

1. Etude CAPNO-PAUSE
Étude de la variation de l'EtCO₂ après une pause télé expiratoire comme critère prédictif de précharge dépendance chez les patients sous ventilation mécanique
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR ELODIE GELISSE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 21/4/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

2. 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 : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : Mme Mélissa GOURDIN
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/10/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

3. 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

4. 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

5. Etude ETUDE COVAQ
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

6. 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

7. Etude ALGO-REA

EPIDEMIOLOGIE DE LA DOULEUR CHRONIQUE DANS LE CADRE DU SYNDROME POST-REANIMATION

Promoteur : CHU Nantes

Pathologie ciblée : Douleur, non classée ailleurs

Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation

Investigateur principal : DR Vincent LEGROS

Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/5/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

8. 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

9. 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

10. 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

11. Etude NAPaR
Etude non interventionnelle, post-AMM, de sécurité, sur le mode d'utilisation de l'Aprotinine

Promoteur : NORDIC PHARMA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Anne PONCET
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

12. 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

13. 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

14. Etude CAMPOS-TAVI

Prévalence de l'amylose cardiaque à transthyrétine chez les patients bénéficiant d'un remplacement valvulaire aortique per-cutané pour rétrécissement aortique

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Cardiologie

Investigateur principal : DR Jerome COSTA

Etude ouverte aux inclusions depuis le 31/7/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

15. 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 1/5/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

16. Etude CHIRTAP

Etude randomisée de non infériorité comparant un Transversus Abdominis Plane Block chirurgical (c-TAP Block) au Transversus Abdominis Plane Block sous guidage échographique (us-TAP Block) dans l'analgésie postopératoire après une laparoscopie ou une laparotomie.

Promoteur : INSTITUT JEAN GODINOT

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive

Investigateur principal : DR AMROUN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 29/4/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

17. 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

18. Etude BOUST

Etude prospective randomisée multicentrique évaluant l'effet du diamètre du tube de calibration utilisé au cours des sleeve gastrectomies laparoscopiques sur le taux de fistule post-opératoire sur la ligne d'agrafage.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Obésité
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Ana DIAZ CIVES
Etude ouverte aux inclusions depuis le 31/1/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

19. 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 0/1/1900
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

20. Etude BRICKER

BRICKer parastomal hERernia
Eventrations sur Bricker: étude rétrospective multicentrique évaluant l'incidence, les facteurs de risque, et l'impact de la prise en charge chirurgicale.
Promoteur : HC Lyon
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Yohann RENARD
Etude ouverte aux inclusions depuis le 24/10/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

21. 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

22. 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
23. 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 0/1/1900
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
24. 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
25. Etude EMBARK
Étude de phase IIIb en ouvert, multicentrique, sur la sécurité d'emploi du BIIB037 (aducanumab) chez des patients atteints de la maladie d'Alzheimer et ayant déjà participé aux études 221AD103, 221AD301, 221AD302 et 221AD205 sur l'aducanumab
Promoteur : Biogen

- Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Court séjour gériatrique
Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2020
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
26. Etude FRAILCOACH
Impact d'un coaching téléphonique sur l'évolution de l'autonomie des sujets âgés de 75 ans ou plus vivant à domicile
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Court séjour gériatrique
Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA
Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/1/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
27. Etude GREEN MEMORY : GREEN VALLEY 971 EVALUATION MEMORY
Étude clinique de phase 3, multicentrique, randomisée, en double aveugle, en groupes parallèles, contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'oligomannate de sodium (GV 971) dans le traitement de la maladie d'Alzheimer légère à modérée
Promoteur : SHANGHAI GREEN VALLEY PHARMACEUTICAL CO., LTD
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Court séjour gériatrique
Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/8/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
28. 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
29. Etude COLCHIVAS
EVALUATION DE L'EFFICACITE DE LA COLCHICINE POUR PREVENIR LES RECHUTES CUTANÉES AU COURS DE LA VASCULARITE A IGA DE L'ADULTE.
Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Vascularite (angéite) limitée à la peau, non classée ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
Investigateur principal : DR CLELIA VANHAECKE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/10/2019
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

30. 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 26/7/2017
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

31. 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

32. 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 0/1/1900
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

33. Etude INTENXO
ETUDE EN VRAIE VIE DES MODALITES D'INTENSIFICATION DU TRAITEMENT PAR XOLAIR (OMALIZUMAB) DANS LE CADRE DE L'URTICAIRE CHRONIQUE SPONTANEE.
Promoteur : CHU LILLE

Pathologie ciblée : Urticaire
Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/3/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

34. 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

35. 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

36. Etude PRERI
Evaluation du taux de rechute à 1 an des patients atteints de pemphigus traités selon le PNDS Pemphigus révisé (protocole national de diagnostic et de soins).
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Pemphigus
Lieu de réalisation au CHU : Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

37. 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

Investigateur principal : Mme Caroline SERNICLAY
Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/2/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

38. 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
39. 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
40. Etude KEREFISH
Etude multicentrique interventionnelle de post-commercialisation, randomisée, contrôlée et en ouvert, comparant l'utilisation des matrices Kerecis Omega3 Wound avec le traitement conventionnel (SOC = Standard Of Care) dans le traitement des plaies complexes du pied diabétique difficiles à cicatriser.
Promoteur : CERITD
Pathologie ciblée : Diabète sucré non insulino-dépendant
Lieu de réalisation au CHU : Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : DR Maud FRANCOIS
Etude ouverte aux inclusions depuis le 11/3/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
41. 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

42. 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
43. Etude FASTGEN
Étude de l'intérêt diagnostique de l'analyse "rapide" de séquençage haut débit de génome en situation d'urgence diagnostique
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 1/9/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
44. Etude PRENATEX
Apport diagnostique du séquençage de l'exome en anténatal sur signes échographiques évocateurs d'une maladie génétique 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
45. 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

46. 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 Anne DURLACH
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2015
Essai autre
Pathologie Cancereuse
47. 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 1/8/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
48. Etude TOXIQUES ENVIRONNEMENTAUX ET INFERTILITÉ
Exposition aux toxiques environnementaux chez des couples consultant en PMA pour infertilité
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique
Investigateur principal : DR Anne FEVRE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/1/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
49. 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
50. Etude INSTRUMODA
IMPACT DE L'EPISIOTOMIE MEDIOLATERALE POUR LA PREVENTION DES LESIONS

OBSTETRIQUES DU SPHINCTER ANAL AU COURS DE L'ACCOUCHEMENT
INSTRUMENTAL: UNE LARGE ETUDE OBSERVATIONNELLE NATIONALE.

Promoteur : CHU Poitiers

Pathologie ciblée : Déchirure obstétricale du périnée

Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique

Investigateur principal : PR RENE GABRIEL

Etude ouverte aux inclusions depuis le 6/4/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

51. Etude VIGI-MESH

OBSERVATOIRE DE MATRIOVIGILANCE APRES CHIRURGIE DE L'INCONTINENCE
URINAIRE OU DU PROLAPSUS GENITAL OU RECTAL CHEZ LA FEMME.

Promoteur : CHU Poitiers

Pathologie ciblée : Incontinence urinaire, sans précision

Lieu de réalisation au CHU : Gynécologie - obstétrique

Investigateur principal : PR Olivier GRAESSLIN

Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/3/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

52. 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

53. 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 Cancéreuse

54. Etude QUALIPSO-LYMPHOME

Qualité de vie des patients atteints de Lymphomes et parcours de soins oncologiques à 1 an post-chimiothérapie

Promoteur : CHU Toulouse

Pathologie ciblée : Lymphome diffus non hodgkinien

Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : PR Alain DELMER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 23/12/2019
Essai autre
Pathologie Cancereuse

55. 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
56. Etude ATU-NIVO CA209-563
EFFICACITE ET SECURITE DU NIVOLUMAB CHEZ DES PATIENTS ATTEINT D'UN LYMPHOME DE HODGKIN EN RECHUTE / REFRACTAIRE (R/R) TRAITES DANS LE CADRE D'UNE AUTORISATION TEMPORAIRE D'UTILISATION (ATU).
Promoteur : LYSARC
Pathologie ciblée : Maladie de Hodgkin
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : PR Alain DELMER
Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/3/2017
Essai autre
Pathologie Cancereuse
57. 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 0/1/1900
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
58. 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

59. 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

60. 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

61. Etude BENEFIT - IFM2020-05

ETUDE DE PHASE III, EN OUVERT, RANDOMISEE, DE L'ASSOCIATION ISATUXIMAB, LENALIDOMIDE ET DEXAMETHASONE AVEC OU SANS BORTEZOMIB CHEZ LES SUJETS AGES DE 65 A 79 ANS PRESENTANT UN MYELOME MULTIPLE NOUVELLEMENT DIAGNOSTIQUE, NON ELIGIBLES A L'AUTOGREFFE ET NON FRAGILES.

Promoteur : CHU Poitiers

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 8/7/2021

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse

62. Etude CARRISMM
EVALUATION DE L'IMPACT DE LA MISE A JOUR DES CRITERES D'EVALUATION DU MYELOME MULTIPLE SUR L'HISTOIRE NATURELLE DU MYELOME MULTIPLE INDOLENT AFIN D'ETABLIR DE NOUVELLES RECOMMANDATIONS DE SUIVI ET D'EVALUATION PRONOSTIQUE DU MYELOME INDOLENT.
Promoteur : IFM
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 2/2/2021
Essai autre
Pathologie Cancereuse
63. 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
64. Etude HOVON 150 AML
TRAITEMENT PAR IVOSIDENIB OU ENASIDENIB EN ASSOCIATION AVEC UNE CHIMIOTHERAPIE 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
65. 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

66. 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 CHIMIOOTHERAPIE SOIT EN COMBINAISON AVEC LE BLINATUMOMAB ET DE L'IMATINIB EN COMBINAISON AVEC LA CHIMIOOTHERAPIE CHEZ LES PATIENTS AGES DE 55 ANS ET PLUS ATTEINTS DE LEUCEMIE AIGÛE 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
67. Etude EWALL observatoire CHV 12/13
Observatoire de prise en charge des patients âgés de 55 ans et plus porteurs de LAL Philadelphie positives traitées par un inhibiteur de tyrosine kinase en association avec une chimiothérapie de faible intensité selon le schéma Backbone EWALL.
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 1/2/2013
Essai autre
Pathologie Cancereuse
68. 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
69. Etude ELEGANCE
Une cohorte en vie réelle de patients atteints de leucémie aiguë myéloïde réfractaire ou en rechute FLT3 mutés et traités par Gilteritinib en ATU et post-ATU.
Promoteur : FILO
Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique

Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN
Etude ouverte aux inclusions depuis le 9/9/2021
Essai autre
Pathologie Cancereuse

70. 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
71. 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
72. Etude REMIX
Etude de l'efficacité et de la tolérance en vie réelle des patients traités par ixazomib, utilisé en association avec le lénalidomide et le dexaméthasone, pour un myélome multiple en rechute et/ou réfractaire
Promoteur : TAKEDA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR Brigitte KOLB
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2019
Essai autre
Pathologie Cancereuse
73. 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

74. Etude IMAGE
Isatuximab Multiple myeloma pAtients Genesis
Promoteur : Sanofi Aventis
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
75. 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 Cancereuse
76. 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 : Hépto-gastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/2/2020
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
77. 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 : Hépto-gastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2017
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse

78. 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 : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2016
Essai autre
Pathologie Cancereuse
79. Etude BEVAMAIN - PRODIGE 71
ESSAI DE PHASE 3 COMPARANT LE TRAITEMENT D'ENTRETIEN PAR FLUOROPYRIMIDINE + BEVACIZUMAB VERSUS FLUOROPYRIMIDINE APRES CHIMIOTHERAPIE D'INDUCTION POUR UN CANCER COLORECTAL METASTATIQUE.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2020
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
80. 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 : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 20/1/2020
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
81. 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 : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2015

Essai autre
Pathologie Cancereuse

82. 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 : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 30/12/2020
Essai autre
Pathologie Cancereuse
83. Etude PESTIPAC
Concentration des produits phytosanitaires organochlorés dans le tissu adipeux et adénocarcinome du pancréas : une étude cas-témoin
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/4/2020
Essai autre
Pathologie Cancereuse
84. 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 : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/10/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancereuse
85. 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

86. 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 Cancereuse
87. Etude DURIGAST - PRODIGE 59
ETUDE DE PHASE II RANDOMISEE EVALUANT L'EFFICACITE DU FOLFIRI + DURVALUMAB VS FOLFIRI+DURVALUMAB+TREMELIMUMAB EN DEUXIEME LIGNE DE TRAITEMENT CHEZ DES PATIENTS PRESENTANT UN ADENOCARCINOME GASTRIQUE OU DE LA JONCTION OESO-GASTRIQUE AVANCE.
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 Cancereuse
88. Etude PRODIGE 62 - OESIRI
NAL-IRI/LV5FU VERSUS PACLITAXEL EN DEUXIEME LIGNE DE TRAITEMENT CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE CARCINOME EPIDERMOIDE DE L'ŒSOPHAGE METASTATIQUE. ETUDE DE PHASE II MULTICENTRIQUE, RANDOMISEE, 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 Cancereuse
89. 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 Cancereuse

90. 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
91. Etude RANDAM ANABASE
ETUDE DE DESCRIPTION DE LA PRISE EN CHARGE ET DE SURVIE DES PATIENTS PORTEURS D'UN CANCER DU CANAL ANAL.
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'anus et du canal anal
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 12/2/2016
Essai autre
Pathologie Cancereuse
92. Etude RAMDAM DEBIRI
COHORTE DEBIRIR. ETUDE DE LA PRATIQUE DU DEBIRI EN France: INDICATIONS, ASSOCIATIONS AUX TRAITEMENTS SYSTEMIQUES, EFFICACITE, TOLERANCE - Enquête de pratique prospective
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 12/2/2016
Essai autre
Pathologie Cancereuse
93. Etude MAZEPPA - PRODIGE 72
ETUDE DE PHASE II VISANT A EVALUER LE TRAITEMENT DE MAINTENANCE PAR L'OLIPARIB OU LE DURVALUMAB PLUS LE SELUMETINIB SELON LE STATUT SOMATIQUE PERSONNALISE DU PROFIL BRCANESS ET STATUT KRAS CHEZ LES PATIENTS PRESENTANT UN ADENOCARCINOME DU PANCREAS METASTATIQUE.
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/1/2021
Essai précoce
Pathologie Cancereuse

94. Etude TEDOPaM - D17-01 PRODIGE 63
Etude de phase II randomisée non-comparative d'évaluation d'un traitement de Maintenance par OSE2101 seul ou en combinaison avec le nivolumab, ou par FOLFIRI après chimiothérapie d'induction par FOLFIRINOX chez des patients ayant un adénocarcinome du Pancréas localement avancé ou métastatique.
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/9/2019
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
95. 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 non Cancéreuse
96. 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 : EUTDE 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 Cancereuse
97. 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 Cancéreuse

98. Etude SOREGATT CT12
ESSAI DE PHASE II RANDOMISE COMPARANT LES SEQUENCES DE REGORAFENIB ET TRIFURIDINE/TIPIRACIL, APRES ECHEC DES THERAPIES STANDARDS CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER COLORECTAL METASTATIQUE
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 1/3/2021
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
99. Etude RILUZOX-01
Évaluation de l'efficacité du riluzole dans la prévention des neuropathies périphériques induites par l'oxaliplatine : Essai randomisé de phase II de l'intergroupe UNICANCER-AFSOS Soins de Support.
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 15/9/2020
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
100. Etude GASPAR
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
101. Etude M20-259
Étude de Phase III, multicentrique, randomisée, avec évaluation de l'efficacité en aveugle, comparant l'efficacité du risankizumab à celle de l'ustékinumab dans le

traitement de patients adultes atteints d'une maladie de Crohn modérée à sévère en échec de traitement par anti-TNF

Promoteur : ABBVIE

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2021

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

102. 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

103. Etude ABX 464 - 104

Étude de phase IIb en ouvert évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'ABX464 en tant que traitement d'entretien chez des patients atteints de rectocolite hémorragique modérée à sévère

Promoteur : ABIVAX

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2020

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

104. 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 : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2019

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

105. Etude FOLFIRINEC - PRODIGE 69
FOLFIRINOX VERSUS PLATINE - ETOPOSIDE EN PREMIERE LIGNE DE TRAITEMENT DES CARCINOMES NEUROENDOCRINES PEU DIFFERENCIES DE GRADE 3 METASTATIQUES GASTRO-ENTERO-PANCREATIQUE ET DE PRIMITIF INCONNU ASSOCIE A L'ETABLISSEMENT D'UN PROFIL MOLECULAIRE.
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de siège non précisé
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 28/6/2021
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
106. 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
107. Etude OPALE
Étude observationnelle prospective de l'utilisation en situation réelle d'un biosimilaire de l'adalimumab et évaluation de l'impact de l'état nutritionnel sur la réponse thérapeutique
Promoteur : Fresenius
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2020
Essai autre
Pathologie Cancereuse
108. 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 : Hépatogastroentérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/5/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

109. 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 : Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/6/2018
Essai autre
Pathologie Cancéreuse
110. Etude BEVANEC - Prodiges 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
111. 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'étrolizumab
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
112. 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

113. Etude MGMT-NET

Evaluation de l'apport du statut de la méthylation de MGMT (O6-methylguanine-DNA methyltransferase) 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 : Hépatogastroentérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/3/2019

Essai autre

Pathologie Cancéreuse

114. Etude REFLECT

Observatoire national d'utilisation d'Infectra™ en vie réelle

Promoteur : HOSPIRA

Pathologie ciblée : Maladie de Crohn (entérite régionale)

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastroentérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2017

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

115. 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 : Hépatogastroentérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/11/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

116. 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 : Hépatogastroentérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2019
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

117. 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

118. 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

119. Etude BEZASCLER

ESSAI MULTICENTRIQUE, RANDOMISE EN DOUBLE AVEUGLE ET CONTROLE VERSUS PLACEBO EVALUANT L'EFFICACITE A 24 MOIS DU BEZAFIBRATE DANS LE TRAITEMENT DE LA CHOLANGITE SCLEROSANTE PRIMITIVE AVEC CHOLESTASE PERSISTANTE SOUS ACIDE URSODESOXYCHOLIQUE.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Fibrose et cirrhose du foie

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/1/2021

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

120. 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 Cancéreuse

121. 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 ursodésychole

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

122. Etude GS-US-428-4194

Promoteur : Gilead Sciences

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2020

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

123. Etude

Un registre d'observation multinational recueillant des données sur le profil et le traitement des patients atteints de l'infection par le virus de l'hépatite D

Promoteur : MYR PHARMACEUTICALS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 0/1/1900

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

124. 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

125. Etude STEM

Essai d'embolisation de l'artère méningée moyenne par SQUID (STEM) pour le traitement de l'hématome sous-dural chronique
Promoteur : BALT EXTRUSION
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle
Investigateur principal : PR Laurent PIEROT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

126. 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

127. 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

128. 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

129. Etude COATING
Etude sur une nouvelle génération de dispositifs de modulation de flux (ou Flow Diverter) avec revêtement pour optimiser le traitement des anévrisme
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 0/1/1900
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
130. 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
131. 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
132. Etude ICONIC
ETUDE DE COHORTE DE BRONCHO-PNEUMOPATHIES CHRONIQUES OBSTRUCTIVES INCIDENTES.
Promoteur : AP-HP

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 5/10/2021
Essai autre
Pathologie Cancereuse

133. 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

134. 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

135. 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

136. 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

137. Etude LIST

Etude non-interventionnelle multi-cohorte, multicentrique, longitudinale, prospective chez des patients atteints de cancer bronchique non à petites cellules avancé, traités par nivolumab, en France, après au moins un traitement antérieur incluant une chimiothérapie

Promoteur : BMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/12/2020

Essai après commercialisation

Pathologie Cancereuse

138. 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

139. 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

140. Etude DYSPNÉE/STEINERT

Evaluation de la dyspnée dans une cohorte de patients adultes atteints de dystrophie myotonique de type 1 : étude pilote monocentrique

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 8/6/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

141. Etude NINTECOR (COVID)

NINTEDANIB POUR LE TRAITEMENT DE LA FIBROSE PULMONAIRE INDUITE PAR LE CORONAVIRUS SARS-COV-2.

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Codes pour usage urgent

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : PR François LEBARGY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/3/2021

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

142. Etude 1199-0248

An open-label extension trial of the long-term safety of nintedanib in patients with Progressive Fibrosing Interstitial Lung Disease (PF-ILD)

Promoteur : Boehringer Ingelheim

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : PR François LEBARGY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/5/2019

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

143. Etude Zephyrus II

Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi du Pamrevlumab chez des patients atteints de fibrose pulmonaire idiopathique (FPI)

Promoteur : FIBROGEN

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : PR François LEBARGY

Etude ouverte aux inclusions depuis le 0/1/1900

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

144. 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

145. 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 1/7/2021

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

146. Etude WA42293

ÉTUDE DE PHASE III RANDOMISÉE, EN DOUBLE AVEUGLE, CONTRÔLÉE PAR PLACEBO VISANT À ÉVALUER L'EFFICACITÉ ET LA SÉCURITÉ DU PRM-151 CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE FIBROSE PULMONAIRE IDIOPATHIQUE

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 1/4/2021

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

147. Etude SHORTEN

IMPACT DE L'ARRÊT 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

148. 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 0/1/1900

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

149. Etude LONG-TERM-PNEUMOCO

Prévalence et phénotype des complications respiratoires à moyen et long terme de la pneumonie sévère à SARS-CoV-2

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 4/5/2020

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

150. Etude R668-ABPA-1923_0456

Étude randomisée, en double aveugle et groupes parallèles, contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du dupilumab chez des patients atteints d'aspergillose bronchopulmonaire allergique

Promoteur : Regeneron Pharmaceuticals

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 0/1/1900

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

151. Etude R668-AS-1903

Étude randomisée, en double aveugle contrôlée contre placebo, et en groupes parallèles évaluant l'efficacité de dupilumab sur la capacité d'effort des patients présentant un asthme modéré à sévère

Promoteur : Regeneron Pharmaceuticals

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2021

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

152. 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

153. Etude IFCT-1104 RYTHMIC
RESEAU MIS EN PLACE AFIN D'ORGANISER ET DE COORDONNER LA PRISE EN CHARGE DES PATIENTS ATTEINTS DE TUMEURS EPITHELIALES THYMIQUES.
Promoteur : IFCT
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du thymus
Lieu de réalisation au CHU : Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Hervé VALLERAND
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/7/2016
Essai autre
Pathologie Cancereuse
154. 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
155. 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
156. Etude PROBI
EVALUATION DES PREFERENCES ET DE LA QUALITE DE VIE LIEE A LA SANTE DES PATIENTS QUI ONT CHANGE DE TRAITEMENT ANTI-VIH POUR UNE BITHERAPIE DOVATO.
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Immunodéficienc e 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 28/6/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

157. 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

158. Etude DISCOVERY

ETUDE MULTICENTRIQUE, RANDOMISEE, ADAPTATIVE, DE L'EFFICACITE ET DE LA SECURITE DES TRAITEMENTS DES PATIENTS HOSPITALISES POUR UNE INFECTION COVID-19.

Promoteur : INSERM

Pathologie ciblée : Codes pour usage urgent

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

Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR

Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/6/2020

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

159. 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 : Immunodéficiency 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

160. 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 0/1/1900
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse

161. 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)
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

162. 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 0/1/1900
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

163. Etude AMG570

Etude de recherche de dose de phase II visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de l'AMG570 chez des patients présentant un lupus érythémateux 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

164. 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

165. 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

166. Etude RAMSES
Analyse de la fibrose cutanée par spectrométrie RAMan dans la Sclérodémie
Systémique
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 20/1/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

167. 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

168. 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

169. 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

170. 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

171. Etude SED002

Étude randomisée avec comparateur actif visant à comparer l'efficacité et la sécurité de l'isoflurane inhalé administré à l'aide de l'AnaConDa-S (Anaesthetic Conserving Device) et du midazolam par voie intraveineuse pour la sédation des patients pédiatriques âgés de 3 à 17 ans (moins de 18 ans) sous ventilation mécanique
Promoteur : SEDANA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR Joëlle BEAUDET
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/3/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

172. 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

173. 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

174. 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

175. 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

176. Etude PMMN

Prise en charge Personnalisée des Glomérulonéphrites Extra-Membraneuses – PMMN
Promoteur : CHU NICE
Pathologie ciblée : Syndrome néphritique chronique
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : PR Philippe RIEU
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2020
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse

177. Etude IHMN
Analyse immunopathologique d'une cohorte nationale française de Glomérulonéphrite Extra-Membraneuse.
Promoteur : CHU NICE
Pathologie ciblée : Syndrome néphritique, sans précision
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : PR Philippe RIEU
Etude ouverte aux inclusions depuis le 13/9/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
178. 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
179. 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
Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/7/2021
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
180. Etude RHEOPAD
EFFICACITE ET TOLERANCE DE LA RHEOPHERESE DANS LE TRAITEMENT DE L'ARTERITE DISTALE DU PATIENT DIALYSE : UNE ETUDE PROSPECTIVE RANDOMISEE EN SIMPLE AVEUGLE.
Promoteur : AP-HM
Pathologie ciblée : Athérosclérose
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR ALAIN WYNCKEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 9/11/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

181. Etude SHP655-201
Etude de phase II, multicentrique, randomisée, contrôlée contre placebo, en double aveugle, menée chez des patients atteints de purpura thrombopénique acquis (PTTa), évaluant la pharmacocinétique, la sécurité d'emploi et l'efficacité du rADAMTS13 (SHP655) administré en plus du traitement standard
Promoteur : BAXALTA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR ALAIN WYNCKEL
Etude ouverte aux inclusions depuis le 0/1/1900
Essai précoce
Pathologie Cancereuse
182. 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
183. Etude PASTOR
Apoplexie hypophysaire – Registre international
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Neurochirurgie
Investigateur principal : DR Claude Fabien LITRE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/12/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
184. 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

185. Etude PIMPARK
ETUDE DE L'EFFICACITE DE LA PIMAVANSERINE DANS LE TRAITEMENT DES TROUBLES DU CONTRÔLE DES IMPULSIONS DANS LA MALADIE DE PARKINSON.
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Maladie de Parkinson
Lieu de réalisation au CHU : Neurologie
Investigateur principal : DR Anne DOE DE MAINDREVILLE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 17/2/2020
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
186. 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
187. 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
188. 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

189. 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
190. 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
191. Etude PHYDENTCHILD
Etude descriptive des paramètres physiologiques et bucco-dentaires du jeune enfant à l'adolescent
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Odontologie
Investigateur principal : DR Marie-Paule GELLE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 27/3/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
192. 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
193. 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 Loïc PIERRARD
Etude ouverte aux inclusions depuis le 2/12/2016
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

194. Etude MICIMAP

Prévalence des maladies parodontales chez les patients atteints de maladies inflammatoires chroniques de l'intestin : étude pilote
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Odontologie
Investigateur principal : DR Johan SERGHERAERT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 9/6/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

195. 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

196. Etude MYOPIE-STOP

Effet freinateur sur la myopie par l'atropine collyre à 0.01%
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Vices de réfraction et troubles de l'accommodation
Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Carl ARNDT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 5/5/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

197. Etude COAST-VEGF

Etude contrôlée randomisée multicentrique sur l'intérêt des injections intra-vitréennes d'anti-VEGF comme traitement initial puis adjuvant dans la maladie de Coats - COATS-VEGF
Promoteur : FONDATION OPHTALMOLOGIQUE ROTHSCHILD
Pathologie ciblée : Autres affections rétiniennees
Lieu de réalisation au CHU : Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Carl ARNDT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/6/2020

Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

198. 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
199. Etude CD160 ET GREFFE DE CORNÉE
CD160 et greffe de cornée : étude de l'expression de CD160 par les vaisseaux paralimbiques 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
200. 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
201. 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

202. 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
203. Etude NPARO
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 Cancereuse
204. 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
205. 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
206. Etude ACTIV INFECTIONS INVASIVES
Observatoire des Infections Invasives à Pneumocoques (sauf méningite) chez les enfants (0 à 18 ans) en France
Promoteur : ACTIV

Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR CLEMENCE CAZAU
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2007
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

207. Etude TOMÉPI
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
208. Etude MYOCOVID (COVID)
Registre hospitalier de myocardites aiguës : Évolution de la proportion de cas SARS-Cov-2 positifs pendant la pandémie de Covid19, caractéristiques et pronostic des cas.
Promoteur : CHU Toulouse
Pathologie ciblée : Codes pour usage urgent
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : PR Pierre MAURAN
Etude ouverte aux inclusions depuis le 8/7/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
209. Etude B14CS
Open label, multicentre study, to evaluate the safety, tolerability, efficacy, compliance and acceptability of alkalinising treatments at long-term in patients with cystinuria
Promoteur : ADVICENNE
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : PR Christine PIETREMENT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 0/1/1900
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
210. Etude B12CS-B13CS
A multicenter, randomised, controlled versus placebo, double-blinded, 4 parallel arms, dose-ranging main study, to evaluate the efficacy, safety and tolerability and acceptability of repeated doses of ADV7103, after 7 days of treatment, in patients with cystinuria, and an efficacy and safety exploratory study in the youngest children
Promoteur : ADVICENNE
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : PR Christine PIETREMENT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 0/1/1900
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse

211. Etude PIN SNP
COHORTE PROSPECTIVE NATIONALE DE PATIENTS SUIVIS POUR UN SYNDROME NEPHROTIQUE IDIOPATHIQUE AYANT DEBUTE A L'AGE PEDIATRIQUE.
Promoteur : CHU LIMOGES
Pathologie ciblée : Syndrome néphrotique
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : PR Christine PIETREMENT
Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/8/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
212. 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 bassin
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
213. 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
214. 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 Cancereuse

215. 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
216. 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 Cancereuse
217. 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
218. Etude MVO
ETUDE PHARMACOGENETIQUE DES THERAPEUTIQUES ANTIMITOTIQUES IMPLIQUEES DANS LA MALADIE VEINO-OCCLUSIVE HEPATIQUE CHEZ L'ENFANT ATTEINT D'UN NEPHROBLASTOME OU D'UNE LEUCEMIE AIGUË LYMPHOBLASTIQUE.
Promoteur : CHU ANGERS
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/1/2021
Essai autre
Pathologie Cancereuse

219. Etude ACTION
CYTOPENIES AUTO-IMMUNES : GENETIQUE ET MECANISMES PHYSIOPATHOLOGIQUES
DU SYNDROME D'EVANS PEDIATRIQUE.
Promoteur : CHU BORDEAUX
Pathologie ciblée : Purpura et autres affections hémorragiques
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 10/10/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
220. 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
221. Etude PEDONCOVID
COHORTE NATIONALE SFCE DES INFECTION A SARS-COV-2 (COVID-19) EN ONCO-
HEMATOLOGIE PEDIATRIQUE.
Promoteur : CHU Caen
Pathologie ciblée : Codes pour usage urgent
Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/5/2020
Essai autre
Pathologie Cancereuse
222. 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

223. 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

224. Etude DISCERN-FN7

DIStinguer les enfants suivis pour CancEr à bas Risque d'infectioN sévère en cas de Neutropenie Fébrile-7 : étude d'impact d'une règle de décision clinique.

Promoteur : CHU LILLE

Pathologie ciblée : Agranulocytose

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 25/6/2020

Essai autre

Pathologie Cancereuse

225. Etude ESPHALL 2017-02

ETUDE RANDOMISEE INTERNATIONALE DE PHASE 3 EVALUANT L'IMPACT DE L'IMATINIB EN ASSOCIATION AVEC DEUX INTENSITES DIFFERENTES DE CHIMIOTHERAPIE 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

226. Etude CURALASE 01

ESSAI CLINISUE DE NON INFERIORITE, RANDOMISE, MULTICENTRIQUE, EN DOUBLE AVEUGLE, COMPARANT DEUX MODALITES DDE PHOTOBIMODULATION DANS L'ANALGESIE DES MUCITES ORALES CHIMIO-INDUITES CHEZ L'ENFANT.

Promoteur : CHU Toulouse

Pathologie ciblée : Stomatites et affections apparentées

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/1/2021

Essai autre

Pathologie Cancereuse

227. 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

228. Etude EPSTSSG NRSTS 2005

EPSTSSG NRSTS 2005 : Recommandation (sous-étude avec RMS 2005) - Essai de phase 3 évaluant l'efficacité de différents schémas thérapeutiques associant une chimiothérapie par ifosfamide et doxorubicine, de la radiothérapie et de la chirurgie, chez des patients jeunes ayant un sarcome.

Promoteur : IGR / Curie

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 0/1/1900

Essai autre

Pathologie Cancereuse

229. 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 Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2012

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

230. 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

231. 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 Claire PLUCHART
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/1/2012
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

232. 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

233. 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

234. 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

235. 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

236. 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

237. 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

238. Etude SARCOME 13 - OS2016
Essai de phase II multicentrique, randomisé, en ouvert, du mifamurtide associé à une

chimiothérapie postopératoire chez des patients présentant un ostéosarcome de haut grade à haut risque de rechute (métastases au diagnostic ou maladie localisée et mauvais répondeur histologique à la chimiothérapie)

Promoteur : UNICANCER

Pathologie ciblée : Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire, de sièges autres et non précisés

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Etude ouverte aux inclusions depuis le 26/6/2020

Essai précoce

Pathologie Cancereuse

239. 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

240. Etude SLI:COGGEN

Mieux comprendre les troubles spécifiques du langage oral : étude des mécanismes cognitifs et génétiques

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : PR Jean-Philippe RAYNAUD

Etude ouverte aux inclusions depuis le 4/1/2018

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

241. Etude RASTAT

TRAITEMENT PAR INHIBITEUR DE L'HMG-COA REDUCTASE (SIMVASTATINE) DES ANOMALIES DE LA CROISSANCE ET DE L'OS DES ENFANTS PRESENTANT UN SYNDROME DE NOONAN: ESSAI THERAPEUTIQUE DE PHASE III, MULTICENTRIQUE, RANDOMISE, CONTRÔLE CONTRE PLACEBO, EN DOUBLE AVEUGLE.

Promoteur : CHU Toulouse

Pathologie ciblée : Autres syndromes congénitaux malformatifs précisés atteignant plusieurs systèmes

Lieu de réalisation au CHU : Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR PIERRE-FRANCOIS SOUCHON

Etude ouverte aux inclusions depuis le 18/5/2020

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

242. Etude R-PO20162
Elaboration d'un score de priorisation pour la conduite d'entretiens pharmaceutiques chez les patients traités par anticoagulants oraux
Promoteur :
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
243. Etude GREPH
MISE EN PLACE D'UN PLAN PHARMACEUTIQUE PERSONNALISE CHEZ LES PATIENTS TRANSPLANTES RENAUX ET/OU HEPATIQUES : ESSAI RANDOMISE EN CLUSTER DE TYPE STEPPED-WEDGE.,
Promoteur : CHU Tours
Pathologie ciblée : Présence de greffe d'organe et de tissu
Lieu de réalisation au CHU : Pôle Pharmacie
Investigateur principal : DR PAULINE QUILLET
Etude ouverte aux inclusions depuis le 3/10/2020
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
244. 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
245. 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

246. Etude ANO-TERV
Efficacité 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
247. 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
248. 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
249. 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
250. 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

251. 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
252. 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
253. 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
254. 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

255. 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
256. Etude 4V-MC-B009
Une étude multinationale, prospective, observationnelle portant sur l'efficacité, l'utilisation des ressources en soins de santé et les coûts chez des patients atteints de polyarthrite rhumatoïde recevant du baricitinib ou une thérapie synthétique ou biologique ciblée modificatrice de maladie
Promoteur : Eli Lilly
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
257. Etude GLPG0634-CL-401
Une étude prospective non interventionnelle sur l'efficacité, la sécurité et les résultats liés à la santé chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde active modérée à sévère recevant du filgotinib
Promoteur : GALAPAGOS NV
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/9/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
258. 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

259. Etude VIOLENCES CONJUGALES

SIGNALEMENT DES VIOLENCES CONJUGALES AUX URGENCES DU CHU DE REIMS

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Structure interne Accueil des Urgences Adultes

Investigateur principal : DR Assia EL ADLI

Etude ouverte aux inclusions depuis le 8/1/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

260. Etude ICA-MEESI

Evaluer l'impact prédictif du score MEESI pour la stratification du risque des patients admis pour insuffisance cardiaque aigue en structures des urgences.

Promoteur : CHU Strasbourg

Pathologie ciblée : Insuffisance cardiaque

Lieu de réalisation au CHU : Structure interne Accueil des Urgences Adultes

Investigateur principal : DR STEPHANE GENNAI

Etude ouverte aux inclusions depuis le 16/2/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

261. 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 1/10/2021

Essai autre

Pathologie non Cancéreuse

262. 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 : Structure Interne Réanimation
Investigateur principal : DR Joël COUSSON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 15/9/2019
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse

263. 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 : Structure Interne Réanimation
Investigateur principal : DR Joël COUSSON
Etude ouverte aux inclusions depuis le 14/12/2018
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
264. 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
265. Etude TALISMAN
Promoteur : IPSEN
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Urologie
Investigateur principal : DR Baptiste IZERABLE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/2/2021
Essai autre
Pathologie non Cancéreuse
266. Etude uRoCCR
Base de données clinicobiologiques multidisciplinaire, multicentrique nationale sur le cancer du rein.
Promoteur : CHU BORDEAUX
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du rein, à l'exception du bassinet
Lieu de réalisation au CHU : Urologie
Investigateur principal : PR Stéphane LARRE
Etude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2017

Essai autre
Pathologie Cancereuse

267. Etude ALBAN - AFU-GETUG 37

UN ESSAI DE PHASE III, RANDOMISE, EN OUVERT, EVALUANT L'EFFICACITE DE L'ATEZOLIZUMAB ADMINISTRE DE MANIÈRE CONCOMITANTE A DES INSTILLATIONS VESICALES DE BCG (BACILLE DE CALMETTE-GUERIN) DURANT 1 AN CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER DE LA VESSIE NON INFILTRANT LE MUSCLE A HAUT RISQUE DE RECIDIVE ET NON PREALABLEMENT TRAITE PAR BCG.

Promoteur : UNICANCER

Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la vessie

Lieu de réalisation au CHU : Urologie

Investigateur principal : PR Stéphane LARRE

Etude ouverte aux inclusions depuis le 7/1/2021

Essai comparatif

Pathologie Cancereuse