

1. Étude PENGORINF
PENGORINF : Essai contrôlé randomisé de supériorité du PENG bloc échoguidé par rapport à l'infiltration chirurgicale dans l'analgésie de la chirurgie de prothèse totale de hanche par voie postérieure
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Anesthésie-Réanimation
Investigateur principal : DR Maxime RIFFAULT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

2. Étude ASTRAU
COMPARAISON DES EFFETS RENAISSANCE DES SOLUTES DE REMPLISSAGE VASCULAIRE PLASMALYTE VIAFLO ET NACL 0,9% AU COURS DE LA REANIMATION DE PATIENTS TRAUMATISES GRAVES.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Lésions traumatiques multiples, sans précision
Lieu de réalisation au CHU : Service de ANESTHESIE-REANIMATION MED. PERI-OP.
Investigateur principal : DR Vincent LEGROS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

3. Étude ABDOVEL
Étude pilote : Étude 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
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de ANESTHESIE-REANIMATION MED. PERI-OP.
Investigateur principal : DR Vincent LEGROS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

4. Étude AMAC
Activité physique du personnel médical dans un service d'anesthésie et de soins intensifs pendant les gardes
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de ANESTHESIE-REANIMATION MED. PERI-OP.
Investigateur principal : DR Vincent LEGROS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

5. Étude BIGPAK-2 Bigp-AK2
Effet d'un protocole de néphro-protection pour réduire l'incidence de l'insuffisance rénale aiguë après une chirurgie majeure chez des patients à risque d'insuffisance rénale aiguë identifiés par un biomarqueur
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : HOSPICES CIVILS DE LYON
Pathologie ciblée : Insuffisance rénale aiguë
Lieu de réalisation au CHU : Service de ANESTHESIE-REANIMATION MED. PERI-OP.
Investigateur principal : DR Vincent LEGROS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
6. Étude PEDIA PREM
IMPACT D'UNE PREMEDICATION ANXIOLYTIQUE ET SEDATIVE SUR LE VECU PERI-OPERATOIRE DE L'ENFANT APRES UNE ANESTHESIE GENERALE
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Montpellier
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de ANESTHESIE-REANIMATION MED. PERI-OP.
Investigateur principal : DR DAPHNE MICHELET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
7. Étude R-PO22011
Impact de l'Infusion para sternale bilatérale d'anesthésiques locaux chez des patients à facteurs de risques respiratoires sur la durée de séjour en unité de soins intensifs après pontage coronarien avec prélèvement mammaire par sternotomie
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de ANESTHESIE-REANIMATION MED. PERI-OP.
Investigateur principal : DR Salvadore MUCCIO
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
8. Étude ATN-106
Étude prospective de phase 3, multicentrique, en ouvert, non contrôlée, visant à évaluer l'efficacité, la sécurité d'emploi et la pharmacocinétique d'Atenativ chez des patients atteints d'un déficit congénital

en antithrombine nécessitant une intervention chirurgicale ou un accouchement chirurgicale ou un accouchement

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : OCTAPHARMA

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de ANESTHESIE-REANIMATION MED. PERI-OP.

Investigateur principal : DR Salvadore MUCCIO

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

9. Étude R-PA20113

RPSA, nouveau marqueur pronostique potentiel des adénocarcinomes pancréatiques

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Biochimie - Pharmacologie - Toxicologie

Investigateur principal : DR Jean-Baptiste OUDART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

10. Étude NI13007 AGEMOS AOR13186,

Autopsie génétique et mort subite chez le sujet jeune.

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Autre mort subite de cause inconnue

Lieu de réalisation au CHU : Service de Bio pathologie

Investigateur principal : PR PAUL FORNES

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

11. Étude OBSERVATOIRE HEAR

HEALTHCARE EUROPEAN AMYLOIDOSIS REGISTRY

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : HEART'S FOUNDATION

Pathologie ciblée : Amylose

Lieu de réalisation au CHU : Service de Cardiologie et pathologie vasculaire

Investigateur principal : DR Jérôme COSTA

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

12. Étude CW21-02
Étude pivot prospective à un seul bras pour le traitement de sujets présentant une sténose valvulaire aortique calcifiée sévère symptomatique à l'aide de la thérapie par ultrasons non invasive (NIUT) du dispositif Valvsoft®
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CARDIAWAVE S.A.
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : DR LAURENT FAROUX
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
13. Étude BEST
ÉTUDE RANDOMISEE DE COMPARAISON DE L'UTILISATION D'UNE PROTHESE VALVULAIRE BALLON-EXPENSIBLE VERSUS UNE PROTHESE AUTO-EXPANSIBLE POUR LE TRAITEMENT TRANSCATHETER DES PATIENTS SOUFFRANTS D'UNE STENOSE VALVULAIRE AORTIQUE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Atteintes non rhumatismales de la valvule aortique
Lieu de réalisation au CHU : Service de Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : DR LAURENT FAROUX
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
14. Étude CKJX839B12302 VICTORION-2 PREVENT
Étude multicentrique randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo évaluant l'effet de l'inclisiran sur les événements cardiovasculaires majeurs chez des patients atteints d'une maladie cardiovasculaire établie
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : NOVARTIS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : DR LAURENT FAROUX
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
15. Étude TARGET FIRST
Évaluation d'un traitement antiplaquettaire modifié associé au stent « Firehawk » à élution de faible dose de Rapamycine chez des patients avec infarctus du myocarde aigu traités par stratégie de revascularisation complète
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : SORIN CRM SAS
Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : DR LAURENT FAROUX
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

16. Étude AMBUSH
IMPACT DE LA PRISE EN CHARGE THERAPEUTIQUE DE L'INSUFFISANCE CARDIAQUE AMBULATOIRE
GUIDEE PAR L'ECHOGRAPHIE: UN ESSAI CLINIQUE RANDOMISE.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nancy
Pathologie ciblée : Insuffisance cardiaque
Lieu de réalisation au CHU : Service de Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : PR PIERRE NAZEYROLLAS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
17. Étude OBSERVATOIRE EI
OBSERVATOIRE NATIONAL DES ENDOCARDITES INFECTIEUSES.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nancy
Pathologie ciblée : Endocardite aiguë et subaiguë
Lieu de réalisation au CHU : Service de Cardiologie et pathologie vasculaire
Investigateur principal : PR PIERRE NAZEYROLLAS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
18. Étude K130901 CELL
Étude randomisée multicentrique comparant la laparoscopie à la laparotomie pour la chirurgie du
cancer du côlon chez le sujet âgé de plus de 75 ans.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
19. Étude NORAD01
Essai randomisé de phase III multicentrique comparant la chimiothérapie seule à la radio
chimiothérapie préopératoire pour les cancers du rectum localement évolués d'emblée résécables.

Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du rectum
Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

20. Étude ESTIMABL3
ESTIMATION DE L'IMPACT DE L'EVIDEMENT GANGLIONNAIRE PROPHYLACTIQUE DU COMPARTIMENT CENTRAL DU COU SUR LES RESULTATS ONCOLOGIQUES DES CANCERS DIFFERENCIES DE LA THYROIDE A BAS RISQUE DE RECIDIVE LOCO-REGIONALE
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la thyroïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Sophie DEGUELTE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
21. Étude BESURE - APHP211049
CHIRURGIE BARIATRIQUE AVEC CURE PROTHETIQUE DE HERNIE ANTERIEURE DE L'ABDOMEN : ESSAI RANDOMISE CONTRÔLE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Hernie abdominale postopératoire
Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Ana DIAZ CIVES
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
22. Étude BOUST
Étude 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.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Obésité
Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Ana DIAZ CIVES
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

23. Étude TPIAT-01
EVALUATION DE L'EFFICACITE ET DE LA SECURITE DE LA PANCREATECTOMIE TOTALE AVEC AUTOTRANSPLANTATION D'ILOTS INTRAPORTALE CHEZ UNE POPULATION DE PATIENTS PRESENTANT UN ADENOCARCINOME RESECABLE DE LA REGION CEPHALIQUE DU PANCREAS ET À HAUT RISQUE DE FISTULE PANCREATIQUE ET NECESSITANT UNE CHIMIOTHERAPIE ADJUVANTE SYSTEMIQUE. ÉTUDE PROSPECTIVE, MULTICENTRIQUE
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : PR REZA KIANMANESH
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
24. Étude FLUOCOL-1 / FRENCH-21 / GRECCAR-19
Intérêt de la fluorescence à l'indocyanine en chirurgie colorectale pour la réduction du risque de fistule anastomotique : un essai en simple aveugle randomisé multicentrique de phase III. (Essai intergroupe FRENCH-GRECCAR)
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Autres maladies de l'intestin
Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR CYRIL PERRENOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
25. Étude PREVENT DVL-HE-018
Essai de renforcement prophylactique des incisions abdominales (PRÉVENTIF) : essai prospectif, multi-centres, ouvert, randomisé, contrôlé de la maille Phasix™ pour prévenir une hernie postopératoire consécutive à une laparotomie médiane ouverte
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : BECTON DICKINSON
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive
Investigateur principal : DR Yohann RENARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
26. Étude 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.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : HC Lyon

Pathologie ciblée : Hernie abdominale postopératoire

Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive

Investigateur principal : DR Yohann RENARD

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

27. Étude SAMBA

Pris en charge ambulatoire des appendicites.

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : CHU NICE

Pathologie ciblée : Appendicite aiguë

Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie générale et digestive

Investigateur principal : DR RAMI RHAIEM

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

28. Étude CLI

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

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie vasculaire et angiologie

Investigateur principal : DR Ambroise DUPREY

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai précoce

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

29. Étude PROTOCOLE APAISE

AUTO-REEDUCATION VASCULAIRE DU PATIENT CLAUDICANT A L'AIDE D'UNE APPLICATION

SMARTPHONE : Étude prospective monocentrique randomisée

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Chirurgie vasculaire et angiologie

Investigateur principal : DR Ambroise DUPREY

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

30. Étude 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.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nancy
Pathologie ciblée : Présence de greffe d'organe et de tissu
Lieu de réalisation au CHU : Service de Coordination des prélèvements d'organes et de tissus
Investigateur principal : DR VALERIE BRUNET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
31. Étude KAR-031
Étude de phase 3, randomisée, en double-aveugle, contrôlée par placebo, de prévention des rechutes, visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité du KarXT dans le traitement des psychoses associées à la démence de la maladie d'Alzheimer
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : KARUNA THERAPEUTICS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Court séjour gériatrique
Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
32. Étude KAR-033
ÉTUDE D'EXTENSION EN OUVERT VISANT À ÉVALUER L'INNOCUITÉ ET LA TOLÉRABILITÉ À LONG TERME DE KARXT CHEZ DES SUJETS PRÉSENTANT UNE PSYCHOSE ASSOCIÉE À LA MALADIE D'ALZHEIMER
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : KARUNA THERAPEUTICS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Court séjour gériatrique
Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
33. Étude EVOKE
Étude clinique randomisée contrôlée contre placebo en double aveugle évaluant l'effet et la sécurité du sémaglutide oral chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer à un stade précoce
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Novo Nordisk

Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Court séjour gériatrique
Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

34. Étude EVOKE plus
Étude clinique randomisée contrôlée contre placebo en double aveugle évaluant l'effet et la sécurité du sémaglutide oral chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer à un stade précoce
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Novo Nordisk
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Court séjour gériatrique
Investigateur principal : PR Jean-Luc NOVELLA
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
35. Étude 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.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Pemphigoïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : DR Julie PLEE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
36. Étude CONDYVAC
ÉTUDE DE L'EFFICACITE DE LA VACCINATION ANTI-HPV (Papilloma Virus Humain) QUADRIVALENTE SUR LA PREVENTION DE LA RECIDIVE DES CONDYLOMES ANO-GENITAUX EXTERNES CHEZ DES PATIENTS CLINIQUEMENT GUERIS EN PREMIER LIEU.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Autres maladies dont le mode de transmission est essentiellement sexuel
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : DR CLELIA VANHAECKE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

37. Étude VAC-WARTS
EFFICACITE DU VACCIN NONVALENT ANTI-HPV DANS LA GUERISON DES VERRUES RESISTANTES AUX TRAITEMENTS USUELS.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Verrues d'origine virale
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : DR CLELIA VANHAECKE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
38. Étude BIRD
BARICITINIB AU COURS DE LA DERMATOMYOSITE CHEZ DES PATIENTS REFRACTAIRES OU NAIFS.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Dermatopolymyosite
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
39. Étude MADULO
STRATEGIE DE DIMINUTION PROGRESSIVE DE LA DOSE DE DUPILUMAB ET MAINTIEN DE LA REPONSE THERAPEUTIQUE CHEZ LES ADULTES ET LES ADOLESCENTS ATTEINTS DE DERMATITE ATOPIQUE BONS REPONDEURS AU DUPILUMAB : ESSAI RANDOMISE DE NON-INFERIORITE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nantes
Pathologie ciblée : Dermite atopique
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
40. Étude RESEAU RIC-MEL
Réseau RIC-Mel - Réseau pour la Recherche et l'Investigation Clinique pour le Mélanome

(Anciennement CENGEP-S-GMF MEL : Mise en place d'une cohorte nationale de patients atteints de mélanome dans le cadre d'un réseau d'investigation clinique.)
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nantes
Pathologie ciblée : Mélanome malin de la peau
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie

Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

41. Étude BP-IL17RB
Étude des rôles de l'axe IL-17B/IL-17RB dans la pemphigoïde bulleuse.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
42. Étude IGA SCORE
VALIDATION D'UN SCORE DE SEVERITE SIMPLIFIE DANS LA PEMPHIGOIDE BULLEUSE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Pemphigoïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
43. Étude PREMS
Essai randomisé, contrôlé en double insu contre placebo, évaluant l'efficacité et la tolérance de l'Apremilast dans les formes sévères d'aphtose buccale récidivante.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Stomatites et affections apparentées
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
44. Étude HELP
Évaluation de la spécificité clinique des biomarqueurs cellulaires et moléculaires identifiés chez des patients présentant un lichen plan.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : INSERM

Pathologie ciblée : Lichen plan
Lieu de réalisation au CHU : Service de Dermatologie
Investigateur principal : PR MANUELLE VIGUIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

45. Étude SOINS SOCIO –ESTHÉTIQUES ET QDV
Influence des soins socio-esthétiques sur la qualité de vie des patients en hémodialyse
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Direction des soins infirmiers, de rééducation et médico-technique
Investigateur principal : Mme Caroline SERNICLAY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
46. Étude DIABAGE-FOLLOW-UP
Produits de Glycation avancée et incidence des complications vasculaires dans le diabète de type 1 : réévaluation des patients inclus dans l'étude DIABAGE après plus de 5 ans
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : DR Sara BARRAUD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
47. Étude BARIATHYPOSE
ESSAI CONTRÔLE RANDOMISE EN OUVERT PROSPECTIF MULTICENTRIQUE EVALUANT L'IMPACT DE L'HYPNOSE SUR LA PERTE DE POIDS CHEZ DES PATIENTS EN ECHEC DE CHIRURGIE BARIATRIQUE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Montpellier
Pathologie ciblée : Obésité
Lieu de réalisation au CHU : Service de Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : PR Éric BERTIN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

48. Étude R-PA20033
Intérêt du dosage de la copeptine pour le diagnostic précoce du diabète insipide post-opératoire dans la chirurgie trans-sphénoïdale hypophysaire
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : DR Benedicte DECOUDIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
49. Étude NEM1
ÉTUDE ET SUIVI DES NEOPLASIES ENDOCRINIENNES MULTIPLES DE TYPE 1.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Tumeur des glandes endocrines à évolution imprévisible ou inconnue
Lieu de réalisation au CHU : Service de Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : PR BRIGITTE DELEMER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
50. Étude SFDT1
SUIVI EN France DES PERSONNES AVEC UN DIABETE DE TYPE 1.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : FFRD FONDATION FRANCOPHONE RECHERCHE DIABETE
Pathologie ciblée : Diabète sucré non insulino-dépendant
Lieu de réalisation au CHU : Service de Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : PR BRIGITTE DELEMER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
51. Étude ACRODAT
WI237269 ÉTUDE EN VIE REELLE VISANT À EVALUER L'UTILITE CLINIQUE D'ACRODAT DANS UNE ÉTUDE INTERNATIONALE, MULTICENTRIQUE, RANDOMISEE, NON INTERVENTIONNELLE.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : HC Lyon
Pathologie ciblée : Hypersécrétion de l'hypophyse
Lieu de réalisation au CHU : Service de Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : PR BRIGITTE DELEMER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

52. Étude PRO-DIAB-1
Étude de l'impact de l'accompagnement de PROximité des patients avec un DIABète de Type 1 sous pompe ou boucle fermée
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : TIMKL
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : PR BRIGITTE DELEMER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
53. Étude CHARQUAM
FACTEURS ASSOCIES A L'EVOLUTION DE LA QUALITE DE VIE CHEZ DES PATIENTS DIABETIQUES PORTEURS D'UN PIED DE CHARCOT CHRONIQUE SANS PLAIE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nîmes
Pathologie ciblée : Arthropathies au cours d'autres maladies classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Service de Endocrinologie - diabétologie
Investigateur principal : DR Maud FRANCOIS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
54. Étude DONDON2
ÉTUDE DES MOTIVATIONS ET ASPECTS PSYCHOLOGIQUES DES CANDIDATS(TES) A DON DE GAMETES SUITE AU CHANGEMENT
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Toulouse
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : DR Beatrice DELEPINE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
55. Étude CHROMAPS C21-35
ÉTUDE PROSPECTIVE COMPARATIVE DES PERFORMANCES DE DETECTION DES VARIATIONS DE NOMBRE ET DE STRUCTURE DES CHROMOSOMES PAR LES TECHNIQUES DE CARTOGRAPHIE MOLECULAIRE ET DE SEQUENCAGE DE GRAND FRAGMENT.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : INSERM
Pathologie ciblée : Autres anomalies des chromosomes, non classées ailleurs

Lieu de réalisation au CHU : Service de Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : PR Martine DOCO-FENZY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

56. Étude EX2TRICAN
PLACE DE LA STRATEGIE D'ANALYSE DE L'EXOME DANS L'IDENTIFICATION DE FACTEURS DE PREDISPOSITION GENETIQUE DANS LES FORMES PRECOCES DE CANCER.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : Centre G-F Leclerc
Pathologie ciblée : Autres anomalies des chromosomes, non classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Service de Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : DR Anne DURLACH
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
57. Étude OBSERVATOIRE DU DIAGNOSTIQUE
L'OBSERVATOIRE DU DIAGNOSTIC : LUTTER CONTRE L'ERRANCE ET L'IMPASSE DIAGNOSTIQUE AU SEIN DE LA FILIERE ANDDI-RARES (ANOMALIES DU DEVELOPPEMENT AVEC OU SANS DEFICIENCE INTELLECTUELLE DE CAUSES RARES).
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Trouble spécifique du développement moteur
Lieu de réalisation au CHU : Service de Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : DR CELINE POIRSIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
58. Étude TSLA ES
Étude de l'intérêt du séquençage de l'exome en trio dans le bilan étiologique des troubles spécifiques du langage et des apprentissages non syndromiques
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Troubles spécifiques du développement de la parole et du langage
Lieu de réalisation au CHU : Service de Génétique et Biologie de la Reproduction
Investigateur principal : DR CELINE POIRSIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

59. Étude SYNDROME DES OVAIRES POLYKYSTIQUES ET EXPOSITION AUX PERTURBATEURS ENDOCRINIENS
Antécédent d'expositions aux perturbateurs endocriniens chez des femmes présentant un syndrome des ovaires polykystiques
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Gynécologie - obstétrique
Investigateur principal : DR Anne FEVRE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
60. Étude R-PO19085
Description de la concentration plasmatique du TFPI chez l'hémophile
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie biologique
Investigateur principal : PR Philippe NGUYEN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
61. Étude ORPHEE
Observatoire des Patients présentant une Hémophilie B traités par IdElvion®
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CSL BEHRING
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie biologique
Investigateur principal : PR Philippe NGUYEN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
62. Étude LGL
Étude prospective multicentrique de phase II, contrôlée, randomisée, sur groupes parallèles, comparant l'efficacité de deux traitements immunosuppresseurs (méthotrexate, cyclophosphamide) dans les leucémies à grands lymphocytes à grains.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU RENNES
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : PR Alain DELMER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

63. Étude LYSATOMIC
CARACTERISATION DES BIOMARQUEURS MOLECULAIRES DIAGNOSTIQUES, PRONOSTIQUES ET THERANOSTIQUES ASSOCIES A LA PRISE EN CHARGE CLINIQUE DES PATIENTS ATTEINTS DE LYMPHOMES T (ET NK)
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : LYSARC
Pathologie ciblée : Lymphomes périphériques et cutanés à cellules T
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : PR Alain DELMER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
64. Étude GO42909
Étude de phase III multicentrique randomisée, en ouvert, destinée à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du mosunetuzumab en association avec le lénalidomide versus rituximab en association avec le lénalidomide chez des patients présentant un lymphome folliculaire après au moins une ligne de traitement systémique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Roche
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : PR Alain DELMER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
65. Étude CAMIL
EVALUATION DE L'ADN TUMORAL CIRCULANT DANS LES LYMPHOMES B PRIMITIFS DU MEDIASTIN.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : Centre Henri Becquerel
Pathologie ciblée : Lymphome diffus non hodgkinien
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ERIC DUROT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
66. Étude FILObs_SérieProWM
CONSTITUTION D'UNE SERIE DE VALIDATION DES ÉTUDES PRONOSTIQUES DEDIEES AUX PATIENTS PORTEURS DE MALADIE DE WALDENSTRÖM :
VALIDATION D'UN INDEX PRONOSTIQUE INTERNATIONAL, EVALUATION DE LA SURVIE SANS PROGRESSION COMME CRITERE DE SUBSTITUTION DE LA SURVIE GLOBALE.

Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : FILO
Pathologie ciblée : Maladies immuno- prolifératives malignes
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ERIC DUROT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

67. Étude KILT
ÉTUDE DE PHSE II RANDOMISEE NON COMPARATIVE EVALUANT LACUTAMAB AVEC GEMOX VERSUS GEMOX SEUL CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE LYMPHOME T PERIPHERIQUE EN RECHUTE OU REFRACTAIRE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : LYSARC
Pathologie ciblée : Lymphomes périphériques et cutanés à cellules T
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ERIC DUROT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
68. Étude CONFIRM-MRD
EVALUATION PROSPECTIVE DE L'IMPACT PRONOSTIQUE DE LA MALADIE RESIDUELLE MESURABLE (MRD) DANS UNE ÉTUDE DE PHASE III COMPARANT UN TRAITEMENT A DUREE FIXE A UN TRAITEMENT EN CONTINU PAR DARATUMUMAB, LENALIDOMIDE ET DEXAMETHASONE DU MYELOME MULTIPLE EN RECHUTE NECESSITANT UNE PREMIERE THERAPIE DE RATTRAPAGE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR SOPHIE GODET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
69. Étude HTLV-OBS
CARACTERISATION CLINICO-BIOLOGIQUE ET SURVIE DES PATIENTS PORTEURS D'UNE LYMPHOPROLOFERATION HTLV-1 INDUITE (OU LYMPHOME/LEUCEMIE LIE AU VIRUS HTLV-1) ET DES PATIENTS INFECTES PAR LE VIRUS HTLV-1.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Autres maladies à virus, non classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR SOPHIE GODET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

70. Étude MIDAS
Stratégie de traitement adaptée en fonction de la maladie résiduelle : traitement de patients de moins de 66 ans, atteints de myélome multiple, nouvellement diagnostiqués et éligibles à une autogreffe.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : IFM - INTERGROUPE FRANCOPHONE DU MYELOME
Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR SOPHIE GODET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
71. Étude RHUMM
PERFORMANCE DIAGNOSTIQUE DE L'ECHANTILLON URINAIRE SUR MICTION POUR LA DETECTION DES COMPOSANTS MONOCLONAUX CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE MYELOME MULTIPLE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : IFM - INTERGROUPE FRANCOPHONE DU MYELOME
Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR SOPHIE GODET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
72. Étude Registre LAGC-AIM
OBSERVATOIRE DES LYMPHOMES ANAPLASIQUES A GRANDES CELLULES ALK NEGATIFS ASSOCIES A DES IMPLANTS MAMMAIRES.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : LYSARC
Pathologie ciblée : Lymphomes périphériques et cutanés à cellules T
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR SOPHIE GODET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
73. Étude OBS16577 - IONA-MM
Étude non interventionnelle, internationale et observationnelle portant sur l'isatuximab chez des patients atteints de myélome multiple récidivant et/ou réfractaire (MMRR)
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Sanofi

Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR SOPHIE GODET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

74. Étude 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.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : ALFA
Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
75. Étude AGORA-1 ALFA 2100
UNE ÉTUDE DE PHASE II DE L'ASSOCIATION GEMTUZUMAB OZOGAMICINE AVEC LE GILTERITINIB CHEZ LES PATIENTS ADULTES ATTEINTS DE LEUCEMIE AIGUË MYELOÏDE (LAM) AVEC MUTATION FLT3 EN RECHUTE OU REFRACTAIRE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Centre Lacassagne
Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
76. Étude CPX-351-TA-SMP
ÉTUDE DE PHASE II D'UNE MONOTHERAPIE PAR CPX-351 DANS LES LEUCEMIES AIGUËS SECONDAIRES A UN SYNDROME MYELOPROLIFÉRATIF.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : FILO
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

77. Étude LAMSA2020
ÉTUDE DE PHASE II RANDOMISEE EVALUANT L'EFFICACITE DE L'ASSOCIATION VENETOCLAX + CYTARABINE VERSUS IDARUBICINE + CYTARABINE EN TRAITEMENT DE POST-REMISSION CHEZ DES PATIENTS AGES EN PREMIERE REMISSION DE LEUCEMIE AIGUE MYELOBLASTIQUE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : FILO
Pathologie ciblée : Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
78. Étude LAM3
OBSERVATOIRE NATIONAL DE TRAITEMENT DE PREMIERE LIGNE DES LEUCEMIES AIGUES PROMYELOCYTAIRES (LAP) DE RISQUE STANDARD CHEZ LES PATIENTS DE MOINS DE 70 ANS.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : GROUPE FRANCAIS D ÉTUDE DES LAP
Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR Chantal HIMBERLIN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
79. Étude NAOS
Étude observationnelle multicentrique française, sur l'utilisation d'acalabrutinib dans le traitement des patients atteints de leucémie lymphoïde chronique
Étude de Type 4 Loi Jardé
Promoteur : AstraZeneca
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
80. Étude BGB-11417-203
Étude de phase 2 multicentrique et en ouvert visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'inhibiteur de BCL2 BGB-11417 chez des patients atteints de macroglobulinémie de Waldenström récidivante/réfractaire
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : BEIGENE
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique

Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

81. Étude RAVEN
ÉTUDE DES MECANISMES DE RESISTANCE AU VENETOCLAX DANS LA LEUCEMIE LYMPHOÏDE CHRONIQUE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU CLERMONT FERRAND
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
82. Étude R-PO22063
Description du déficit immunitaire des patients LLC non traités et recherche de facteurs prédictifs du risque infectieux
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
83. Étude THEMIS
THERAPIES CIBLEES DANS LA LEUCEMIE LYMPHOÏDE CHRONIQUE ET EVALUATION MEDICO-ECONOMIQUE D'UNE PROGRAMME INFIRMIER DE SUIVI (THEMIS) : UNE ÉTUDE PROSPECTIVE RANDOMISEE MULTICENTRIQUE.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU Toulouse
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique
Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
84. Étude FOLLOW
ÉTUDE OBSERVATIONNELLE FRANCAISE DES PATIENTS PRESENTANT UNE LEUCEMIE LYMPHOÏDE

CHRONIQUE OU UN LYMPHOME LYMPHOCYTIQUE EN SITUATION DE VRAIE VIE.

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : FILO

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique

Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

85. Étude 54179060CLL2032- TAILOR

Étude multi cohorte visant à personnaliser les schémas thérapeutiques de l'ibrutinib pour les patients atteints de leucémie lymphoïde chronique non précédemment traitée

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : Janssen Cilag

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hématologie clinique

Investigateur principal : DR ANNE QUINQUENEL

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

86. Étude FASTRAK

ÉTUDE RANDOMISEE EVALUANT L'IMPACT SUR LES COUTS ET L'EFFICACITE DE LA SURVEILLANCE PAR FAST-IRM HEPATIQUE SYSTEMATIQUE POUR LA DETECTION DU CARCINOME HEPATOCELLULAIRE AU STADE PRECOCE CHEZ LES PATIENTS À HAUT RISQUE INCLUS DANS DES PROGRAMMES DE SURVEILLANCE PAR ECHOGRAPHIE

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

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

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Brigitte BERNARD-CHABERT

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

87. Étude 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.

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

88. Étude INTERACT-ION
EZABENLIMAB (BI 754091) ET DCFM (DOCETAXEL, CISPLATINE ET 5-FLUOROURACILE) SUIVI PAR DE LA CHIMIOThERAPIE POUR LE TRAITEMENT DES CANCERS DU CANAL ANAL DE STADE III. ÉTUDE DE PHASE II.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'an us et du canal anal
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépat o-gastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
89. Étude 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)
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépat o-gastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
90. Étude REPROGRAM-02
TRAITEMENT D'INDUCTION PAR REGORAFENIB, CYCLOPHOSPHAMIDE ET CAPECITABINE METRONOMIQUES ET ASPIRINE A FAIBLE DOSE SUIVI PAR UNE CHIMIOThERAPIE DANS LES CANCERS COLORECTAUX METASTATIQUES EN SECONDE LIGNE DE TRAITEMENT. ÉTUDE DE PHASE II-III OUVERTE, RANDOMISEE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépat o-gastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

91. Étude DONEPEZOX
EVALUATION DE L'EFFICACITE DU DONEPERIL DANS LE TRAITEMENT DES NEUROPATHIES PERIPHERIQUES INDUITES PAR L'OXALIPLATINE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU CLERMONT FERRAND
Pathologie ciblée : Autres affections du système nerveux périphérique
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
92. Étude BALLAD
BALLAD: Étude de phase III visant à évaluer le bénéfice de la chimiothérapie adjuvante dans l'adénocarcinome de l'intestin grêle.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'intestin grêle
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
93. Étude BEVAMAIN - PRODIGE 71
ESSAI DE PHASE 3 COMPARANT LE TRAITEMENT D'ENTRETIEN PAR FLUOROPYRIMIDINE + BEVACIZUMAB VERSUS FLUOROPYRIMIDINE APRES CHIMIOOTHERAPIE D'INDUCTION POUR UN CANCER COLORECTAL METASTATIQUE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
94. Étude LAP NET 1
Étude de phase 1b sur l'association de NP137 avec mFOLFIRINOX dans l'adénocarcinome canalaire pancréatique localement avancé.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU GRENOBLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

95. Étude FREGAT
Constitution d'une base de données clinico-biologique nationale française des cancers œsogastriques.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'œsophage
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
96. Étude ATEZOGIST
ESSAI RANDOMISÉ, COMPARATIF, PROSPECTIF ET MULTICENTRIQUE ÉVALUANT L'EFFICACITÉ DE LA REINTRODUCTION DE L'IMATINIB ASSOCIÉ À L'ATEZOLIZUMAB VERSUS LA REINTRODUCTION DE L'IMATINIB SEUL CHEZ DES PATIENTS PORTEURS DE TUMEURS STROMALES GASTROINTESTINALES (GIST), NON OPÉRABLES EN SITUATION AVANCÉE, APRÈS ÉCHEC DES TRAITEMENTS STANDARDS.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
97. Étude GIST-TEN
ÉTUDE DE PHASE II, PROSPECTIVE, RANDOMISÉE, MULTICENTRIQUE, EN OUVERT, ÉVALUANT L'INTÉRÊT D'INTERROMPRE OU DE MAINTENIR L'IMATINIB (GLIVEC) CHEZ LES PATIENTS AYANT UNE TUMEUR GASTRO-INTESTINALE STROMALE (GIST) LOCALEMENT AVANCÉE/MÉTASTATIQUE APRÈS 10 ANS DE TRAITEMENT.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

98. Étude LENVAGIST
ÉTUDE DE PHASE II, MULTICENTRIQUE, COMPARATIVE, CONTROLEE CONTRE PLACEBO, EN DOUBLE-INSU, DE L'EFFICACITE DU LENVATINIB CHEZ DES PATIENTS PRESENTANT UN GIST LOCALEMENT AVANCE OU METASTATIQUE AUPRES ECHEC DE L'IMATINIB ET DU SUNITINIB.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CLCC Léon Bérard
Pathologie ciblée : Tumeur maligne des organes digestifs, de sièges autres et mal définis
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
99. Étude FFCD 1703 - POCHI
PEMPROLLIZUMAB ASSOCIE AU XELOX BEVACIZUMAB CHEZ LES PATIENTS AVEC UN CANCER COLORECTAL METASTATIQUE MICROSATELLITE STABLE (MSS) ET UN FORT INFILTRAT IMMUNITAIRE : ÉTUDE PREUVE DE CONCEPT;
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
100. Étude FFCD 2006 NEORAF
ÉTUDE PILOTE MULTICENTRIQUE, EN OUVERT, EVALUANT L'ASSOCIATION ENCORAFENIB ET CETUXIMAB EN SITUATION NEOADJUVANTE CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER DU COLON OU DU HAUT RECTUM LOCALISE PORTEUR DE LA MUTATION BRAF V600E.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
101. Étude prodige 34 - ADAGE
Étude de phase III randomisée évaluant la chimiothérapie adjuvante après résection d'un adénocarcinome colique de stade III chez les patients de 70 ans et plus. Essai intergroupe FFCD, GERCOR, GERICO, UNICANCER-GI.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

102. Étude CANOPE GB-121
Marqueurs pronostiques et prédictifs de réponse aux traitements chez les patients atteints d'adénocarcinome pancréatique.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
103. Étude 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.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
104. Étude TEDOPaM - D17-01 PRODIGE 63
Étude 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.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du pancréas
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

105. Étude NEXT-REGIRI
ÉTUDE 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.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Institut Régional du Cancer - Montpellier
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
106. Étude COBRAF - PRODIGE 75 – UCGI 43
Cohorte clinico-biologique prospective de patients atteints d'un cancer colorectal métastatique BRAFV600E.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : UNICANCER
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
107. Étude LOGICAN - PRODIGE 73 - UCGI 40
Étude de phase II randomisée évaluant la combinaison trifluridine/tipiracil plus oxaliplatine versus FOLFOX chez des patients inéligibles à une tri chimiothérapie porteurs d'un adénocarcinome gastrique, de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique localement avancé, en rechute ou métastatique.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : UNICANCER
Pathologie ciblée : Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
108. Étude PANIRINOX
ÉTUDE DE PHASE II COMPARANT FOLFIRINOX + PANITUMUMAB VERSUS MFOLFOX + PANITUMUMAB DANS LES CANCERS COLORECTAUX METASTATIQUES CHEZ DES PATIENTS DONT LE STATUT B-RAF ET RAS SAUVAGE A ÉTÉ DETERMINE A PARTIR DE L'ANALYSE DE L'ADN TUMORAL CIRCULANT.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : UNICANCER

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du côlon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

109. Étude UCGI 42-TARGET MONITO DIG

Monitoring des thérapies ciblées en oncologie digestive: Dosage des taux plasmatiques de différents inhibiteurs de multi kinases chez des patients traités pour leur cancer digestif, dans le but de déterminer, dans un futur proche, la dose optimale adaptée pour chaque patient.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : UNICANCER

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

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR OLIVIER BOUCHE

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

110. Étude FORTITUDE-101

Étude de phase 3 randomisée, multicentrique, menée en double aveugle, contrôlée par placebo et comparant le bemarituzumab associé à une chimiothérapie à un placebo associé à une chimiothérapie chez des patients atteints d'un cancer gastrique ou d'un cancer de la jonction gastro-œsophagienne (JGO) de stade avancé non traités préalablement et présentant une surexpression de FGFR2b

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : AMGEN

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR MATHILDE BRASSEUR

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

111. Étude PROFUNDUS

Étude prospective en vie réelle de l'upadacitinib dans la rectocolite hémorragique

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : ABBVIE

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

112. Étude ABTECT – Maintenance ABX464-107
Étude de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi à long terme de l'ABX464 25 mg ou 50 mg administré une fois par jour en traitement d'entretien chez des patients atteints de rectocolite hémorragique active en poussée modérée à sévère
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : ABIVAX
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
113. Étude ABX464-105 (ABTECT-1)
Étude de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'ABX464 administré une fois par jour en traitement d'induction chez des patients atteints de rectocolite hémorragique active en poussée modérée à sévère
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : ABIVAX
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
114. Étude PARADISE
ESSAI PROSPECTIF CONTRÔLE, RANDOMISÉ DU RÉGIME ALIMENTAIRE D'EXCLUSION, CDED COMPARATIVEMENT AUX CORTICOÏDES CHEZ LES MALADES ATTEINTS DE MALADIE DE CROHN.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Maladie de Crohn (entérite régionale)
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
115. Étude APD334-202
Étude multicentrique contrôlée, randomisée, en double aveugle visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de l'emploi de l'etrasimod par voie orale en tant que traitement d'induction et d'entretien de la maladie de Crohn modérée à sévère
Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : ARENA PHARMACEUTICALS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

116. Étude ABSCESSBIOT
ROLE DU MICROBIOTE INTESTINAL DANS LA PHYSIOPATHOLOGIE DES ABCES ASEPTIQUES.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU CLERMONT FERRAND
Pathologie ciblée : Abcès cutané, furoncle et anthrax
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
117. Étude FOLFIRINEC - PRODIGE 69
FOLFIRINOX VERSUS PLATINE - ETOPOSIDE EN PREMIERE LIGNE DE TRAITEMENT DES CARCINOMES
NEUROENDOCRINES PEU DIFFERENCIÉS DE GRADE 3 METASTATIQUES GASTRO-ENTERO-
PANCREATIQUE ET DE PRIMITIF INCONNU ASSOCIÉ À L'ÉTABLISSEMENT D'UN PROFIL MOLECULAIRE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de siège non précisé
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
118. Étude I6T-MC-AMBZ
Étude de phase 3b multicentrique, en ouvert et à bras unique, visant à évaluer l'urgence d'aller à la
selle et sa relation avec d'autres mesures de résultats chez des adultes atteints de rectocolite
hémorragique active modérée à sévère traités par mirikizumab
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Eli Lilly
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

119. Étude SAPHIR
Évaluation des facteurs prédictifs de persistance du traitement après initiation de l'adalimumab par un biosimilaire (adalimumab Fresenius Kabi) ou remplacement de l'adalimumab de référence par le biosimilaire de l'adalimumab Fresenius Kabi chez des patients présentant des maladies inflammatoires chroniques
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Fresenius
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
120. Étude IDEA
Étude internationale, prospective et observationnelle menée auprès de patients atteints de maladies inflammatoires chroniques, visant à évaluer les facteurs de persistance à 12 mois après le passage à un médicament biosimilaire à l'adalimumab, Idacio®, en situation réelle
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
121. Étude CNTO1959CRD3004 - GRAVITI
Étude de phase 3 pour évaluer l'efficacité et l'innocuité du traitement d'induction sous-cutanée au guselkumab chez les participants atteints de la maladie de Crohn modérément à sévèrement active
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : JANSSEN Pharmaceutical compagny
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
122. Étude HYRISS
Étude observationnelle multicentrique, internationale, prospective et non interventionnelle visant à évaluer le maintien d'un biosimilaire de l'adalimumab (Hyrimoz®) chez des patients atteints de MICI, en vie réelle
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Sandoz

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : PR Guillaume CADIOT

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

123. Étude 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.

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Fibrose et cirrhose du foie

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

124. Étude EN-VIE-2

ÉTUDE PROSPECTIVE D'UNE COHORTE DE PATIENTS AYANT UNE THROMBOSE VEINEUSE PORTALE. EUROPEAN AND FRENCH NETWORK FOR VASCULAR DISORDERS OF THE LIVER.

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Thrombose de la veine porte

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

125. Étude PROSURFASA

VALIDATION D'UN SCORE PRONOSTIQUE DE LA REPONSE AU TRAITEMENT PAR LES STEROIDES DANS L'HEPATITE AUTOIMMUNE AIGÛE SEVERE, UNE ÉTUDE MULTICENTRIQUE PROSPECTIVE NATIONALE.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Autres maladies inflammatoires du foie

Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie

Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

126. Étude D933AC00001 (TOPAZ-1)
Étude internationale, multirégionale, de phase III randomisée, en double aveugle, contrôlée versus placebo, comparant en traitement de 1ère ligne le durvalumab en association avec la gemcitabine et le cisplatine à un placebo en association avec la gemcitabine et le cisplatine chez des patients atteints d'un cancer des voies biliaires avancé
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AstraZeneca
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
127. Étude REFINE-IO
Étude observationnelle chez des patients atteints d'un carcinome hépatocellulaire (CHC) non résécable après un traitement de première intention par atezolizumab plus bevacizumab (AB) ou par une autre association approuvée d'inhibiteurs de points de contrôle immunitaire
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Bayer
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
128. Étude ABE LIVER
ESSAI DE PHASE 2B RANDOMISE ETUDIANT L'ÉZURPIMTROSTAT EN COMBINAISON AVEC L'ASSOCIATION ATEZOLIZUMAB-BEVACIZUMAB EN PREMIERE LIGNE DANS LE CARCINOME HEPATOCELLULAIRE NON RESECABLE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU GRENOBLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du foie et des voies biliaires intrahépatiques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
129. Étude LIVER NET
Essai de phase 1b étudiant l'association de NP137 avec Atézolizumab & Bévécizumab dans le carcinome hépatocellulaire non résécable.
Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : CHU GRENOBLE
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du foie et des voies biliaires intrahépatiques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

130. Étude TRIPLET - PRODIGE 81 FFCD2101
Étude de phase II-III, ouverte randomisée, évaluant l'intérêt de l'ajout de l'Ipilimumab à la combinaison Atézolizumab-Bévacizumab chez des patients atteints d'un carcinome hépatocellulaire en première ligne de traitement systémique.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : FFCD
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du foie et des voies biliaires intrahépatiques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
131. Étude ACABI PRONOBIL GB-115 PRODIGE 83
MARQUEURS PRONOSTIQUES ET PREDICTIFS DE REPONSE AUX TRAITEMENTS CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE CANCER DES VOIES BILIAIRES : COHORTE MULTICENTRIQUE ACABI PRONOBIL GB-115 PRODIGE 83.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : GERCOR
Pathologie ciblée : Tumeurs malignes des voies biliaires, autres et non précisées
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
132. Étude RADICO-COLPAC
Cohorte nationale sur l'épidémiologie, l'hétérogénéité clinique et génétique du syndrome « Low Phospholipid-Associated Cholelithiasis » (LPAC)
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : INSERM
Pathologie ciblée : Cholécystolithiase
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

133. Étude IMbrave152_Skyscraper14
ÉTUDE DE PHASE III, RANDOMISÉE, EN DOUBLE AVEUGLE, CONTRÔLÉE PAR PLACEBO, DESTINÉE À ÉVALUER L'ATEZOLIZUMAB ET LE BEVACIZUMAB AVEC OU SANS TIRAGOLUMAB, CHEZ DES PATIENTS PRÉSENTANT UN CARCINOME HÉPATOCELLULAIRE LOCALEMENT AVANCÉ OU MÉTASTATIQUE ET NON PRÉALABLEMENT TRAITÉ
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Roche
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR Alexandra HEURGUE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
134. Étude COMET FR06
Comparaison de l'azathioprine au méthotrexate en combinaison à l'adalimumab dans la maladie de Crohn : essai randomisé contrôlé en ouvert (COMET)
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : GETAID
Pathologie ciblée : Maladie de Crohn (entérite régionale)
Lieu de réalisation au CHU : Service de Hépatogastro-entérologie
Investigateur principal : DR QUENTIN LAURENT-BADR
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
135. Étude
Protocole de base de la plateforme Product Surveillance Registry (PSR) ou registre de surveillance des produits neurovasculaires
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : COVIDIEN AG
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Imagerie NRI-ORL-Ophtalmologie-Moelle
Investigateur principal : PR Laurent PIEROT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
136. Étude WAVE
Dispositif d'embolisation WEB™ comparé aux autres techniques endovasculaires pour le traitement des anévrysmes intracrâniens rompus à la phase aiguë
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Microvention France

Pathologie ciblée :

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

Investigateur principal : PR Laurent PIEROT

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

137. Étude PC-ASTER

COMPARAISON DE L'EFFICACITE DE L'ASPIRATION AU CONTACT VERSUS STENT RETRIEVER DANS LA RECANALISATION DES PATIENTS VICTIMES D'UN AVC AIGU AVEC UNE OCCLUSION DE L'ARTERE BASILAIRE : PROTOCOLE RANDOMISE PC-ASTER (CIRCULATION POSTERIEURE).

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : HOPITAL FOCH

Pathologie ciblée : Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus

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

Investigateur principal : DR Sébastien SOIZE

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

138. Étude STRIPE

Stent Retriever versus aspiration par contact dans le Phénotype d'occlusion irrégulière, une nouvelle approche dans le traitement endovasculaire de l'AVC ischémique aigu : protocole randomisé STRIPE.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : HOPITAL FOCH

Pathologie ciblée : Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus

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

Investigateur principal : DR Sébastien SOIZE

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

139. Étude EVOLVE-LUNG02

Étude internationale multicentrique de phase III, randomisée, en ouvert, en deux bras, parallèle, évaluant l'efficacité du Volrustomig (MEDI5752) versus Pembrolizumab en association avec une chimiothérapie pour le traitement de première intention des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules métastatique

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : AstraZeneca

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie

Investigateur principal : DR Julien ANCEL

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

140. Étude MIRANDA - D9180C00012
Étude multicentrique de phase III, randomisée en double aveugle, en groupes parallèles, contrôlée versus placebo, évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi du tozorakimab, en administration chronique, chez des patients présentant une bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) symptomatique avec des antécédents d'exacerbations
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AstraZeneca
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
141. Étude EO-DRIVE
Intérêt de la corticothérapie guidé par l'éosinophilie sanguine chez les patients hospitalisés pour exacerbation de BPCO: essai contrôlé, randomisé en double aveugle.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Montpellier
Pathologie ciblée : Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
142. Étude RINNOPARI
Recherche et innovation en pathologie respiratoire inflammatoire
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Fibrose kystique
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
143. Étude HIFAE
OXYGENOTHERAPIE A HAUT DEBIT DE DOMICILE POUR LA REDUCTION DES EXARCEBATIONS SEVERES DE BPCO.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Rouen

Pathologie ciblée : Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

144. Étude KM00385
Intelligence artificielle et éducation thérapeutique : Étude clinique et médico-économique de validation des performances d'une solution digitale et personnalisée (HEPHAÏ) d'aide à l'utilisation des traitements inhalés de l'asthme et de la BPCO
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : HEPHAI
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
145. Étude C08-10 COBRA
COHORTE OBSTRUCTION BRONCHIQUE ET ASTHME : SUITE DE COHORTE CLINICO-BIOLOGIQUE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : INSERM
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
146. Étude TARGET
Traitement ciblé de l'emphysème prédominant dans les lobes supérieurs par ablation segmentaire au moyen de vapeur : essai contrôlé randomisé évaluant le système InterVapor® en France
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : UPTAKE MEDICAL TECHNOLOGY
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR Gaëtan DESLEE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

147. Étude CodeBreak202 Étude 20190341
Étude de phase III en ouvert, multicentrique, randomisée, visant à évaluer l'efficacité du sotorasib associé à un doublet de chimiothérapie à base de platine par rapport au pembrolizumab associé à un doublet de chimiothérapie à base de platine en première ligne, chez des patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules non épidermoïde de stade IV ou IIIB/C avancé, PD-L1 négatif et présentant la mutation KRAS p.G12C
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AMGEN
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
148. Étude POSITHES
Étude 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
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : AstraZeneca
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
149. Étude IFCT-2103 DIAL
Essai de phase II-III randomisé, ouvert, évaluant une maintenance par pembrolizumab (\pm pemetrexed) jusqu'à progression versus observation (\pm pemetrexed) après 6 mois de traitement d'induction par chimiothérapie à base de platine + pembrolizumab chez des patients porteurs d'un Cancer Bronchique Non à Petites Cellules (CBNPC) de stade IV.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : IFCT
Pathologie ciblée : Tumeur maligne des bronches et du poumon
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
150. Étude LAGOON
Étude de phase 3, en ouvert, multicentrique, randomisée, visant à évaluer la lurbinectédine administrée seule ou en combinaison avec l'irinotécan par rapport au traitement choisi par l'investigateur (topotécan ou irinotécan) chez des patients atteints d'un cancer du poumon à petites

cellules (CPPC) en rechute
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : PHARMAMAR
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

151. Étude 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
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Roche
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR MAXIME DEWOLF
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
152. Étude OZAWAKE
EFFICACITÉ SUR LA SOMNOLENCE ET TOLÉRANCE D'OZAWADE® EN VIE RÉELLE CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS D'APNÉE OBSTRUCTIVE DU SOMMEIL
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : BIOPROJET PHARMA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR CLAIRE LAUNOIS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
153. Étude IRM SAOS
Étude en IRM cérébrale fonctionnelle de la compensation corticale de la charge inspiratoire intrinsèque des patients atteints de syndrome d'apnées obstructives du sommeil, à l'éveil, à l'état de base et sous traitement par pression positive continue - Impact sur les fonctions cognitives
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR CLAIRE LAUNOIS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

154. Étude FACIL-VAA
ÉTUDE DE COHORTE OBSERVATIONNELLE FRANCAISE MULTICENTRIQUE DE PATIENTS AYANT UN SYNDROME D'APNEES DU SOMMEIL CENTRAL OU COMBINE AVEC SAS CENTRAL PREDOMINANTS, TRAITES PAR VENTILATION AUTO-ASSERVIE.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : SFRMS
Pathologie ciblée : Troubles du sommeil
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR CLAIRE LAUNOIS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
155. Étude SUNSAS
Validation d'une solution digitale intégrée (SUNrise®) d'analyse automatique des mouvements mandibulaires par intelligence artificielle versus polysomnographie pour le diagnostic du Syndrome d'Apnées obstructives du Sommeil : essai randomisé contrôlé national multicentrique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : SUNRISE SA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR CLAIRE LAUNOIS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
156. Étude 1305-0014
Étude en double aveugle, randomisée, contrôlée versus placebo, évaluant l'efficacité et la sécurité du BI 1015550 pendant au moins 52 semaines chez des patients présentant une Fibrose Pulmonaire Idiopathique (FPI)
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Boehringer Ingelheim
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR François LEBARGY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
157. Étude 1305-0023
Étude en double aveugle, randomisée, contrôlée versus placebo, évaluant l'efficacité et la sécurité du BI 1015550 pendant au moins 52 semaines chez des patients présentant une Pneumopathie

Interstitielle Fibrosante Progressive (PI-FP)
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Boehringer Ingelheim
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR François LEBARGY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

158. Étude EVER-ILD 2
EVALUATION DE L'EFFICACITE ET DE LA SECURITE DU RITUXIMAB CHEZ LES PATIENTS AVEC UNE PNEUMOPATHIE INTERSTITIELLE DIFFUSE PROGRESSIVE AVEC COMPOSANTE INFLAMMATOIRE : ESSAI RANDOMISE MULTICENTRIQUE EN DOUBLE INSU CONTRE PLACEBO.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Tours
Pathologie ciblée : Pneumopathie à micro-organisme non précisé
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR François LEBARGY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
159. Étude GB44496
Étude de phase II, multicentrique, randomisée, en double aveugle, à groupes parallèles, contrôlée par placebo, à deux cohortes, évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi du Vixarelimab par rapport à un placebo chez des patients atteints de Fibrose Pulmonaire Idiopathique et chez des patients atteints de Maladie Pulmonaire Interstitielle associée à une sclérose systémique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : GENENTECH
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR François LEBARGY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
160. Étude EXAFIP2
Glucocorticoïdes contre placebo pour le traitement de l'exacerbation aiguë de la fibrose pulmonaire idiopathique : un essai contrôlé randomisé.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : GROUPE HOSPITALIER PARIS SAINT-JOSEPH
Pathologie ciblée : Autres affections pulmonaires interstitielles
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR François LEBARGY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

161. Étude BEACON_IPF PLN-74809-IPF-206
Étude randomisée, en double aveugle, de détermination de la dose, contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du PLN-74809 (bexotegrast) pour le traitement de la fibrose pulmonaire idiopathique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : PLIANT THERAPEUTICS, INC
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR François LEBARGY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
162. Étude RIN-PF-302
Étude d'extension en ouvert portant sur le tréprostinil inhalé chez des patients atteints de fibrose pulmonaire idiopathique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : UNITED THERAPEUTICS CORPORATION
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR François LEBARGY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
163. Étude RIN-PF-303 TETON-2
Étude de phase 3, internationale, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du tréprostinil inhalé chez des patients atteints de fibrose pulmonaire idiopathique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : UNITED THERAPEUTICS CORPORATION
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : PR François LEBARGY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
164. Étude SHORTEN
IMPACT DE L'ARRÊT DE L'IMALIZUMAB APRES 3 ANS DE TRAITEMENT DANS L'ASTHME SEVERE ALLERGIQUE BIEN CONTRÔLE :ESSAI RANDOMISE CONTRÔLE MULTICENTRIQUE.

Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

165. Étude NPT-MAR
INTERET DES TESTS DE PROVOCATION NASALE DANS LA SELECTION DES PATIENTS DEVANT BENEFICIER D'UNE IMMUNOTHERAPIE SPECIFIQUE AUX ACARIENS.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CH METZ-THIONVILLE
Pathologie ciblée : Rhinite allergique et vasomotrice
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
166. Étude CATAPLASTHMA
CARACTERISATION DU PROFIL PSYCHIQUE DES PATIENTS ASTHMATIQUES SEVERES.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
167. Étude PRESATHMA
FACTEURS ASSOCIES A L'EVOLUTION DU PRESENTEISME SOUS BIOTHERAPIE DANS L'ASTHME SEVERE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

168. Étude PREDICTUMAB
FACTEURS PREDICTIFS ET AMPLITUDE DE LA REPONSE A L'OMALIZUMAB ET AU MEPOLIZUMAB DANS L'ASTHME SEVERE ALLERGIQUE ET EOSINOPHILE: PREDICTUMAB, UNE ÉTUDE PRAGMATIQUE MULTINATIONALE OUVERTE, CONTROLEE ET RANDOMISEE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : HC Lyon
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
169. Étude SECURE
NOUVEAUX DISPOSITIFS PRE-REMP LIS MEPOLIZUMAB: CONTRÔLE DE L'ASTHME ET EVALUATION DE L'OBSERVANCE THERAPEUTIQUE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : HOSPICES CIVILS DE LYON
Pathologie ciblée : Asthme
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR Jeanne-Marie PEROTIN-COLLARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
170. Étude MUCOS
ÉTUDE DES MONOCYTES CIRCULANTS COMME MARQUEUR PREDICTIF DE LA PATHOLOGIE OSSEUSE RELATIVE À LA MUCOVISCIDOSE.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : URCA
Pathologie ciblée : Fibrose kystique
Lieu de réalisation au CHU : Service de Maladies respiratoires et allergologie
Investigateur principal : DR BRUNO RAVONINJATOVO
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
171. Étude Hypersensibilité aux champs électromagnétiques
AMELIORER LE RECUEIL DES DONNEES CLINIQUES POUR L'ÉTUDE DE L'HYPERSENSIBILITE AUX CHAMPS ELECTROMAGNETIQUES - ÉTUDE NATIONALE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : ANSES
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine du travail pathologie professionnelle
Investigateur principal : PR Frédéric DESCHAMPS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

172. Étude R-PO19028
Évaluation de l'efficacité de la consultation de souffrance au travail du service de pathologie professionnelle du CHU de Reims
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine du travail pathologie professionnelle
Investigateur principal : PR Frédéric DESCHAMPS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
173. Étude CASCADE
ÉTUDE EPIDEMIOLOGIQUE SUR LA PRISE EN CHARGE DES SURVIVANTS D'ARRÊT CARDIAQUES EXTRAHOSPITALIERS EN CHAMPAGNE-ARDENNE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : C.H. TROYES
Pathologie ciblée : Arrêt cardiaque
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP
Investigateur principal : DR ANTOINE GOURY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
174. Étude 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
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP
Investigateur principal : DR ANTOINE GOURY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
175. Étude THE PERFECCT STUDY
Performance du Coro scanner pour exclure une coronaropathie obstructive à la phase précoce d'un arrêt cardiaque extrahospitalier sans élévation du segment ST.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP

Investigateur principal : DR ANTOINE GOURY

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

176. Étude ANDROMEDA-SHOCK-2

TEMPS DE RECOLORATION ET INDIVIDUALISATION HEMODYNAMIQUE DANS LA STRATEGIE DE RESUSCITATION DE LA PHASE PRECOCE DU CHOC SEPTIQUE.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Choc, non classé ailleurs

Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP

Investigateur principal : PR Olfa HAMZAOUI

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

177. Étude SICU II

ÉTUDE SEPSIS IN THE ICU II (SEPSIS AUX SOINS INTENSIFS): UNE ÉTUDE MULTICENTRIQUE, PROSPECTIVE ET OBSERVATIONNELLE SUR LES MARQUEURS ECHOCARDIOGRAPHIQUES, HEMODYNAMIQUES ET BIOLOGIQUES DE LA CARDIOMYOPATHIE SEPTIQUE.

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : CHU Dijon

Pathologie ciblée : Choc, non classé ailleurs

Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP

Investigateur principal : PR Olfa HAMZAOUI

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

178. Étude

Performances de l'évolution de la variation de la pression pulsée et de la pression pulsée lors du lever de jambes passif pour tester la précharge dépendance chez les patients en ventilation spontanée hospitalisés en réanimation

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP

Investigateur principal : PR Olfa HAMZAOUI

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

179. Étude DELTA PP VSAI
Performances de l'évolution de la variation de la pression pulsée et de la pression pulsée lors du lever de jambes passif pour tester la précharge dépendance chez les patients intubés en ventilation spontanée avec aide inspiratoire (VSAI) hospitalisés en réanimation
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP
Investigateur principal : PR Olfa HAMZAOUI
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
180. Étude LANDICARE
Effets cardiovasculaires, pharmacocinétique et pharmacodynamie du Landiolol chez les patients en fibrillation atriale hospitalisés en réanimation : une étude pilote descriptive
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP
Investigateur principal : PR Olfa HAMZAOUI
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
181. Étude NAD
Évaluation échocardiographique des effets de la noradrénaline sur la contractilité cardiaque après la phase initiale du choc septique
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP
Investigateur principal : PR Olfa HAMZAOUI
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
182. Étude SEVARVIR (COVID)
Caractérisation de l'impact de la variabilité génétique du SARS-CoV-2 sur l'évolution de la COVID-19 chez les patients atteints d'une maladie grave et hospitalisés dans les unités de soins intensifs : étude prospective observationnelle multicentrique.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Codes pour usage urgent
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP

Investigateur principal : PR Bruno MOURVILLIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

183. Étude SEPSISCOOL II
ÉTUDE MULTICENTRIQUE RANDOMISEE ENTRE UN GROUPE EXPERIMENTAL "REFROIDISSEMENT EXTERNE" COMPARE À UN GROUPE CONTRÔLE "ABSENCE DE TRAITEMENT SPECIFIQUE DE LA FIEVRE", CONTRÔLÉE ET DE SUPERIORITE;
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CH CRETEIL
Pathologie ciblée : Choc, non classé ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP
Investigateur principal : PR Bruno MOURVILLIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
184. Étude PROPOSE
Évaluation de l'effet de deux différentes techniques de décubitus ventral sur la survenue d'escarres chez les patients sous ventilation mécanique invasive, atteints de SDRA en service de réanimation :
Étude multicentrique, prospective randomisée contrôlée
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU Tours
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP
Investigateur principal : PR Bruno MOURVILLIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
185. Étude XNW4107-302 (REITAB-2)
Étude de phase 3, multicentrique, randomisée, en double aveugle, comparative, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'association imipénème/cilastatine-XNW4107 par voie intraveineuse par rapport à l'association imipénème/cilastatine/rélébactam chez des adultes atteints de pneumonie bactérienne acquise à l'hôpital ou sous ventilation mécanique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : EVOPOINT BIOSCIENCES
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Intensive et Réanimation Polyvalente - MIRP
Investigateur principal : PR Bruno MOURVILLIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

186. Étude RIFAMAB
COMPARAISON DE LA RIFABUTINE ET DE LA RIFAMPICINE DANS LE TRAITEMENT DES INFECTIONS OSTEO-ARTICULAIRES SUR PROTHESE A STAPHYLOCOQUE PRISES EN CHARGE PAR SYNOVECTOMIE-LAVAGE ET ANTI-BIOTHERAPIE : UN ESSAI MULTICENTRIQUE RANDOMISE OUVERT DE NON INFERIORITE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CH TOURCOING
Pathologie ciblée : Affections du système ostéoarticulaire et des muscles après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
187. Étude R-PO17041
Les patients ayant des animaux de compagnies sont-ils plus à risque d'être porteur de BMR?
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : PR Firouzé BANI-SADR
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
188. Étude DAISY
Étude de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, en deux groupes parallèles, contrôlée versus placebo, évaluant la sécurité d'emploi et l'efficacité de l'anifrolumab, chez des patients âgés de 18 à 70 ans atteints de sclérodémie systémique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AstraZeneca
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Kévin DIDIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
189. Étude NETOSE
Étude de la NETose dans différentes formes de sclérodémie systémique et des mécanismes régulant ce phénomène
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Kévin DIDIER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

190. Étude ANRS 0187s-VESPA 3
VIH- Enquête Sur les Personnes Atteintes.
Étude de Type Loi Jardé
Promoteur : ANRS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR MAXIME HENTZIEN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
191. Étude OPTICOV (COVID)
OPTIMISATION DE LA THERAPIE ANTIVIRALE CHEZ LES PATIENTS IMMUNODEPRIMES INFECTES PAR SARS-COV2 : ESSAI DE STRATEGIE RANDOMISE CONTRÔLE FACTORIEL.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : ANRS
Pathologie ciblée : Codes pour usage urgent
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR MAXIME HENTZIEN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
192. Étude SENIORHEMO
ETAT DE SANTE OBJECTIF ET PERCU DES SENIORS ATTEINTS D'HEMOPHILIE MODEREE OU SEVERE EN FRANCE. UNE ÉTUDE ANCILLAIRE DE LA COHORTE FRANCECOAG.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : AP-HM
Pathologie ciblée : Carence héréditaire en facteur VIII
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Yohan NGUYEN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
193. Étude ESCORT-HU Extension
Étude de prolongation ESCORT-HU : Cohorte européenne de l'anémie falciforme – hydroxy urée – étude de prolongation

Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : ADDMEDICA
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR VIOLAINE NOEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

194. Étude UVB - PHP200007
Étude multicentrique, randomisée, prospective comparant l'efficacité et la tolérance de l'Adalimumab à celles du Tocilizumab dans les Uvéites sévères de la maladie de Behçet.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Autres atteintes systémiques du tissu conjonctif
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Pauline ORQUEVAUX
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
195. Étude IVIORDX
IMMUNOGLOBULINES INTRA VEINEUSES PLUS PREDNISONE OU FORTE DOSE DE DEXAMETHASONE POUR LES PATIENTS ADULTES AVEC UNE THROMBOPENIE IMMUNOLOGIQUE ET DES MANIFESTATIONS HEMORRAGIQUES MODEREES A SEVERES, ÉTUDE MULTICENTRIQUE RANDOMISEE;
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Purpura et autres affections hémorragiques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR AILSA ROBBINS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
196. Étude RITUX PLUS 2
ESSAI MULTICENTRIQUE DE PHASE III RANDOMISE, CONTRÔLE EN DOUBLE AVEUGLE COMPARANT L'EFFICACITE ET LA SECURITE DU RITUXIMAB ASSOCIE AU BELIMUMAB SOUS-CUTANE PAR RAPPORT AU RITUXIMAB + PLACEBO CHEZ DES PATIENTS ADULTES ATTEINTS DE THROMBOPENIE IMMUNOLOGIQUE (PTI) PERSISTANTE OU CHRONIQUE
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Purpura et autres affections hémorragiques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR AILSA ROBBINS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

197. Étude API-AHAI
EFFICACITE D'UNE ANTICOAGULATION PROLONGEE EN PREVENTION PRIMAIRE DE LA MALADIE THROMBOEMBOLIQUE VEINEUSE AU COURS DE L'ANEMIE HEMOLYTIQUE AUTO-IMMUNE : ÉTUDE PROSPECTIVE, DE PHASE II? RANDOMISEE, MULTICENTRIQUE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Anémie hémolytique acquise
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR AILSA ROBBINS
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
198. Étude DETECT
FREQUENCE DU DIAGNOSTIC DE DEFICIT SELECTIF DE REPONSE AUX ANTIGENES POLYSACCHARIDIQUES CHEZ LES PATIENTS ADULTES PRESENTANT DES INFECTIONS BACTERIENNES RECURRENTES ET SEVERES INEXPLIQUEES.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Infection bactérienne, siège non précisé
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
199. Étude PREDDICHA
Prévalence des complications pulmonaires des déficits immunitaires humoraux primitifs chez l'adulte en Champagne-Ardenne
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
200. Étude TRANSCOV
Identification des modes de transmission du SARS-Cov-2 pendant la phase de confinement en France - dans la région de Reims
Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine interne - Maladies infectieuses - Immunologie
Investigateur principal : DR Amélie SERVETTAZ
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

201. Étude DEPISMA
ÉTUDE DE FAISABILITE DU DEPISTAGE NEONATAL DE L'AMYOTROPHIE SPINALE EN FRANCE : PROJET
DEPISMA EN GRAND EST ET NOUVELLE AQUITAINE.

Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Amyotrophie spinale et syndromes apparentés
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR Nathalie BEDNAREK
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

202. Étude CALIN
Évaluation d'une stimulation sensori-tonique par massage sur le développement des interactions
parent-enfant et la cognition sociale des grands prématurés

Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR Gauthier LORON
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

203. Étude DEMETER
Étude DEMETER : ressenti des soignants après une prise en charge palliative en salle de naissance d'un
nouveau-né prématuré non éligible à une réanimation

Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Néonatale et Réanimation Pédiatrique
Investigateur principal : DR Marie-Odile NOIZET-YVERNEAU
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

204. Étude ML44927 - FOCAL-MS 2
Validation psychométrique de la version courte du questionnaire MSAS évaluant l'autonomie du patient dans la sclérose en plaques (SEP)
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Roche
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Physique et de Réadaptation des affections Neurologiques et de l'appareil locomoteur
Investigateur principal : DR Gaël BELASSIAN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
205. Étude SMA-AtHOME
EVALUATION A DOMICILE DE PATIENTS ADULTES ATTEINTS DE SMA : ÉTUDE DE VALIDATION MULTICENTRIQUE.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : ASSOCIATION INSTITUT MYOLOGIE
Pathologie ciblée : Myosite
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Physique et de Réadaptation des affections Neurologiques et de l'appareil locomoteur
Investigateur principal : PR François BOYER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
206. Étude NEURO-MIROIR 2
PROGRAMME DE REEDUCATION INTENSIVE AVEC UN DISPOSITIF DE SIMULATION NUMERIQUE VISUELLE INTENSIVE POUR L'AMELIORATION DE LA PERFORMANCE MOTRICE DISTALE ET DE LA CAPACITE FONCTIONNELLE DU MEMBRE SUPERIEUR CHEZ L'HEMIPARETIQUE SUBAIGU APRES UN AVC.
ESSAI RANDOMISE MULTICENTRIQUE CONTRÔLE.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CLINIQUE LES TROIS SOLEILS
Pathologie ciblée : Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus
Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Physique et de Réadaptation des affections Neurologiques et de l'appareil locomoteur
Investigateur principal : PR François BOYER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
207. Étude INSTALPA
L'installation du patient alité : représentations et pratiques soignantes
Étude de Type 4 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Médecine Physique et de Réadaptation des affections Neurologiques et de l'appareil locomoteur

Investigateur principal : Mme Angelina BRIFFOTEAUX

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

208. Étude QDV-HD

DETERMINANTS DE LA QUALITE DE VIE DES PATIENTS HEMODIALYSES CHRONIQUES ET IMPACT DE L'ACTIVITE PHYSIQUE.

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : CH CHARLEVILLE-MEZIERES

Pathologie ciblée : Surveillance d'une dialyse

Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations

Investigateur principal : DR Antoine BRACONNIER

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

209. Étude RESTIT

CompaRaison des mEmbranes HYDROLINK et HeprAN dans une STratégie de sevrage en héparine per dialyTique chez des patients hémodialysés chroniques

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations

Investigateur principal : DR Antoine BRACONNIER

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

210. Étude REPLY

ÉTUDE PROSPECTIVE MULTICENTRIQUE RANDOMISEE EVALUANT L'EFFICACITE D'UN TRAITEMENT PREVENTIF PAR RITUXIMAB CHEZ DES ADULTES PATIENTS TRANSPLANTES RENAUX EBV NEGATIFS SUR L'INCIDENCE DE LA PRIMOINFECTION EBV ET DES SYNDROMES LYMPHOPROLIFERATIFS.

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : CHU Strasbourg

Pathologie ciblée : Infection virale, siège non précisé

Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations

Investigateur principal : DR CHARLOTTE COLOSIO

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

211. Étude THINK
INTENSIFICATION DU TRAITEMENT ANTIHYPERTENSEUR BASE SUR LES TRAITEMENTS DIURETIQUES EN COMPARAISON A UNE PRISE EN CHARGE USUELLE POUR L'HYPERTENSION ARTERIELLE NON CONTROLÉE CHEZ LES PATIENTS INSUFFISANTS RENaux CHRONIQUES MODERES A SEVERES : un essai randomisé contrôlé en cluster.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Tours
Pathologie ciblée : Insuffisance rénale aiguë
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR PIERRE-GUILLAUME DELIEGE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
212. Étude RESEAU REIN
REIN - Réseau Épidémiologique et Information en Néphrologie
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Agence de la Biomédecine
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR Isabelle KAZES
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
213. Étude TRACK
Traitement des maladies cardiovasculaires avec du Rivaroxaban à faible dose dans la maladie rénale chronique avancée (TRACK)
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nancy
Pathologie ciblée : Insuffisance rénale chronique
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR Isabelle KAZES
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
214. Étude NN9388-7700
Efficacité et sécurité du cagrilintide et du sémaglutide co-administrés (CagriSema 2,4 mg/2,4 mg) une fois par semaine par rapport au sémaglutide 2,4 mg, au cagrilintide 2,4 mg et au placebo chez des patients atteints d'insuffisance rénale chronique et de diabète de type 2, en surpoids ou obèses.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : Novo Nordisk
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations

Investigateur principal : DR Isabelle KAZES
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

215. Étude INSTEAD
Étude de l'efficacité du sérum anti-lymphocytaire de lapin versus le basiliximab chez les patients transplantés rénaux immunisés sans DSA pré-greffe : essai randomisé multicentrique
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Tours
Pathologie ciblée : Présence de greffe d'organe et de tissu
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR LAETITIA MOKRI
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
216. Étude HYPERSHU
Eculizumab dans le syndrome hémolytique et urémique associé à l'urgence hypertensive: essai contrôlé multicentrique randomisé
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HP
Pathologie ciblée : Anémie hémolytique acquise
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR ALAIN WYNCKEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
217. Étude HAMA
Cohorte nationale Hypertension Artérielle Maligne
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CH PAU
Pathologie ciblée : Hypertension secondaire
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR ALAIN WYNCKEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
218. Étude RHEO-CAL
EFFICACITE DE LA RHEOPHERESE EN TRAITEMENT ADJUVANT DE LA CALCIPHYLAXIE DU PATIENT EN HEMODIALYSE CHRONIQUE : UNE ÉTUDE PROSPECTIVE RANDOMISEE CONTROLEE EN SIMPLE AVEUGLE

Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU LILLE
Pathologie ciblée : Autres affections localisées du tissu conjonctif
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR ALAIN WYNCKEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

219. Étude GEMECULI - 2020/0206/HP
Étude pilote, multicentrique, non contrôlée, évaluant l'efficacité de l'eculizumab dans le traitement des microangiopathies thrombotiques induites par la gemcitabine
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Autres vasculopathies nécrosantes
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR ALAIN WYNCKEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
220. Étude PEX-FREE
EFFICACITE ET INNOCUITE D'UNE ASSOCIATION D'IMMUNOSUPPRESSEUR, DE CAPLACIZUMAB ET DE PERFUSION DE PLASMA SANS ECHANGE DE PLASMA THERAPEUTIQUE DANS LE PURPURA THROMBOTIQUE THROMBOCYTOPENIQUE ACQUIS IMMUNOLOGIQUE DE L'ADULTE (PTT_a): ÉTUDE DE NON INFERIORITE, MULTICENTRIQUE A UN SEUL BRAS.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Rouen
Pathologie ciblée : Purpura et autres affections hémorragiques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Néphrologie-dialyses-transplantations
Investigateur principal : DR ALAIN WYNCKEL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
221. Étude PRECISE-PD -C16-56 CORVOL - COHORTE BIOLOGIQUE NS-PARK
COHORTE DU RESEAU Français DE RECHERCHE CLINIQUE SUR LA MALADIE DE PARKINSON.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : INSERM
Pathologie ciblée : Maladie de Parkinson
Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie
Investigateur principal : DR Anne DOE DE MAINDREVILLE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

222. Étude OFSEPS

Données de vie réelle relatives à l'utilisation d'eculizumab dans la prise en charge des maladies du spectre de la neuromyéélite optique en France : modalités d'utilisation, efficacité et tolérance - ECUP4

Étude de Type 4 Loi Jardé

Promoteur : ALEXION Pharmaceuticals

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie

Investigateur principal : PR SOLENE MOULIN

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

223. Étude THETIS

EVALUATION D'UNE FAIBLE DOSE DE COLCHICINE ET DE TICAGRELOR EN PREVENTION D'UNE RECIDIVE D'INFARCTUS CEREBRAL CHEZ DES PATIENTS QUI ONT EU UN INFARCTUS CEREBRAL OU UN ACCIDENT ISCHEMIQUE CEREBRAL TRANSITOIRE D'ORIGINE ATHEROSCLEREUSE.

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Infarctus cérébral

Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie

Investigateur principal : PR SOLENE MOULIN

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

224. Étude 20604 OCEANIC STROKE

Étude de Phase III internationale, multicentrique, randomisée, contrôlée par placebo, en double aveugle et groupes parallèles, basée sur le nombre d'évènements, évaluant l'Asundexian (BAY 2433334), un inhibiteur oral du facteur XIa (FXIa), dans la prévention de l'accident vasculaire cérébral (AVC) ischémique chez les patients masculins et féminins âgés de 18 ans ou plus, après un AVC ischémique aigu d'origine non cardio-embolique ou un accident ischémique transitoire (AIT) à haut risque

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : Bayer

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie

Investigateur principal : PR SOLENE MOULIN

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

225. Étude SNP

COLLECTION BIOLOGIQUE DES SYNDROMES NEUROLOGIQUES PARANEOPHASIQUES ET ENCEPHALITES

AUTO-IMMUNES.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : HC Lyon

Pathologie ciblée : Autres affections du système nerveux, non classées ailleurs

Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie

Investigateur principal : DR MAXIMILIEN MOULIN

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

226. Étude ETIS

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

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : HOPITAL FOCH

Pathologie ciblée : Accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés

Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie

Investigateur principal : PR SOLENE MOULIN

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

227. Étude SEPROS

Quality of life assessment in French Multiple Sclerosis patients treated with KESIMPTA® (ofatumumab), an Observational Study

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : NOVARTIS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie

Investigateur principal : DR MAXIMILIEN MOULIN

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

228. Étude QIZENDAY

Suivi de la cohorte du Grand Est des patients traités par Qizenday

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée : Sclérose en plaques

Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie

Investigateur principal : PR Ayman TOURBAH

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

229. Étude OFSEP EDMUS Appel d'Offre ANR
Observatoire français de la sclérose en plaques.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Université Claude BERNARD LYON 1 (UCBL)
Pathologie ciblée : Sclérose en plaques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie
Investigateur principal : PR Ayman TOURBAH
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
230. Étude OFSEP-CIS
Cohorte Prioritaire de l'Observatoire Français de la Sclérose En Plaques. Patients atteints d'un
Syndrome Cliniquement Isolé. Cohorte OFSEP-CIS
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Université Claude BERNARD LYON 1 (UCBL)
Pathologie ciblée : Sclérose en plaques
Lieu de réalisation au CHU : Service de Neurologie
Investigateur principal : PR Ayman TOURBAH
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
231. Étude ODONTO3D
Extraction numérique et visualisation scientifique des caractéristiques cliniques issues des données 3D
de la caméra intra-orale tridimensionnelle pour la recherche de pathologies dentaires et parodontales
: formalisation informatique et étude de faisabilité
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Odontologie
Investigateur principal : DR Julien BRAUX
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
232. Étude OCAPA
TROUBLES NEUROSENSORIELS ET DOULEURS CHEZ LES PATIENTS TRAITÉS POUR UN CANCER DE LA
CAVITÉ BUCCALE ET DE L'OROPHARYNX.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU CLERMONT FERRAND
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la bouche, parties autres et non précisées
Lieu de réalisation au CHU : Service de Odontologie
Investigateur principal : DR Stéphane DERRUAU
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

233. Étude BIOD2021-03
Essai clinique observationnel, prospectif et multicentrique, mesurant les performances et la sécurité à long terme de Biodentine™ chez des patients traités pour des indications endodontiques
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : SEPTODONT SAS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Odontologie
Investigateur principal : DR Marie-Paule GELLE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
234. Étude MUCOPARO
Prévalence de la maladie parodontale chez les patients adultes atteints par la mucoviscidose suivis au CRCM du CHU de Reims
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Odontologie
Investigateur principal : DR MARIE-LAURE JOURDAIN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
235. Étude AMNIOST
BENEFICE DE LA MEMBRANE AMNIOTIQUE HUMAINE (MAH) CRYOCONSERVEE SUR LA CICATRISATION MUQUEUSE BUCCALE DES PATIENTS ATTEINTS D'OSTEOCHIMIONECROSE MAXILLO-MANDIBULAIRES DE STADE II INDUITE PAR DES TRAITEMENTS ANTI-RESORPTIFS OSSEUX ET/OU ANTI-ANGIOGENIQUES : ÉTUDE DE PHASE II RANDOMISEE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Besançon
Pathologie ciblée : Ostéonécrose
Lieu de réalisation au CHU : Service de Odontologie
Investigateur principal : DR Sébastien LAURENCE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
236. Étude POM
Caractérisation du PRF (Platelet-Rich Fibrin) chez les patients à risque d'Ostéonécrose des Mâchoires induite par les biphosphonates : Étude pilote.

Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Odontologie
Investigateur principal : DR Charlotte LEDOUBLE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

237. Étude IMPURITY

Effet du pelage de la membrane limitante interne sur le taux de succès anatomique de la vitrectomie avec tamponnement par gaz pour décollement de rétine avec soulèvement maculaire et prolifération vitéo-rétinienne de stade B : essai multicentrique contrôlé randomisé – Étude IMPURITY
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nancy
Pathologie ciblée : Décollement et déchirure de la rétine
Lieu de réalisation au CHU : Service de Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Carl ARNDT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

238. Étude LOADEX

Étude pilote évaluant l'efficacité d'un protocole de traitement avec injection en dose de charge d'un implant de dexaméthasone chez des patients présentant un œdème maculaire diabétique.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : HOSPICES CIVILS DE LYON
Pathologie ciblée : Affections rétinienne au cours de maladies classées ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Service de Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Carl ARNDT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

239. Étude ABCORFILM

Détection moléculaire rapide par PCR multiplex des agents infectieux dans les abcès de cornée nécessitant une hospitalisation : Impact sur la prise en charge thérapeutique
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Ophtalmologie
Investigateur principal : PR Alexandre DENOYER
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

240. Étude CD160 ET GREFFE DE CORNÉE

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

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Ophtalmologie

Investigateur principal : PR Alexandre DENOYER

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

241. Étude MYDRIASE ET FLACS

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

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée : Cataracte sénile

Lieu de réalisation au CHU : Service de Ophtalmologie

Investigateur principal : PR Alexandre DENOYER

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

242. Étude CAVI-T

Étude observationnelle pour évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du ballonnet asymétrique CAVI-T® dans la maîtrise des saignements intranasaux en pratique clinique

Étude de Type 4 Loi Jardé

Promoteur : DIANOSIC

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de ORL

Investigateur principal : DR ESTEBAN BRENET

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur :

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

243. Étude TORPHYNX

ÉTUDE PROSPECTIVE COMPARATIVE NON RANDOMISEE ENTRE IMRT ET CHIRURGIE TRANSORALE PREMIERE DANS LE TRAITEMENT DES CARCINOMES EPIDERMOIDES DE STADE LOCAL PRECOCE DE L'OROPHARYNX.

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY

Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'oropharynx

Lieu de réalisation au CHU : Service de ORL
Investigateur principal : DR ESTEBAN BRENET
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

244. Étude COCHLEOSYNAPTOPATHIE

Étude fondamentale et clinique de la synaptopathie cochléaire
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de ORL
Investigateur principal : DR XAVIER DUBERNARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

245. Étude COSYSPEECH REIMS

Étude de la structure fine et de l'enveloppe temporelle de la cochlée humaine en réponse à des vocalisations humaines
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de ORL
Investigateur principal : DR XAVIER DUBERNARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

246. Étude NEUROSPEECH

Codage des signaux de parole dans le nerf auditif – étude exploratoire
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de ORL
Investigateur principal : DR XAVIER DUBERNARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

247. Étude PETAL2

PROGRAMME D'EDUCATION THERAPEUTIQUE VISANT L'AMELIORATION DE LA QUALITE DE VIE DES PATIENTS LARYNGECTOMISES ET DE LEURS AIDANTS.
Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : CHU Caen
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du larynx
Lieu de réalisation au CHU : Service de ORL
Investigateur principal : DR JEAN-CLAUDE MEROL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

248. Étude UNILOCH
VERROUILLAGE UNIPOLAIRE VERSUS BIPOLAIRE DANS LES FRACTURES DIAPHYSAIRES DE L'HUMERUS CHEZ L'ADULTE : UN ESSAI CLINIQUE RANDOMISE DE NON-INFERIORITE.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Dijon
Pathologie ciblée : Fracture de l'épaule et du bras
Lieu de réalisation au CHU : Service de Orthopédie - Traumatologie
Investigateur principal : DR Xavier OHL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
249. Étude R-PA18027
Cuti acnes dans les infections ostéoarticulaires
Étude de Type 4 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Orthopédie - Traumatologie
Investigateur principal : DR Xavier OHL
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
250. Étude Home-care SIMEOX
Efficacité et acceptabilité du SIMEOX® utilisé en autonomie et à domicile pour le désencombrement bronchique des patients avec mucoviscidose : Étude Prospective Randomisée Contrôlée
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : PHYSIOASSIST
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : PR Michel ABELY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

251. Étude C0311015 - PROGRES
Étude de cohorte internationale, prospective et non interventionnelle, menée chez des patients recevant des traitements par hormone de croissance humaine (hGH) dans le cadre de soins cliniques de routine
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : PFIZER
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Aurèlie BEROT
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai après commercialisation
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
252. Étude PLGG-MEKTRIC
Protocole national de phase II des patients pédiatriques et AJA (Adolescents et Jeunes Adultes) non NF1 ayant un gliome de bas grade BRAF non mute en première ligne comparant un traitement par MEK inhibiteur (Trametinib) en prise orale quotidienne versus vinblastine IV hebdomadaire pendant 18 mois.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du cerveau
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR GREGORY GUIMARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
253. Étude BIOMEDE 2.0
Thérapeutiques ciblées sur les biomarqueurs dans les gliomes diffus de la ligne médiane
Étude de Type 1 Loi Jardé
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 : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR GREGORY GUIMARD
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
254. Étude TOMEPI
Épilepsies et cognition sociale : impact des fonctions exécutives et langagières
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Mélanie JENNESSON
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

255. Étude KEOPS

Prise en charge de l'épilepsie pharmaco-résistante chez les nourrissons et enfants jusqu'à 18 ans :
Étude en vie réelle de l'utilisation du régime cétogène en France de la gamme KetoCal® dans le maintien du régime cétogène
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : NUTRICIA NUTRITION CLINIQUE
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Mélanie JENNESSON
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

256. Étude SIOP RANDOMET 2017

Essai clinique de phase 3, randomisé, multicentrique, non-aveugle, comparant en non-infériorité la chimiothérapie néoadjuvante Vincristine, Actinomycine-D et Doxorubicine (VAD) versus Vincristine, Carboplatin et Etoposide (VCE) chez les patients ayant une tumeur rénale de l'enfance de stade IV»
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : AP-HM
Pathologie ciblée : Sarcome de Kaposi
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

257. Étude 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.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : AP-HM
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du rein, à l'exception du bassin
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

258. Étude ALARM3

LEUCEMIES AIGUËS MYELOÏDES DE L'ENFANT, DE L'ADOLESCENT ET DU JEUNE ADULTE : PROFILAGE

MOLECULAIRE, CRIBLAGE MULTI-DROGUES ET ÉTUDES DES INTERACTIONS DES CELLULES SOUCHES MESENCHYMATEUSES.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde

Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

259. Étude ALLTOGETHER1

Protocole de traitement des enfants et jeunes adultes (0 à 45 ans) atteints de leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) nouvellement diagnostiquée"

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

260. Étude RIME

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

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : AP-HP

Pathologie ciblée : Autres aplasies médullaires

Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

261. Étude MVO

ÉTUDE PHARMACOGENETIQUE DES THERAPEUTIQUES ANTIMITOTIQUES IMPLIQUEES DANS LA MALADIE VEINO-OCCLUSIVE HEPATIQUE CHEZ L'ENFANT ATTEINT D'UN NEPHROBLASTOME OU D'UNE LEUCEMIE AIGUË LYMPHOBLASTIQUE.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : CHU ANGERS

Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde

Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

262. Étude ICC-APL
Étude multicentrique associant le trioxyde de diarsenic (ATO) et l'acide tout-trans rétinoïque (ATRA) chez des patients atteints d'une leucémie pro myélocytaire aiguë (LPA) à risque standard (RS) nouvellement diagnostiquée.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU BORDEAUX
Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
263. Étude OSCARE
LEUCEMIE AIGUË MYELOÏDE SECONDAIRE DE L'ENFANT : FACTEURS PRONOSTIQUES CLINIQUES ET BIOLOGIQUES
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU BORDEAUX
Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
264. Étude ESPHALL 2017-02
ÉTUDE RANDOMISÉE INTERNATIONALE DE PHASE 3 ÉVALUANT L'IMPACT DE L'IMATINIB EN ASSOCIATION AVEC DEUX INTENSITÉS DIFFÉRENTES DE CHIMIOTHÉRAPIE CHEZ LES ENFANTS PORTEURS D'UNE LEUCEMIE AIGUE LYMPHOBLASTIQUE À CHROMOSOME PHILADELPHIE (PH+).
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU RENNES
Pathologie ciblée : Leucémie lymphoïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
265. Étude CURALASE 01
ESSAI CLINIQUE DE NON INFÉRIORITÉ, RANDOMISÉ, MULTICENTRIQUE, EN DOUBLE AVEUGLE, COMPARANT DEUX MODALITÉS DE PHOTOBIO-MODULATION DANS L'ANALGÉSIE DES MUCITES

ORALES CHIMIO-INDUITES CHEZ L'ENFANT.

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : CHU Toulouse

Pathologie ciblée : Stomatites et affections apparentées

Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

266. Étude SIOP EPENDYMOMA II

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

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : CLCC Léon Bérard

Pathologie ciblée : Tumeur maligne du cerveau

Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric

Tel : 03 26 78 78 14

267. Étude HISTIO TARGET

BIOMARQUEURS ET ANALYSES MOLECULAIRES DANS LES HISTIOCYTOSES.

Étude de Type 2 Loi Jardé

Promoteur : GROUPE ÉTUDE DES HISTIOCYTOSES

Pathologie ciblée : Tumeurs malignes des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés, autres et non précisées

Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

268. Étude RNCE - REGISTRE NATIONAL DES CANCERS DE L'ENFANTS

REGISTRE NATIONAL DES CANCERS DE L'ENFANTS (Reprend registre RNHE + Registre RNTSE + registre complémentaire)

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : INSERM

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée

Investigateur principal : DR Claire PLUCHART

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Étude autre qu'essai clinique

Pathologie Cancéreuse

ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14

269. Étude RETINO 2018 - IC 2019-05 (Sous-étude 2 RIPH2)
TRAITEMENTS CONSERVATEURS DU RETINOBLASTOME: EFFICACITE DES NOUVELLES STRATEGIES ET DEVENIR VISUEL
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : Institut Curie
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de l'œil et de ses annexes
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
270. Étude SIOPEN BIOPORTAL 2020-17
UN REGISTRE INTERNATIONAL LIE A UNE BIOTHEQUE VIRTUELLE POUR TOUS LES PATIENTS ATTEINTS DE TUMEURS NEUROBLASTIQUES PERIPHERIQUES.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : Institut Curie
Pathologie ciblée : Tumeur maligne de la surrenale
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
271. Étude FAR-RMS
ÉTUDE PORTANT SUR LES TRAITEMENTS DE PREMIERE LIGNE ET A LA RECHUTE DU RHABDOMYOSARCOME.
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY
Pathologie ciblée : Tumeur maligne du tissu conjonctif et des autres tissus mous
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai précoce
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
272. Étude HRNBL2 CSET 2894
Étude 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.
Étude de Type 1 Loi Jardé
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 : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

273. Étude MAPPYACTS2
PROFILAGE MOLECULAIRE POUR STRATIFICATION DU TRAITEMENT DES ENFANTS ET JEUNES ADULTES PORTEURS D'UN CANCER 2
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
274. Étude SACHA
ÉTUDE DE COHORTE PROSPECTIVE OBSERVATIONNELLE DE SUIVI DE L'UTILISATION DE MOLECULES INNOVANTES EN CANCEROLOGIE ET EN HEMATOLOGIE POUR LES ENFANTS, LES ADOLESCENTS ET LES JEUNES ADULTES EN SITUATION D'ECHEC THERAPEUTIQUES OU EN RECHUTE ET NON ELIGIBLES A UN ESSAI CLINIQUE: UN PROJET DE LA SFCE.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : INSTITUT GUSTAVE ROUSSY
Pathologie ciblée : Leucémie myéloïde
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
275. Étude OPPUS
An Observational national Pediatric study on Prevalence of Unexplained Splenomegaly
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : Sanofi Aventis
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
Investigateur principal : DR Claire PLUCHART
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

276. Étude RADIANT (OP5-004)
 Essai contrôlé randomisé visant à démontrer l'efficacité de l'Omnipod® 5 avec FreeStyle Libre 2 par rapport à des injections quotidiennes multiples pour le traitement du diabète de type 1
 Étude de Type 1 Loi Jardé
 Promoteur : INSULET CORPORATION
 Pathologie ciblée :
 Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
 Investigateur principal : DR PIERRE-FRANCOIS SOUCHON
 Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
 Étude autre qu'essai clinique
 Pathologie non Cancéreuse
 ARC Coordonnateur :
 Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
277. Étude CROITRE
 Registre des enfants traités par Norditropine® pour un retard de croissance dû au syndrome de Noonan (SN)
 Étude de Type 3 Loi Jardé
 Promoteur : Novo Nordisk
 Pathologie ciblée :
 Lieu de réalisation au CHU : Service de Pédiatrie Générale et Spécialisée
 Investigateur principal : DR PIERRE-FRANCOIS SOUCHON
 Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
 Étude autre qu'essai clinique
 Pathologie non Cancéreuse
 ARC Coordonnateur :
 Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
278. Étude DROP-SFPO-2016
 IMPACT DU PROGRAMME DROP (DRUG RELATED PROBLEMS IN ONCOLOGY PRACTICE - PROBLEMES LIES AUX MEDICAMENTS EN PRATIQUE ONCOLOGIQUE) D'INTERVENTIONS PHARMACEUTIQUES VILLE/HOPITAL DE LA SOCIETE FRANÇAISE DE PHARMACIE ONCOLOGIQUE VERSUS PRISE EN CHARGE HABITUELLE, SUR LES PROBLEMES MEDICAMENTEUX (DRUG RELATED PROBLEMS DRP) LIES AUX ANTICANCEREUX ORAUX CHEZ LES PATIENTS AMBULATOIRES PRESENTANT DES FACTEURS DE RISQUES.
 Étude de Type 2 Loi Jardé
 Promoteur : HC Lyon
 Pathologie ciblée : Autres soins médicaux
 Lieu de réalisation au CHU : Service de Pôle Pharmacie
 Investigateur principal : DR Florian SLIMANO
 Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
 Étude autre qu'essai clinique
 Pathologie Cancéreuse
 ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
 Tel : 03 26 78 78 14
279. Étude 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
 Étude de Type 2 Loi Jardé
 Promoteur : CHU REIMS

Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Psychiatrie Adultes
Investigateur principal : DR Farid BENZEROUK
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

280. Étude PROJET COSEFEX-T
La cognition sociale et les processus exécutifs sont-ils des marqueurs de vulnérabilité aux troubles d'usage d'alcool ? Étude transversale
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Psychiatrie Adultes
Investigateur principal : PR Arthur KALADJIAN
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
281. Étude 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
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Psychiatrie Infanto-juvénile
Investigateur principal : DR Julien EUTROPE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
282. Étude PRÉDANPA (PRÉMATURITÉ DÉPRESSION ANXIÉTÉ NEURODÉVELOPPEMENT PARENTS)
Retentissement de la prématurité sur la symptomatologie anxio-dépressive des parents et les précurseurs du développement cognitif et cognitivo-social de l'enfant
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Psychiatrie Infanto-juvénile
Investigateur principal : DR Julien EUTROPE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

283. Étude MCT-DPP
Effet du programme d'entraînement métacognitif (D-MCT)
chez des patientes présentant une dépression du péri-partum
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Psychiatrie Infanto-juvénile
Investigateur principal : PR Anne Catherine ROLLAND
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
284. Étude HUGS
Intervention précoce visant à protéger la relation mère-enfant après une dépression du post-partum :
un essai comparatif randomisé portant sur le programme de thérapie cognitivo-comportementale
HUGS.
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU Toulouse
Pathologie ciblée : Troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité, non classés
ailleurs
Lieu de réalisation au CHU : Service de Psychiatrie Infanto-juvénile
Investigateur principal : PR Anne Catherine ROLLAND
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
285. Étude CYTILDASS
Évaluation des lymphocytes T Th1 et Th17 spécifiques des aminoacyl-ARNt synthétases au cours des
pneumopathies interstitielles diffuses du syndrome des anti-synthétases : une étude pilote
translationnelle
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU Nancy
Pathologie ciblée : Autres affections pulmonaires interstitielles
Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie
Investigateur principal : DR Loïs BOLKO
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
286. Étude BAC-REIMS
Évaluation de l'efficacité du bloc du nerf supra scapulaire dans la capsulite rétractile : un essai
randomisé contrôlé de supériorité
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie

Investigateur principal : DR LOIS BOLKO
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

287. Étude SARCO-PR
Évaluation d'une nouvelle méthode de dépistage de la sarcopénie dans la polyarthrite rhumatoïde
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée : Autres polyarthrites rhumatoïdes
Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie
Investigateur principal : DR LOIS BOLKO
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
288. Étude C0251006
ÉTUDE DE PHASE 3, MULTICENTRIQUE, EN DOUBLE AVEUGLE, RANDOMISÉE, VERSUS PLACEBO, VISANT À ÉVALUER L'EFFICACITÉ ET LA SÉCURITÉ DU PF-06823859 CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE MYOPATHIES INFLAMMATOIRES IDIOPATHIQUES ACTIVES (Y COMPRIS DES PATIENTS ATTEINTS DE DERMATOMYOSITES OU DE POLYMYOSITES ACTIVES)
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : PFIZER
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie
Investigateur principal : DR LOIS BOLKO
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
289. Étude OBS-METU
Dosage urinaire du méthotrexate dans l'évaluation de l'observance chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie
Investigateur principal : DR Marion GEOFFROY
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
290. Étude 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.

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : CHU BORDEAUX

Pathologie ciblée : Autres polyarthrites rhumatoïdes

Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai comparatif

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

291. Étude PARROTFISH GLPG0634-CL-424

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

Étude de Type 3 Loi Jardé

Promoteur : GALAPAGOS NV

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

292. Étude SUNSTAR

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

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : GHICL

Pathologie ciblée : Polyarthrite rhumatoïde séropositive

Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai après commercialisation

Pathologie non Cancéreuse

ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise

Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

293. Étude J3P-MC-FTAF

Étude adaptative de Phase 2a/2b, randomisée, en double aveugle et contrôlée versus placebo portant sur l'utilisation du LY3871801 chez des patients adultes atteints d'une polyarthrite rhumatoïde active modérée à sévère

Étude de Type 1 Loi Jardé

Promoteur : Lilly

Pathologie ciblée :

Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie

Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON

Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018

Essai précoce
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

294. Étude CAIN457C22301 PPR
Étude randomisée, en groupes parallèles, en double aveugle, contrôlée par placebo, multicentrique, de phase III, évaluant l'efficacité et la tolérance du sécukinumab administré par voie sous-cutanée versus placebo, en association à une diminution progressive des glucocorticoïdes, chez des patients atteints de Pseudopolyarthrite Rhizomélique (PPR)
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : NOVARTIS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
295. Étude RegenMatriX
Étude multicentrique, prospective, randomisée, contrôlée, en double-aveugle visant à comparer la sécurité et la performance d'un traitement à base d'une association de plasma riche en plaquettes autologue [A-PRP] et d'acide hyaluronique réticule, préparée avec le dispositif médical RegenMatrix à celles de l'acide hyaluronique réticule Hylan G-F 20, d'une part, et à celles d'un placebo, d'autre part, dans le traitement de l'arthrose modérée à sévère du genou
Étude de Type 1 Loi Jardé
Promoteur : REGEN LAB
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Essai comparatif
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : VARNIER A-Lise
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78
296. Étude MAJIK
ÉTUDE OBSERVATIONNELLE MULTICENTRIQUE DE TYPE "OBSERVATOIRE" PROCEDANT AU RECUEIL PROSPECTIF ET CONTINU DE DONNEES CLINIQUES ET BIOLOGIQUES CONCERNANT DES PATIENTS TRAITES PAR INHIBITEURS DE JAK.
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE RHUMATOLOGIE
Pathologie ciblée : Polyarthrite rhumatoïde séropositive
Lieu de réalisation au CHU : Service de Rhumatologie
Investigateur principal : DR Jean-Hugues SALMON
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78

297. Étude 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;
Étude de Type 2 Loi Jardé
Promoteur : CHU Strasbourg
Pathologie ciblée : Phlébite et thrombophlébite
Lieu de réalisation au CHU : Service de Service d'Accueil des Urgences Adultes - SAU
Investigateur principal : DR MICHAEL HOANG
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie non Cancéreuse
ARC Coordonnateur : MARQUIS Éric
Tel : 03 26 78 78 14
298. Étude MUSCADE
Marqueurs Urinaires par Spectroscopie: Aide au Diagnostic en cancérologie – Application aux cancers urologiques
Étude de Type 3 Loi Jardé
Promoteur : CHU REIMS
Pathologie ciblée :
Lieu de réalisation au CHU : Service de Urologie
Investigateur principal : PR Stéphane LARRE
Étude ouverte aux inclusions depuis le 1/6/2018
Étude autre qu'essai clinique
Pathologie Cancéreuse
ARC Coordonnateur :
Tel : voir Service - 03 26 78 78 78