etude BAY 1093884
Étude à doses multiples et croissantes de BAY 1093884 chez les adultes atteints d'hémophilie A ou B, avec ou sans inhibiteurs
Promoteur : BAYER SCHERING PHARMA AG
Pathologie ciblée : Carence héréditaire en facteur IX
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie biologique
Investigateur principal : PR Philippe NGUYEN Pr
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
39. Etude PREVENE
Traitement préemptif par Vénétoclax pour les patients atteints d'une LLC de stade A de haut risque, une étude de phase II du groupe FILO.
Promoteur : FILO
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : PR Alain DELMER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/4/2019
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
40. Etude IDA 53
Etude pilote de phase II, évaluant l'efficacité et la tolérance de l'association Ibrutinib et Daratumumab chez les patients atteints de leucémie lymphoïde chronique en rechute ou réfractaire et avec dysfonction de p53 (FILOCLL09 - IDA53).
Promoteur : FILO
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : PR Alain DELMER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 19/12/2018
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
41. Etude NIVINIHO
ETUDE DE PHASE II EVALUANT LE NIVOLUMAB SEUL OU EN ASSOCIATION A LA VINBLASTINE CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS D'UN LYMPHOME DE HODGKIN CLASSIQUE, AGES DE 61 ANS ET PLUS ET PRESENTANT DES COMORBIDITES.
Promoteur : LYSARC
Pathologie ciblée : Maladie de Hodgkin
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ERIC DUROT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/1/2019
Essai précoce
Pathologie Cancereuse

42. Etude ENTO-R-CHOP

ETUDE DE PHASE IB-II DE L'ENTOSPLETINIB CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE LYMPHOME DIFFUS A GRANDES CELLULES B (DLBCL) NOUVELLEMENT DIAGNOSTIQUES AVEC UN AAIPI > OU = 1 TRAITES PAR R-CHOP.

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 1/2/2019

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

43. Etude GRAAL-2014 (B, T et GRAAPH) AOM12629

PROTOCOLE MULTICENTRIQUE DE TRAITEMENT DES LEUCEMIES AIGUES LYMPHOBLASTIQUES (LAL) DE L'ADULTE JEUNE (18-59 ANS).

Comprenant 3 sous-études : GRAALL-2014/B, GRAALL-2014/T, GRAAPH-2014.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/3/2016

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

44. Etude EWALL INO

ETUDE DE PHASE 2 TESTANT L'INOTUZUMAB OZOGAMICIN (INO) COMBINE A LA CHIMIOTHERAPIE CHEZ DES PATIENTS AGES PRESENTANT UNE LEUCEMIE AIGUE LYMPHOBLASTIQUE (LAL) A CELLULES PRECURSEURS B (BCP) AVEC CHROMOSOME PHILADELPHIE NEGATIF (PH-) CD22+ ET NON PREALABLEMENT TRAITES.

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 1/5/2018

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

45. Etude BIG-1

Essai de phase 3 visant à améliorer la survie globale des LAM de l'adulte de 18 à 60 ans en comparant l'idarubicine à forte dose à la daunorubicine à l'induction, la cytarabine à haute dose et à dose intermédiaire en consolidation et le métoprolol à la prophylaxie standard dans la prévention de la maladie du greffon contre l'hôte chez les patients allogreffés en première rémission complète : essai Backbone inter-Group-1.

Promoteur : CHU ANGERS

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2015

Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

46. Etude GFM-EPO-PRETAR

Etude randomisée évaluant l'introduction précoce versus tardive de l'Epoétine alfa (EPREX) chez les patients atteints de syndrome myélodysplasiques de bas risque.

Promoteur : GFM

Pathologie ciblée : Syndromes myélodysplasiques

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/7/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

47. Etude ICARIA-MM

EFC14335 / ICARIA-MM: Étude de phase 3 randomisée, en ouvert, multicentrique, comparant l'isatuximab (SAR650984) en association avec le pomalidomide et la dexaméthasone à faible dose au pomalidomide et à la dexaméthasone à faible dose chez des patients souffrant d'un myélome multiple réfractaire ou récidivant et réfractaire

Promoteur : Sanofi

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Brigitte KOLB

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2017

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

48. Etude ARO-012 CrenoGIST

Etude randomisée, multicentrique, en double aveugle évaluant le crenolanib versus placebo, chez des patients atteints de GIST localement avancé ou métastatique et présentant une mutation D842V du gène PDGFRA.

Promoteur : AROG PHARMACEUTICALS

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 1/9/2017

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

49. Etude PRODIGE 26 CONCORDE (Phase III)

Carcinomes oesophagiens non opérés traités par chimiothérapie à base d'Oxaliplatine (FOLFOX-4) et radiothérapie à dose élevée

Promoteur : Centre G-F Leclerc

Pathologie ciblée : Carcinome in situ de la cavité buccale, de l'oesophage et de l'estomac

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2017

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

50. 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

51. Etude APACAPOP - PRODIGE 56

ETUDE MULTICENTRIQUE DE PHASE II RANDOMISEE D'EVALUATION D'UN PROGRAMME D'ACTIVITE PHYSIQUE ADAPTEE CHEZ DES PATIENTS AYANT UN CANCER DU PANCREAS OPERE.

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 4/3/2018

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

52. Etude CLAVSYN

Intensification de la chimiothérapie chez les patients présentant des taux élevés de lactate deshydrogénase et de Syndecan-1.

Promoteur : CHU Besançon

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/6/2018

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

53. Etude BALLAD

BALLAD: Etude de phase III visant à évaluer le bénéfice de la chimiothérapie adjuvante dans l'adénocarcinome de l'intestin grêle.

Promoteur : CHU Dijon

Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'intestin grêle

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2015

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

54. Etude ESOSTRATE 1 (Partie Phase II) - FFCD 1401- PRODIGE 32

CHIRURGIE SYSTEMATIQUE VS SURVEILLANCE ET CHIRURGIE DE RECOURS DANS LE CANCER DE L'ŒSOPHAGE OPERABLE EN REPOSE CLINIQUE COMPLETE APRES RADIOCHIMIOETHERAPIE. ESSAI MULTICENTRIQUE RANDOMISE STRATEGIQUE DE PHASE II-III.

Promoteur : CHU Dijon

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 1/8/2017
Essai précoce
Pathologie Cancereuse

55. Etude FREGAT

Constitution d'une base de données clinico-biologique nationale française des cancers oeso-gastriques.
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 Cancereuse

56. Etude ASPIK FRENCH - PRODIGE 50

ETUDE PROSPECTIVE RANDOMISEE EN DOUBLE AVEUGLE ASPIRINE VERSUS PLACEBO CHEZ LES PATIENTS OPERES D'UN ADENOCARCINOME DU COLON STADE III OU II A HAUT RISQUE DE RECIDIVE AVEC MUTATION PI3K.
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/10/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

57. 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 Cancereuse

58. Etude GASTFOX - PRODIGE 51 - FFCD 1601

Essai de phase III randomisé évaluant la folfox avec ou sans docetaxel (TFOX) en première ligne de chimiothérapie des adénocarcinomes oeso-gastriques localement avancés ou métastatiques.
Promoteur : FFCD
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 1/1/2017
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

59. Etude prodige 34 - ADAGE
Etude de phase III randomisée évaluant la chimiothérapie adjuvante après résection d'un adénocarcinome colique de stade III chez les patients de 70 ans et plus. Essai intergroupe FFCD, GERCOR, GERICO, UNICANCER-GI.
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 1/3/2015
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
60. Etude DURIGAST - PRODIGE 59
ETUDE DE PHASE II RANDOMISÉE ÉVALUANT L'EFFICACITÉ DU FOLFIRI + DURVALUMAB VS FOLFIRI+DURVALUMAB+TREMELIMUMAB EN DEUXIÈME LIGNE DE TRAITEMENT CHEZ DES PATIENTS PRÉSENTANT UN ADÉNOCARCINOME GASTRIQUE OU DE LA JONCTION ŒSO-GASTRIQUE AVANCÉE.
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 1/7/2019
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
61. Etude PRODIGE 62 - OESIRI
NAL-IRI/LV5FU VERSUS PACLITAXEL EN DEUXIÈME LIGNE DE TRAITEMENT CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE CARCINOME EPIDERMÓIDE DE L'ŒSOPHAGE MÉTASTATIQUE. ÉTUDE DE PHASE II MULTICENTRIQUE, RANDOMISÉE, NON COMPARATIVE.
Promoteur : FFCD
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 16/7/2019
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
62. Etude SAMCO - PRODIGE 54
ÉTUDE DE PHASE II MULTICENTRIQUE RANDOMISÉE COMPARANT L'EFFICACITÉ ET LA TOLÉRANCE DE L'AVELUMAB VERSUS UN TRAITEMENT STANDARD EN 2E LIGNE CHEZ LES PATIENTS AVEC CANCER COLORECTAL MÉTASTATIQUE ET INSTABILITÉ MICROSATELLITAIRE (MSI).
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 11/12/2017
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
63. Etude PRODIGE 55 (FFCD 16002)- SOCRATE
SECONDE LIGNE DE CHIMIOTHÉRAPIE 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 Cancereuse

64. Etude SCARCE C17-02

ETUDE RANDOMISEE NON COMPARATIVE DE PHASE II EVALUANT L'INTERET DE L'ATEZOLIZUMAB EN COMBINAISON AU DCF (DOCETAXEL, CISPLATINE ET 5-FLUOROURACILE) POUR LA PRISE EN CHARGE DES CANCERS DU CANAL ANAL METASTATIQUES OU AVEC UNE RECIDIVE LOCALE NON OPERABLE.

Promoteur : GERCOR

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 1/6/2018

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

65. Etude APACAP

Etude multicentrique randomisée d'évaluation d'un programme d'activité physique adaptée chez des patients ayant un cancer du pancréas non résécable, localement avancé ou métastatique.

Promoteur : GERCOR

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/11/2015

Essai autre

Pathologie Cancereuse

66. Etude NEXT-REGIRI

ETUDE DE PHASE III RANDOMISEE EVALUANT L'ASSOCIATION REGORAFINIB ET IRINOTECAN VERSUS REGORAFENIB DANS LE TRAITEMENT DES CANCERS COLORECTAUX METASTATIQUES APRES ECHEC DES TRAITEMENTS STANDARDS, SELON LE GENOTYPAGE A/A DE LA CYCLINE D1.

Promoteur : Institut Régional du Cancer - Montpellier

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/9/2019

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

67. Etude KEYNOTE-585

Étude de phase III, randomisée, en double-aveugle, évaluant l'association pembrolizumab (MK-3475) et chimiothérapie (XP ou FP) versus placebo et chimiothérapie (XP ou FP) comme traitement néoadjuvant/adjuvant chez des patients atteints d'un Adénocarcinome Gastrique

et de la Jonction Gastro-oesophagienne
Promoteur : Merck
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/12/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse

68. Etude IROCAS PRODIGE 52 UCGI29

Etude de phase III, randomisée, internationale, comparant une chimiothérapie par mFOLFIRINOX au mFOLFOX en traitement adjuvant chez les patients atteints d'un cancer du côlon de stade III à haut risque.
Promoteur : UNICANCER
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2017
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse

69. Etude REGIRI

PRODIGE 58 REGIRI : ESSAI DE PHASE II RANDOMISE EVALUANT L'UTILISATION DU REGORAFENIB ASSOCIE A L'IRINOTECAN EN DEUXIEME LIGNE DE TRAITEMENT CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS D'UN ADENOCARCINOME OESOGASTRIQUE METASTATIQUE.
Promoteur : UNICANCER
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 4/4/2019
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

70. Etude ACSE NIVOLUMAB

ACCES SECURISE AU NIVOLUMAB POUR DES PATIENTS ADULTES PORTEURS DE CERTAINS TYPES DE CANCERS RARES.
Promoteur : UNICANCER
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/5/2019
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

71. Etude PANIRINOX

ETUDE DE PHASE II COMPARANT FOLFIRINOX + PANITUMUMAB VERSUS MFOLFOX + PANITUMUMAB DANS LES CANCERS COLORECTAUX METASTATIQUES CHEZ DES PATIENTS DONT LE STATUT B-RAF ET RAS SAUVAGE A ÉTÉ DÉTERMINÉ À PARTIR DE L'ANALYSE DE L'ADN TUMORAL CIRCULANT.
Promoteur : UNICANCER
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 12/11/2018
Essai précoce
Pathologie Cancereuse

72. Etude AAS-LYNCH
EVALUATION DE L'EFFET D'UNE CHIMIOPREVENTION QUOTIDIENNE PAR ASPIRINE A FAIBLE DOSE SUR L'APPARITION OU LA RECIDIVE DES ADENOMES COLORECTAUX CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DU SYNDROME DE LYNCH.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : DR MATHILDE BRASSEUR
Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/6/2019
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
73. Etude GED-0301
Étude d'extension de phase 3 portant sur un traitement actif à long terme par mongersen (GED-0301), chez des patients atteints de la maladie de Crohn (MC)
Promoteur : Celgene
Pathologie ciblée : Maladie de Crohn (entérite régionale)
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 24/4/2016
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
74. Etude 5HIAA
Performances diagnostiques du dosage des 5 HIAA (hydroxyindolacetic acid) urinaires et plasmatiques chez les patients présentant une tumeur neuroendocrine de l'intestin grêle
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/3/2016
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
75. Etude TCF
Caractérisation clinique, anatomo-pathologique et génétique des patients atteints de Tumeurs Carcinoïdes Familiales de l'intestin grêle
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/2/2018
Essai autre
Pathologie Cancereuse
76. Etude I6T-MC-AMBG
Étude de maintenance de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, à

groupes parallèles et contrôlée par placebo, portant sur le mirikizumab chez des patients atteints de rectocolite hémorragique modérément à sévèrement active

Promoteur : Eli Lilly

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 1/10/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

77. Etude IN TARGET

Traitement intensif par golimumab pour atteindre la cible thérapeutique dans la rectocolite hémorragique (In-Target).

Promoteur : GETAID

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 après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

78. Etude BEVANEC - Prodige 41

Evaluation de l'efficacité du bevacizumab associé à du Folfiri en deuxième ligne après échec de l'association cisplatine (ou carboplatine) – étoposide chez des patients atteints d'un carcinome neuroendocrine peu différencié de primitif gastro-entéro-pancréatique ou inconnu avancé inopérable. Etude de phase 2 randomisée non comparative.

Promoteur : HC Lyon

Pathologie ciblée : Tumeur maligne des organes digestifs, de sièges autres et mal définis

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2017

Essai précoce

Pathologie Cancéreuse

79. Etude GA29144 BERGAMOT

Etude de phase III, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, multicentrique, pour l'évaluation de l'efficacité et de la sécurité d'emploi de l'étrolizumab comme traitement d'induction et d'entretien pour des patients atteints d'une Maladie de Crohn active modérée à sévère

Promoteur : HOFFMANN LA ROCHE

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 1/3/2017

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

80. 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

81. Etude GA29145

étude d'extension et de surveillance de la sécurité d'emploi en ouvert portant sur des patients atteints de la maladie de Crohn active modérée à sévère précédemment inclus dans le protocole ga29144 de phase III sur l'étrérolizumab
Promoteur : HOFFMANN LA ROCHE
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 1/3/2017
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

82. Etude MGMT-NET

Evaluation de l'apport du statut de la méthylation de MGMT (O6-méthylguanine-DNA méthyltransferase) sur l'efficacité d'un alkylant dans le traitement des tumeurs neuroendocrines.
Promoteur : HOSPICES CIVILS DE LYON
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'intestin grêle
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/3/2019
Essai autre
Pathologie Cancéreuse

83. Etude BETTER2

Etude de phase 2 randomisée de deux traitements par chimiothérapie avec ou sans Bevacizumab pour tumeur neuroendocrine bien différenciée du pancréas
Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 12/3/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

84. Etude GALAXI

Protocole d'étude de phase 2/3, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo et avec traitement de référence, en groupes parallèles, multicentrique, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du guselkumab chez des participants atteints d'une maladie de Crohn active d'intensité modérée à sévère
Promoteur : Janssen Cilag
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 1/11/2018

Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

85. 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 autre

Pathologie non Cancéreuse

86. Etude 0173 TD-1473

Étude de phase II, multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, en groupes parallèles, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du traitement d'induction avec deux doses de TD-1473 chez des patients atteints de la maladie de Crohn active modérée à sévère

Promoteur : Theravance

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 1/1/2019

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

87. 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

88. Etude ACSE PEMBROLIZUMAB

ACCES SECURISE AU PEMBROLIZUMAB POUR DES PATIENTS ADULTES PORTEURS DE CERTAINS TYPE DE CANCERS RARES.

Promoteur : UNICANCER

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/6/2018

Essai précoce

Pathologie Cancéreuse

89. Etude BGB-A317 - sorafénib

Étude multicentrique de phase III, randomisée, en ouvert, visant à comparer l'efficacité et la sécurité d'emploi du BGB-A317 par rapport au sorafénib dans le traitement de première intention chez des patients atteints d'un carcinome hépatocellulaire non résécable

Promoteur : BEIGENE

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancéreuse

90. Etude PREMETHÉP

CARACTÉRISATION MULTI-MÉTABOLIQUE PAR TOMOGRAPHIE PAR ÉMISSION DE POSITIONS (TEP) AU 18F-FLUORODESOXYGLUCOSE (FDG) ET À LA 18F-FLUOROCHOLINE (FCH) POUR PRÉDIRE LA SURVIE DES PATIENTS PRÉSENTANT UN CARCINOME HÉPATOCELLULAIRE AVANCÉ TRAITÉ PAR SORAFÉNIB.

Promoteur : Centre G-F Leclerc

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 1/7/2019

Essai précoce

Pathologie Cancéreuse

91. Etude ACET

Etude des facteurs associés à la survenue des complications thromboemboliques après traitement endovasculaire d'un anévrisme intra-crânien non rompu

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

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

Investigateur principal : PR Laurent PIEROT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/3/2016

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

92. Etude DEP-AIC

Etude de la prévalence et des facteurs associés à la survenue d'une dépression 6 mois après traitement endovasculaire d'un anévrisme intra-crânien

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée : Autres maladies cérébrovasculaires

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

Investigateur principal : DR Sébastien SOIZE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 10/11/2015

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

93. Etude CLAZI

CLARITHROMYCINE VERSUS AZITHROMYCINE DANS LE TRAITEMENT DES INFECTIONS PULMONAIRES À MYCOBACTERIUM AVIUM COMPLEX (MAC), UNE ÉTUDE PROSPECTIVE RANDOMISÉE.

Promoteur : CHU Amiens

Pathologie ciblée : Infections dues à d'autres mycobactéries
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

94. Etude RR Sarcoïdose - PROM 12-08-600
Réhabilitation respiratoire dans la sarcoïdose pulmonaire fibrosante (stade IV) : essai thérapeutique randomisé.
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Sarcoïdose
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2012
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
95. Etude C PAAARI
COMPARAISON DE L'EFFICACITE A SIX MOIS D'UN TRAITEMENT ASSOCIANT ITRACONAZOLE ET AMBISOME NEBULISE VERSUS UN TRAITEMENT PAR ITRACONAZOLE SEUL CHEZ DES PATIENTS PEU OU NON IMMUNODEPRIMES ATTEINTS D'ASPERGILLOSE PULMONAIRE CHRONIQUE : ETUDE PROSPECTIVE, RANDOMISEE, EN SIMPLE AVEUGLE (ASPERGILLOME SIMPLE EXCLU).
Promoteur : CHU Poitiers
Pathologie ciblée : Aspergillose
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 27/11/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
96. Etude MIPAD
Microbiote pulmonaire chez les patients BPCO colonisés à P. aeruginosa OprD mutant résistant à l'imipénème
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/11/2016
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
97. 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

98. Etude IFCT 1701 DICIPLE

Etude de phase III randomisée, comparant une continuation du doublet d'immunothérapie Nivolumab - Ipilimumab jusqu'à progression à une observation chez des patients naïfs de traitement présentant un Cancer Bronchique Non à Petites Cellules (CBNPC) PD - L1 positif après un traitement d'induction par Nivolumab-Ipilimumab.

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 14/3/2019

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

99. Etude GLPG1690-CL-304

Étude de phase 3 multicentrique, randomisée, en double aveugle, à groupes parallèles, contrôlée par placebo, destinée à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de deux doses de GLPG1690 en plus des soins standard locaux pendant un minimum de 52 semaines chez des patients atteints de fibrose pulmonaire idiopathique

Promoteur : GALAPAGOS NV

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 1/2/2019

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

100. Etude POL7080-010

POL7080-010

Étude multicentrique pivot, en ouvert, avec promoteur en aveugle, randomisée, contrôlée, en groupes parallèles évaluant l'efficacité, la sécurité d'emploi et la tolérance de la murépavatine administrée en association avec l'ertapénem versus un antibiotique β -lactamine anti-Pseudomonas chez des patients adultes atteints de pneumopathie nosocomiale, dont Pseudomonas aeruginosa est la cause suspectée ou confirmée

Promoteur : POLYPHOR

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Médecine intensive-réanimation polyvalente

Investigateur principal : PR Bruno MOURVILLIER

Etude ouverte aux inclusions depuis le 21/3/2019

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

101. Etude CHIRURGENDO

CHIRURGIE VALVULAIRE TRES PRECOCE VERSUS TRAITEMENT CONVENTIONNEL DANS LA PREVENTION DU RISQUE EMBOLIQUE CHEZ LES PATIENTS PRESENTANT UNE ENDOCARDITE A HAUT RISQUE EMBOLIQUE : UN ESSAI RANDOMISE.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Endocardite aiguë et subaiguë

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

Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR

Etude ouverte aux inclusions depuis le 27/3/2018

Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

102. Etude SHASAR

TRAITEMENT ANTIBIOTIQUE COURT DE TROIS SEMAINES VERSUS SIX SEMAINES DANS LE ARTHRITES SEPTIQUES SANS MATERIEL DE L'ADULTE : ESSAI RANDOMISE OUVERT DE NON INFERIORITE.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Arthropathies post-infectieuses et réactionnelles au cours de maladies classées ailleurs

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

Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/3/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

103. Etude ADDAMAP

DAPTOMYCINE EN TRAITEMENT ADJUVANT DES MENINGITES A PNEUMOCOQUE. ETUDE ADDAMAP

Promoteur : CHU Dijon

Pathologie ciblée :

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

Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR

Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/3/2019

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

104. Etude SIKAMIC

Etude multicentrique randomisée contrôlée en double aveugle versus placebo, visant à évaluer l'effet sur l'albuminurie de 12 mois de traitement par hydroxycarbamide (Siklos®) ou placebo chez des patients adultes atteints de drépanocytose : SIKAMIC (Siklos on Kidney function and AlbuMInuria Clinical trial on Kidney function and AlbuMInuria Clinical trial)

Promoteur : ADDMEDICA

Pathologie ciblée :

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

Investigateur principal : DR Violaine LAURANT-NOEL

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2019

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

105. Etude STOP-AGO

TAUX DE REMISSIONS PROLONGEES A L'ARRET D'UN TRAITEMENT PAR AGONISTE DU RECEPTEUR DE LA THROMBOPOIETINE (R-TPO) AU COURS DE LA THROMBOPENIE IMMUNOLOGIQUE (PTI) : UNE ETUDE PROSPECTIVE MULTICENTRIQUE.

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 2/10/2018

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

106. Etude UMBRELLA
Étude Multicentrique, ouverte, à BRas unique, de sécurité du macitentan à long terme, chez des patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire précédemment traités par acitentan dans le cadre d'essais cliniques
Promoteur : Actelion
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
107. Etude ULTRA
USTEKINUMAB POUR LE TRAITEMENT DE LA RECHUTE DE L'ARTERITE A CELLULES GEANTES REFRACTAIRES.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Autres atteintes des artères et artérioles
Lieu de réalisation au CHU : Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/5/2019
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
108. Etude NET-SSC
Etude de la NETose dans différentes formes de sclérodémie systémique et des mécanismes régulant ce phénomène
Promoteur : CHU REIMS
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 3/7/2017
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
109. Etude IALTE
MALAISES SEVERES INEXPLIQUES, MORT SUBITE DU NOURRISSON ET RECEPTEURS MUSCARINIQUES.
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Syndrome de la mort subite du nourrisson
Lieu de réalisation au CHU : Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR AHMAD AKHAVI
Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/7/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
110. Etude PROABIS
PROCALCITONINE ET DUREE DE L'ANTIBIOTHERAPIE DANS L'INFECTION SECONDAIRE DU NOUVEAU-NE.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Infection bactérienne du nouveau-né
Lieu de réalisation au CHU : Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR Nathalie BEDNAREK

Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/4/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

111. Etude LEVNEONAT

Levetiracetam pour le traitement en première intention des crises convulsives du nouveau-né : étude de phase II.
Promoteur : CHU Tours
Pathologie ciblée : Autres affections cérébrales du nouveau-né
Lieu de réalisation au CHU : Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR Nathalie BEDNAREK
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

112. Etude ADJU-TOX

ETUDE CONTROLEE RANDOMISEE EVALUANT L'EFFET DE L'ADJONCTION D'UN PROGRAMME D'AUTO-REEDUCATION AU TRAITEMENT STANDARD DE LA SPASTICITE FOCALE ASSOCIANT DES INJECTIONS DE TOXINE BOTULIQUE (ITB) REPETEES ET DE LA KINESITHERAPIE CONVENTIONNELLE SUR LES DEFICIENCES ET LES LIMITATIONS D'ACTIVITES CHEZ DES PATIENTS HEMIPLEGIQUES SPASTIQUES APRES ACCIDENT VASCULAIRE CEREBRAL.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus
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 1/1/2019
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

113. Etude AUTOMOVEMS

Programme d'autorééducation basé sur les exercices physiques chez des patients atteints de sclérose en plaques au stade initial de la maladie : étude randomisée contrôlée 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 3/10/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

114. Etude 10 140 01 - BACLOTOX

Etude de l'influence sur la récupération motrice du traitement précoce de la spasticité après AVC: comparaison en double aveugle contre placebo Toxine Botulique A versus Baclofène.
Promoteur : CHU Toulouse
Pathologie ciblée : Hémiplégie
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 1/9/2015
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

115. Etude ENVARSWITCH
Evaluation pharmacocinétique de l'exposition au tacrolimus avant et après conversion d'une formulation de tacrolimus à libération immédiate en deux prises par jour (Prograf) à une formulation à libération prolongée en une prise quotidienne (Envarsus).
Promoteur : CHU LIMOGES
Pathologie ciblée : Présence de greffe d'organe et de tissu
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR CHARLOTTE COLOSIO Mme
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2016
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

116. Etude BK EVER
Etude prospective multicentrique randomisée évaluant la clairance virale du BK virus chez des transplantés de rein avec une virémie BK après réduction de l'immunosuppression seule ou réduction de l'immunosuppression associée à un remplacement du mycophenolate mofetil par de l'Évérolimus
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 20/2/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

117. Etude HYPOREME
Impact de l'hypothermie thérapeutique chez les donneurs d'organes en mort encéphalique à critères élargis sur la reprise fonctionnelle du greffon rénal chez le patient transplanté: Essai clinique contrôlé randomisé multicentrique « HYPOREME»
Promoteur : CHU Nantes
Pathologie ciblée : Présence de greffe d'organe et de tissu
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR Fatouma TOURE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/7/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

118. Etude COROSIVE
COMPARAISON DE LA DOULEUR DORSO-LOMBAIRE ET DE LA QUALITE DE VIE APRES IMMOBILISATION PAR CORSET OU OSTEOSYNTHESE PERCUTANEE DANS LA SPONDYLODISCITE BACTERIENNE DE L'ADULTE, EN COMPLEMENT DU TRAITEMENT ANTIBIOTIQUE.
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Autres spondylopathies inflammatoires
Lieu de réalisation au CHU : Neurochirurgie
Investigateur principal : DR CHRISTOPHE EAP
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2018
Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

119. Etude AGAPO

ETUDE PRELIMINAIRE EVALUANT LA SYMPTOMATOLOGIE NON MOTRICE DE PATIENTS PARKINSONIENS PRIS EN CHARGE SELON DEUX STRATEGIES DE PRATIQUE COURANTE ADOPTEE DANS DIFFERENTS CENTRES FRANÇAIS AUTOUR DE LA POMPE A APOMORPHINE.

Promoteur : CHU RENNES

Pathologie ciblée : Maladie de Parkinson

Lieu de réalisation au CHU : Neurologie

Investigateur principal : DR Anne DOE DE MAINDREVILLE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/4/2019

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

120. 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

121. Etude Xivf

Validation psychométrique du « Xerostomia Inventory »

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée : Maladies des glandes salivaires

Lieu de réalisation au CHU : Odontologie

Investigateur principal : DR Loic PIERRART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/12/2016

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

122. Etude QUALITY BIS

VALIDATION PSYCHOMETRIQUE D'UNE ECHELLE DE QUALITE DE VIE LIEE A LA SANTE ORALE ET DE COPING CHEZ LES PATIENTS SOUFFRANT DE SCHIZOPHRENIE.

Promoteur : CHU Dijon

Pathologie ciblée : Schizophrénie

Lieu de réalisation au CHU : Odontologie

Investigateur principal : DR FRANCESCA SIU PAREDES

Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/12/2018

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

123. Etude MK-3475-716 (KEYNOTE 716)

Etude de phase III randomisée en double aveugle évaluant le Pembrolizumab (MK-3475) versus Placebo en adjuvant chez des patients atteints d'un mélanome de stade II réséqué à haut risque

Promoteur : MSD

Pathologie ciblée : Mélanome malin de la peau

Lieu de réalisation au CHU : Onco Dermatologie

Investigateur principal : PR Florent GRANGE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/10/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

124. Etude COMBI-Aplus

étude de phase IIIb, en ouvert, évaluant le dabrafenib en COMBIInaison avec le trametinib comme traitement Adjuvant du mélanome de stade III, avec une mutation de BRAF V600 et après résection complète, dans le but d'étudier l'impact d'un algorithme adapté (Plus) à la gestion de la pyrexie sur les conséquences de cet effet indésirable

Promoteur : NOVARTIS

Pathologie ciblée : Mélanome malin de la peau

Lieu de réalisation au CHU : Onco Dermatologie

Investigateur principal : PR Florent GRANGE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

125. Etude R2810-ONC-1540

Étude de Phase 2 évaluant le REGN2810, un anticorps monoclonal humain anti-récepteur PD-1 (programmed death 1) chez les patients atteints de carcinome épidermoïdes cutanés évolués

Promoteur : Regeneron Pharmaceuticals

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Onco Dermatologie

Investigateur principal : PR Florent GRANGE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2019

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

126. Etude EORTC 1612-MG

ASSOCIATION DU TRAITEMENT CIBLE (ENCORAFENIB ET BINIMETINIB) SUIVIE D'UNE ASSOCIATION D'IMMUNOTHERAPIE IMMEDIATE CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS D'UN MELANOME NON RESECABLE OU METASTATIQUE AVEC MUTATION V600 BRAF : UNE ETUDE DE PHASE II RANDOMISEE MENEES PAR L'EORTC (EBIN).

Promoteur : UNICANCER

Pathologie ciblée : Mélanome malin de la peau

Lieu de réalisation au CHU : Onco Dermatologie

Investigateur principal : PR Florent GRANGE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 22/3/2019

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

127. Etude PROCATMER

Validation d'un score pronostic de bonne récupération visuelle à un an après une chirurgie combinée de cataracte et membrane épirétinienne idiopathique.

Promoteur : CHU Dijon

Pathologie ciblée : Autres cataractes

Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie

Investigateur principal : PR Carl ARNDT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/10/2018

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

128. Etude R-PA18053
sCD160 : concentrations dans le sérum et les fluides intra-oculaires, et associations avec les rétinopathies ischémiques proliférantes
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Autres affections rétiniennees
Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Carl ARNDT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/6/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
129. Etude REDIAGEN
Etude de l'association entre marqueurs génétiques (Lipase Endothéliale et Aldose réductase) et formes chirurgicales de rétinopathies diabétiques chirurgicales
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Diabète sucré non insulino-dépendant
Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Carl ARNDT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/9/2013
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
130. 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 rétiniennees 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
131. Etude LT2259-001
Comparaison de la performance et de la tolérance du T2259 versus Vismed® Multi chez des patients présentant une sécheresse oculaire associée à une kératite superficielle
Promoteur : THEA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Alexandre DENOYER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2019
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
132. Etude CONGLAU
Etude prospective de la prise en charge diagnostique et thérapeutique du glaucome congénital en France.
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Autres malformations congénitales de l'oeil
Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie

Investigateur principal : PR Alain DUCASSE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2014
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

133. Etude MELAUDI-2
EVALUATION DE L'ACTIVITE GLOBALE DU NERF AUDITIF COMME NOUVELLE METHODE D'EXPLORATION ELECTROPHYSIOLOGIQUE DE L'AUDITION CHEZ L'HOMME-2.
Promoteur : CHU Montpellier
Pathologie ciblée : Surdité de transmission et neurosensorielle
Lieu de réalisation au CHU : ORL
Investigateur principal : DR XAVIER DUBERNARD
Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/8/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

134. Etude R-PO19053
Trajet du nerf facial intra parotidien par tractographie IRM : comparaison radio clinique dans les tumeurs parotidiennes
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : ORL
Investigateur principal : PR MARC LABROUSSE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/8/2019
Essai autre
Pathologie Cancéreuse

135. Etude R-PA18027
Cutis 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

136. Etude SCAPULEO
Evaluation du recentrage gléno-huméral en chaîne cinétique fermée (CCF) dans la r education de l'épaule :  tude prospective randomisée
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Orthopédie - Traumatologie
Investigateur principal : DR Xavier OHL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/3/2016
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

137. Etude R-PO18142
Impact clinique et radiologique de la coupe tibiale dans les prothèses totales de genou, navigation accélérométrique contre visée extra-médullaire : une étude prospective randomisée

Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Orthopédie - Traumatologie
Investigateur principal : DR Renaud SIBONI
Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/11/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

138. Etude PREDICT-CF

Validation de l'exploration fonctionnelle épithéliale pour prédire la réponse clinique de Orkambi® un modulateur de la protéine CFTR. Vers une thérapie personnalisée de la mucoviscidose.

Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Fibrose kystique
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : PR Michel ABELY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 21/8/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

139. Etude C10-16

C10-16 - Prédilection génétique aux infections bactériennes sévères incluant en particulier mais de façon non exhaustive, les infections mycobactériennes (en particulier la tuberculose), les infections à bactéries pyogènes (en particulier staphylocoques, pneumocoques et dans le cadre de l'asplénie congénitale isolée), les infections à salmonelles, les infections à Klebsielles (en particulier le rhinosclérome) et les infections à trophéryma (en particulier la maladie de Whipple) , pneumocoques et dans le cadre de l'asplénie congénitale isolée), les infections à salmonelles, les infections à Klebsielles (en particulier le rhinosclérome) et les infections à trophérym

Promoteur : Inserm
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Martine MUNZER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2012
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

140. Etude C10-13

C10-13 - Prédilection génétique aux infections virales sévères incluant en particulier mais de façon non exhaustive, les infections respiratoires graves (en particulier à influenza et adenovirus), les myocardites, les encéphalites, et les infections cutanées étendues (en particulier à Papillomavirus et Poxvirus)

Promoteur : Inserm
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Martine MUNZER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2012
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

141. Etude RITUXIVIG

EVALUATION DE L'EFFICACITE ET DE LA TOLERANCE DE L'INJECTION D'IMMUNOGLOBULINES

EN ASSOCIATION AU RITUXIMAB PAR RAPPORT AU RITUXIMAB SEUL DANS LE SYNDROME NEPHROTIQUE CORTICODEPENDANT A DEBUT PEDIATRIQUE.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Syndrome néphrotique

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : PR Christine PIETREMENT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/5/2019

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

142. Etude CAALL-F01 p091205

Protocole national de traitement des leucémies aiguës lymphoblastiques (LAL) de l'enfant et de l'adolescent.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/12/2016

Essai autre

Pathologie Cancéreuse

143. 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 Cancéreuse

144. Etude EURONET-PHL-C2

SECONDE ETUDE INTERNATIOALE DE L'INTERGROUPE DES LYMPHOMES DE HODGKIN CLASSIQUES DE L'ENFANT, DE L'ADOLESCENT ET DE L'ADULTE JEUNE.

Promoteur : AP-HP

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 1/11/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancéreuse

145. Etude ALTITUDES 1508

Cohorte prospective avec base Clinico-Biologique nationale des cas incidents de tumeurs desmoïdes.

Promoteur : CENTRE OSCAR LAMBRET

Pathologie ciblée : Tumeur de sièges autres et non précisés à évolution imprévisible ou inconnue

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/3/2019

Essai autre
Pathologie Cancereuse

146. Etude INTREALL HR 2010
Essai randomisé phase II pour le traitement des rechutes à haut risque des Leucémies Aiguës Lymphoblastiques de l'enfant.
Promoteur : CHU NICE
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/4/2018
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
147. Etude PHITT
ETUDE CLINIQUE INTERNATIONALE SUR LES TUMEURS HEPATIQUES CHEZ L'ENFANT ET LE JEUNE ADULTE.
Promoteur : CHU RENNES (POUR UNIVERSITE DE BIRMINGHAM)
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du foie et des voies biliaires intrahépatiques
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/11/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
148. Etude ARPEGE BIOMARQUEURS
ANALYSE MOLECULAIRE INTEGRATIVE DE LA RADIOSENSIBILITE INDIVIDUELLE EN ONCOLOGIE PEDIATRIQUE DANS L'INTERREGION GRAND-EST.
Promoteur : Institut Cancerologie Lorraine Alexis Vautrin
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2017
Essai autre
Pathologie Cancereuse
149. Etude PNET 5 MB
Etude internationale concernant les enfants de plus de 5 ans atteints de médulloblastome de risque standard avec un profil biologique de faible risque (PNET 5 MB-LR) ou de risque moyen (PNET 5 MB-SR).
Promoteur : Institut Curie
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 1/12/2016
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
150. Etude MICCHADO
CARACTERISATION MOLECULAIRE ET IMMUNOLOGIQUE DES CANCERS PEDIATRIQUES A HAUT RISQUE, AU DIAGNOSTIC, PENDANT LE TRAITEMENT ET LE SUIVI - EVALUATIONS BIOLOGIQUES CHEZ L'ENFANT, L'ADOLESCENT ET LE JEUNE ADULTE.

Promoteur : Institut Curie
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2019
Essai autre
Pathologie Cancereuse

151. Etude LINES

Prise en charge thérapeutique d'enfants atteints de neuroblastome de bas risque.
Promoteur : Institut Curie
Pathologie ciblée :
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

152. Etude RETINO 2011

Traitements conservateurs des patients atteints de rétinoblastome.
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 1/10/2012
Essai précoce
Pathologie Cancereuse

153. 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 CHIMIOETHERAPIE 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

154. Etude PTSD-PRETERM

Étude des facteurs de vulnérabilité et de protection chez des patientes présentant un trouble stress post-traumatique après un accouchement prématuré
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Réaction à un facteur de stress sévère, et troubles de l'adaptation
Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Infanto-juvénile
Investigateur principal : DR Julie AUER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 27/10/2017
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

155. Etude PROM-8852-NA COHORTE ELENA
ETUDE DES DETERMINANTS DE L'EVOLUTION DANS UNE COHORTE D'ENFANTS ET ADOLESCENTS AVEC TROUBLES DU SPECTRE AUTISTIQUE.
Promoteur : CHU Montpellier
Pathologie ciblée : Troubles envahissants du développement
Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Infanto-juvénile
Investigateur principal : PR Anne Catherine ROLLAND
Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/3/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
156. Etude PNDATTACHMEMO
Les enjeux de l'attachement et des souvenirs dans la dépression post natale
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité, non classés ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Psychiatrie Infanto-juvénile
Investigateur principal : PR Anne Catherine ROLLAND
Etude ouverte aux inclusions depuis le 19/6/2017
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
157. Etude METU
Cinétique d'élimination du méthotrexate et de son principal métabolite 7-OH-méthotrexate chez les patients observants
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie
Investigateur principal : DR Marion GEOFFROY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/10/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
158. Etude R-PO13106
Résultats cliniques après traitement médical seul ou traitement médical associé à des tractions lombaires dans la prise en charge d'une lomboradiculalgie sur hernie discale lombaire avec conflit discoradiculaire : étude prospective randomisée
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/10/2013
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
159. Etude SUNSTAR
ABATACEPT VERSUS TOCILIZUMAB PAR VOIE SOUS -CUTANEE DANS LE TRAITEMENT DE LA POLYARTHRITE RHUMATOÏDE 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

160. Etude ATHAQLUB

Comparaison de l'efficacité clinique du bloc du carré des lombes échoguidé et du bloc fémoral échoguidé, dans l'analgésie de la chirurgie de la prothèse totale de hanche par voie postérieure

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Structure interne Anesthésie

Investigateur principal : DR Olivier FERNANDES

Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/9/2018

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse