

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/responsable	Phase
ETUDE MULTICENTRIQUE, DE PHASE I/II D'IMMUNOTHERAPIE CELLULAIRE PAR INJECTION DE CELLULES DENDRITIQUES AUTOLOGUES CHARGÉES EN CELLULES APOPTOTIQUES LEUCEMIQUES CHEZ DES PATIENTS ATTEINTS DE LEUCEMIE AIGUË MYELOBLASTIQUE EN 2EME REMISSION COMPLETE.	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Nantes	I-II
Protocole T3 : Etude multicentrique de phase IB de doses croissantes pour l'évaluation de la tolérance, de la faisabilité et de l'efficacité de l'association du Temsirolimus (Torisel TM) avec R-CHOP, R-FC et R-DHA dans le traitement de patients atteints d'un lymphome à cellules du manteau réfractaire ou en rechute	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	I-II
RAD001-R : Etude de phase I/II étudiant l'association du RAD001 et du rituximab chez des patients présentant un lymphome hodgkinien	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GELARC	I-II
Etude CMC-R-GEMOX : Etude multicentrique de phase Ib/II en ouvert avec un bras unique d'ilotuzumab-ozogamicine plus rituximab (R-CMCS44), en alternance avec de la gemcitabine-oxaliplatine plus rituximab (R-GEMOX) chez des patients âgés de 18 à 80 ans avec un lymphome diffus à grandes cellules B CD20 et CD22 positif en rechute ou réfractaire après une ou deux lignes de traitement, non candidats à une transplantation autologue	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GELARC	I-II
Etude de phase I/II de la combinaison d'Irradiation Ostéo Médullaire Totale (IOMT) en escalade de dose par Tomothérapie hélicoïdale et d'une chimiothérapie par Melphalan à dose fixe de 140mg/m2 et ré-injection de cellules souches périphériques (CSP) dans les Myélomes multiples en première rechute	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	ICO Institut de Cancérologie de l'Ouest ex Centre Régional de Lutte contre le cancer (CRLCC) René Gauducheau - CRG	I-II
Etude CLEAR : étude de phase Ib du BTKi CC-292 combiné au LENALIDOMIDE chez des patients adultes avec un lymphome à cellules B en rechute/réfractaire	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	I-II
Protocole F14512 IN 102 G1 : Etude de phase I/II évaluant le F14512 en association avec la cytarabine chez des patients âgés de plus de 60 ans atteints de leucémie aiguë	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	PIERRE FABRE	I-II
Etude ASPAREC : Etude de phase I d'escalade de dose d'Asparec (mPEG-r-CRISANTASPASE) administré par voie intraveineuse (perfusion) chez des patients atteints de cancers hématologiques réfractaires ou en rechute	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	EUSA PHARMA	I
M13-367 : Etude de phase I évaluant la tolérance et la pharmacocinétique de l'ABT-199 chez des patients atteints de myélome multiple en rechute ou réfractaire	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	ABBVIE (ex Abbott)	I
M12-901 : Etude de phase I visant à évaluer la tolérance et la pharmacocinétique de l'ABT-199 chez des patients sous traitement standard de bortézomib et de dexaméthasone et présentant un myélome multiple réfractaire ou en rechute	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	ABBVIE (ex Abbott)	I
Etude MK-3475 - Protocole 023 : Etude de phase 1 portant sur le MK-3475 en association avec le lenalidomide et la dexaméthasone chez des patients atteints de myélome multiple	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Merck Sharp and Dohme (MSD)	I
Étude CL1-55746-001-FRA : Étude de phase I, d'escalade de doses du S55746, inhibiteur sélectif des Bcl2, administré par voie orale chez des patients présentant une Leucémie Lymphoïde Chronique ou un Lymphome non-Hodgkinien à cellules B, en rechute ou réfractaire aux traitements conventionnels.	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Institut de Recherche Internationales Servier (IRIS)	I
Protocole n°54767414MMY1001 : Etude de phase 1b, en ouvert, multicentrique, visant à évaluer le JNJ-54767414 (Humax CD38, anticorps monoclonal anti-CD38) en association avec les traitements de référence chez des patients présentant un myélome multiple	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	JANSSEN-CILAG	I
Étude BIBLOS : « Étude de phase Ib de l'ibrutinib combiné avec R-DHAP ou R-DHAOX chez des patients atteints d'un lymphome à cellules B	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	I

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/responsable	Phase
Etude de phase 1b du LDE225, un inhibiteur de smoothed, en association à l'azacitidine chez les patients présentant un syndrome myéloдисplasique de haut risque (IPSS int-2 et élevé) en échec d'azacitidine. GFM-AZA-LDE	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Groupe Francophone des Myéloдисplasies (GFM)	I
ITT 06-01/IPC 2006-008 - allogreffe de cellules souches hématopoïétiques avec conditionnement à intensité réduite à partir d'un donneur familial HLA haplo-identique : étude de phase II d'une immunosuppression combinée avant et après transplantation	Jean-Luc HAROUSSEAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Institut Paoli - Calmettes - Marseille	II
GFM-Aza-Rev 09 : Essai de phase II évaluant l'efficacité et de la tolérance du Lenalidomide combiné à l'azacitidine chez les patients présentant un syndrome myéloдисplasique de risque intermédiaire 2 ou élevé ou une leucémie aiguë myéloblastique, avec unedélétion 5q	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Groupe Francophone des Myéloдисplasies (GFM)	II
Protocole n°2009 17 : Etude prospective randomisée multicentrique comparant les résultats de la greffe d'une versus deux unités de sang placentaire chez des patients âgés de moins de 35 ans atteints de leucémie aiguë en rémission	MOHAMAD MOHTY	Recherche biomédicale non produits de santé		Oncohématologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Marseille (AP-HM)	II
Etude médicament de Phase II multicentrique ouverte prospective non randomisée testant l'intérêt d'une chimio-immunothérapie comportant l'anticorps anti-CD22 Epratuzumab	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Nantes	II
Allogreffe de cellules souches hématopoïétiques avec un conditionnement non-myéloablatif incluant une irradiation lymphoïde totale et de l'ATG chez des patients âgés atteints d'hémopathies lymphoïdes en rechute	MOHAMAD MOHTY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Nantes	II
Pre-emptive azacitidine and donor lymphocyte infusions following allogeneic hematopoietic stem cell transplantation for high risk acute myeloid leukemia and myelodysplastic syndrome	THIERRY GUILLAUME	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Nantes	II
Protocole AB10004 : Etude de phase II, multicentrique, randomisée, ouverte, avec trois groupes parallèles, pour évaluer l'efficacité et la tolérance de masitinib en association à dexaméthasone, gemcitabine en association à dexaméthasone et l'association de masitinib, dexaméthasone et gemcitabine chez des patients atteints de lymphome T périphérique en rechute ou réfractaire	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	AB SCIENCE	II
CHUBX 2008/12 - Greffe allogénique de cellules souches hématopoïétiques expandues à partir du sang placentaire : Evaluation de la reconstitution hématopoïétique et immunologique après conditionnement non myéloablatif chez l'adulte	MOHAMAD MOHTY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU - Hopitaux de Bordeaux	II
CHUBX 2009/09 - RITALLO : Etude de l'efficacité et de la toxicité d'une stratégie d'allogreffe de cellules souches hématopoïétiques à conditionnement atténué dans le lymphome folliculaire en rechute chimiosensible	MOHAMAD MOHTY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU - Hopitaux de Bordeaux	II
P090201 - APCORD : Protocole de greffe de sang placentaire en cas d'aplasie médullaire sévère constitutionnelle ou idiopathique en échec de traitement immunosuppresseur	MOHAMAD MOHTY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	II
P081225 AZA-PLUS : Essai thérapeutique randomisé de phase II à la recherche de l'association la plus prometteuse avec l'azacytidine (AZA) dans les syndromes myéloдисplasiques de haut risque	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	II
Etude REVAIL : Etude d'efficacité et de tolérance dans le traitement de 1ère ligne des lymphomes à cellules T angioimmunoblastique (AITL) non préalablement traités, associant le lenalidomide au CHOP (Rev-CHOP) chez des patients âgés de 60 à 80 ans	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GELARC	II
Protocole CNTO328SMM2001 : Etude multicentrique de phase II, randomisée en double-aveugle, contrôlée versus placebo du siltuximab (anticorps monoclonal anti IL-6) chez des patients atteints d'un myélome multiple indolent à haut risque	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	JANSSEN-CILAG	II
Protocole ILLC01-BOMP : Traitement de phase II par Bendamustine, Ofatumumab et MéthylPrédnisolone (BOMP) dans les leucémies lymphoïdes chroniques B (LLC B) en rechute	Béatrice MAHE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GOELAMS	II

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/responsable	Phase
ICLL 03 RICAC-PMM : Eradication de la maladie résiduelle par immuno-intervention préemptive après allogreffe de cellules souches hématopoïétiques dans la leucémie lymphoïde chronique	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Clermont-Ferrand	II
Protocole POEMS : Essai de phase II d'une association Lenalidomide - Dexaméthasone dans le traitement du syndrome POEMS	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Limoges	II
ACE-011-MDS-001 : Etude de phase II multicentrique, en ouvert, randomisée, en groupes parallèles, de recherche de dose, visant à évaluer le sotatercept dans le traitement de patients présentant une anémie associée à un syndrome myélodysplasique de risque faible ou intermédiaire-1 ou à une leucémie myélomonocytaire chronique (LMMC) non proliférative	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CELGENE	II
Protocole ITK-GVH : Efficacité et tolérance du Nilotinib chez des patients atteints d'une maladie chronique du greffon contre l'hôte (Graft versus Host, GVH) n'ayant pas répondu à l'Imatinib mésilate	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHRU Lille	II
Etude VISMOLY : Etude de phase II testant le Vismodegib chez des patients atteints de lymphome B ou de leucémie lymphoïde chronique en rechute ou réfractaire	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	II
Antifungal prophylaxis with Micafungin after cord blood allogeneic stem cell transplantation.	THOMAS GASTINNE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Nantes	II
GFM-AZA-Vorinostat : etude de phase II de l'association d'acide hydroxamique suberoylanilide (Vorinostat) à l'azacitidine chez des patients présentant un syndrome myélodysplasique de haut risque (IPSS int-2 et élevé) en échec d'azacitidine	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Groupe Francophone des Myélodysplasies (GFM)	II
Etude HIJAK : Etude de phase II de l'inhibiteur JAK1/JAK2 INCA424 administré par voie orale chez des patients adultes atteints d'un lymphome de Hodgkin classique en rechute ou réfractaire	THOMAS GASTINNE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	II
Protocole N 12 568 03 - Traitement de première ligne par carfilzomib, Lenalidomide et Dexaméthasone (CRd) en induction suivi par une autogreffe de cellules souches, un traitement de consolidation par CRd et un entretien par Lenalidomide chez des patients d'âge inférieur à 65 ans atteint de Myélome Multiple de novo : une étude de phase II de l'intergroupe Francophone du Myélome (IFM)	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Toulouse	II
Etude FAMILY 2012 : Etude pilote de l'efficacité et de la tolérance de l'adjonction d'une émulsion d'huile de poisson à de la chimiothérapie par cytarabine et daunorubicine pour le traitement de la leucémie aiguë myéloblastique du sujet jeune (moins de 61 ans) avec cytogénétique à haut risque	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GOELAMS	II
20120216 - Essai de phase 2 évaluant l'efficacité et la tolérance de la molécule Blinatumomab chez des patients adultes atteints de leucémie aiguë lymphoblastique B à chromosome Philadelphie + réfractaire ou en rechute	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	AMGEN	II
EWALL-PH-02 : Etude ouverte de phase II évaluant l'efficacité et la tolérance d'un traitement d'induction et de consolidation par NILOTINIB en association avec la chimiothérapie chez les patients âgés de 55 ans et plus et présentant une leucémie aiguë lymphoblastique avec chromosome Philadelphie	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Goethe University Frankfurt - Hospital for Children and Adolescents III	II
GS-US-354-0101 : Etude de phase II en ouvert, randomisée, visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité de Momélotinib chez les sujets atteints de polycythémie vraie ou thrombocythémie essentielle	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GILEAD SCIENCES Inc.	II
CA209-205 Etude non comparative de phase II, comprenant deux cohortes, mono-bras, en ouvert, évaluant Nivolumab (BMS-936558) chez des patients atteints de Lymphome Hodgkinien classique (LHC) après échec d'une Autogreffe de Cellules Souches (ACS)	THOMAS GASTINNE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	BRISTOL-MYERS SQUIBB (BMS)	II

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/ responsable	Phase
Etude de phase II, en ouvert, évaluant l'efficacité clinique et la tolérance de l'association du dabrafenib et du trametinib chez des patients atteints de cancers rares, de plusieurs types histologiques, présentant une mutation BRAF V600E	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GLAXOSMITHKLINE (GSK)	II
Etude de phase 2 multicentrique évaluant le Filanesib (ARRY-520) en agent unique chez des patients atteints de myélome multiple avancé	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Array BioPharma	II
CA180399 : Etude en ouvert, randomisée (2.1) de phase 2B du dasatinib vs. imatinib chez des patients atteints de leucémie myéloïde chronique n'ayant pas obtenu une réponse optimale après 3 mois de traitement par 400mg d'imatinib	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	BRISTOL-MYERS SQUIBB (BMS)	IIb
Protocole GRASPA-AML 2012-01 : Essai clinique de phase IIb, multicentrique, en ouvert, randomisé, contrôlé, évaluant l'efficacité et la tolérance de GRASPA (L-asparaginase encapsulée dans les globules rouges) associé à la cytarabine à faible dose comparé à la cytarabine seule, dans le traitement de la leucémie aiguë myéloïde (LAM) nouvellement diagnostiquée chez des patients âgés de plus de 65 ans et non éligibles à une chimiothérapie intensive	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	ERYTECH PHARMA	IIb
Protocole n°APL-C-001-09 : Etude de phase III, randomisée, multicentrique, ouverte, du Plitidepsin en combinaison avec de la Dexaméthasone versus de la Dexaméthasone seule chez des patients atteints de myélome multiple réfractaire/en rechute	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	PHARMA MAR	III
P050604 A randomized trial assessing the role of arsenic trioxide and or ATRA during consolidation course in newly diagnosed acute promyelocytic leukemia	Jean-Luc HAROUSSEAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris	III
Etude MIM : Etude multicentrique de phase III évaluant l'efficacité d'une stratégie d'adaptation de dose de l'imatinib mésylate sur la réponse moléculaire chez des patients présentant une leucémie myéloïde chronique en phase chronique traités par imatinib mésylate 400 mg/jour depuis au moins deux ans, en réponse cytogénétique complète depuis au moins un an	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	INSTITUT BERGONIE	III
Protocole n°GAO4753g : Etude en ouvert, multicentrique, randomisée, de phase III destinée à étudier l'efficacité et la sécurité d'emploi de la bendamustine par rapport à l'association bendamustine + RO5072759 (GA101) chez les patients atteints de lymphome non hodgkinien indolent réfractaire au rituximab	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	HOFFMANN-LA ROCHE	III
Protocole RHAD : Efficacité et tolérance d'une association Rituximab, Aracytine à forte dose et Dexaméthasone (RHAD) seul ou en combinaison avec Velcade chez des patients présentant un lymphome du manteau (selon la classification OMS) réfractaire ou en rechute	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GELARC	III
Protocole P081226 MYRE : Traitement de la néphropathie à cylindres myelomateux	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	III
CHUBX 2010/25 - Etude STIM 2 : Etude multicentrique évaluant la persistance de la rémission moléculaire complète à long terme après arrêt de l'imatinib dans la leucémie myéloïde chronique	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU - Hopitaux de Bordeaux	III
AMGEN 20090482 : A randomized, double-blind, multicenter study of denosumab compared with zoledronic acid (Zometa) in the treatment of bone disease in subjects with newly diagnosed multiple myeloma	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	AMGEN	III
Protocole BMDEX : Etude ouverte randomisée multicentrique de phase III comparant Melphalan et Dexaméthasone (MDex) versus Bortezomib, Melphalan et Dexaméthasone (BMDex) dans le traitement de première ligne des patients atteints d'amylose systémique à chaînes légères (Amylose AL)	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Limoges	III

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/ responsable	Phase
Etude RELEVANCE : Etude multicentrique de phase III, randomisée en ouvert, visant à comparer l'efficacité et la tolérance d'un traitement associant le Lenalidomide et le Rituximab à un traitement associant une chimiothérapie à du Rituximab suivi de Rituximab en maintenance chez des patients atteints de lymphome folliculaire non antérieurement traité	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GELARC	III
Protocole GAINED : Etude de phase III randomisée comparant le GA101 au Rituximab en association avec une chimiothérapie administrée tous les 14 jours (ACVBP ou CHOP) selon une stratégie thérapeutique guidée par les résultats de la TEP chez des patients de 18 à 60 ans présentant un lymphome diffus à grandes cellules B CD20+ au diagnostic avec 1 ou plusieurs facteurs pronostiques selon le score IPI ajusté à l'âge	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	III
Protocole RoCHOP : Etude de phase III multicentrique randomisée pour comparer l'efficacité et la tolérance de l'association romidepsine CHOP (Ro-CHOP) versus CHOP chez des patients atteints d'un lymphome T périphérique non préalablement traité	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	III
C16011 114065 : Etude de phase 3 randomisée, contrôlée, en ouvert, multicentrique évaluant l'efficacité et l'innocuité de l'association Dexaméthasone+MLN9708 ou un traitement au choix du médecin, administré à des patients atteints d'amylose (AL) systémique à chaînes légères, récidivante ou réfractaire	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	MILLENNIUM PHARMACEUTIC ALS Inc.	III
Etude CC-4047-MM-010 : Etude multicentrique, en ouvert, à un seul bras, évaluant le pomalidomide en association avec la dexaméthasone à faible dose chez des patients atteints de myélome multiple réfractaire ou en rechute et réfractaire	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CELGENE	III
SGN35-014 : Etude de phase 3 randomisée, en double aveugle et contrôlée par placebo sur l'association brentuximab vedotin et CHP (A+CHP) versus CHOP dans le traitement de première intention de patients atteints de lymphomes à cellules T matures CD30+	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	SEATTLE GENETICS	III
Etude MK-5592 PN069 : Etude randomisée de phase III comparant l'efficacité et la tolérance du posaconazole et du voriconazole dans le traitement de l'aspergillose invasive chez les adultes et les adolescents	THOMAS GASTINNE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Merck Sharp and Dohme (MSD)	III
Protocole AZA-MDS-003 : Etude multicentrique, randomisée, en double aveugle de phase 3, évaluant la tolérance et l'efficacité de l'Azacitidine orale ajoutée au traitement symptomatique optimal versus placebo ajouté au traitement symptomatique optimal chez des patients atteints de thrombopénie et d'anémie avec dépendance transfusionnelle en globules rouges induites par un syndrome myélodysplasique de faible risque (critères IPSS)	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CELGENE	III
ZOSTER-039 Etude de phase III, randomisée, avec observateur en aveugle, contrôlée versus placebo, multicentrique, évaluant la tolérance et l'immunogénicité du vaccin Zona HZ/su de GSK Biologicals, administré par voie intramusculaire selon un schéma en deux doses, chez l'adulte présentant des hémopathies malignes	THIERRY GUILLAUME	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GLAXOSMITHKLINE (GSK)	III
CAMN107AIC05 : Etude prospective de phase III, randomisée en ouvert, comparant deux durées différentes de traitement de consolidation par nilotinib 300mg x2/j et destinée à évaluer le taux de rémission sans traitement chez les patients atteints de leucémie myéloïde chronique à chromosome philadelphie positif (LMC-Ph+)	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	NOVARTIS	III
Etude 1230.14 : Etude clinique, randomisée, en double aveugle, contrôlée, de phase III, destinée à comparer l'efficacité et la tolérance du Volasertib par voie intraveineuse en combinaison avec la cytarabine en administration sous-cutanée à faible dose, versus un placebo + cytarabine sous-cutanée à faible dose, chez des patients âgés de 65 ans ou plus, atteints de leucémie myéloïde aiguë (LAM), non traités précédemment et non éligibles pour un traitement intensif d'induction	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	BOEHRINGER INGELHEIM FRANCE	III

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/ responsable	Phase
Protocole C16014 : Etude de phase 3, multicentrique, randomisée, en double aveugle, comparant le MLN9708 par voie orale plus Lénalidomide et Dexaméthasone versus placebo plus Lénalidomide et Dexaméthasone chez des patients adultes atteints de myélome multiple nouvellement diagnostiqué	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	MILLENNIUM PHARMACEUTIC ALS Inc.	III
Etude 0113-CL-1004 : Etude de phase III, randomisée, en double aveugle, sous contrôle de placebo visant à évaluer l'efficacité protectrice et la sécurité d'un vaccin thérapeutique, ASP0113, chez des patients séropositifs pour le cytomégalovirus (CMV) recevant une greffe allogénique de cellules souches hématopoïétiques (HCT)	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	ASTELLAS	III
Etude CLARION - Onyx 2012-005 : Etude randomisée de phase 3 en ouvert, comparant l'association carfilzomib et melphalan plus prednisone à celle du bortézomib et melphalan plus prednisone chez des patients atteints d'un myélome multiple nouvellement diagnostiqué et non éligibles à la greffe	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	ONYX THERAPEUTICS	III
A PHASE III STUDY OF VELCADE (BORTEZOMIB) THALIDOMIDE DEXAMETHASONE (VTD) VERSUS VELCADE (BORTEZOMIB) CYCLOPHOSPHAMIDE DEXAMETHASONE (VCD) AS AN INDUCTION TREATMENT PRIOR TO AUTOLOGOUS STEM CELL TRANSPLANTATION IN PATIENTS WITH NEWLY DIAGNOSED MULTIPLE MYELOMA.	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Nantes	III
Etude MCLR2 ELDERLY : Efficacité et tolérance d'un traitement d'immunochimiothérapie d'induction de type R-CHOP + R-HAD alternés, comparé à R-CHOP seul, suivi d'un traitement de maintenance par lenalidomide + rituximab comparé à un traitement par rituximab seul, chez des patients âgés atteints d'un lymphome du manteau	STEVEN LE GOUILL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	III
AMG 103 0010331 TOWER - Essai de phase 3, randomisé, en ouvert, évaluant l'efficacité de la molécule Blinatumomab en comparaison à une chimiothérapie de référence chez des patients adultes atteints de leucémie aiguë lymphoblastique à précurseurs B réfractaire ou en rechute	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	AMGEN	III
P120110 Evaluation de l'efficacité de l'azithromycine dans la prévention du syndrome de bronchiolite oblitérante au décours de l'allogreffe de cellules souches hématopoïétiques (ALLOZITHRO).	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP) - HOPITAL SAINT-LOUIS	III
Protocole GO28667: Étude de phase III en ouvert, multicentrique, randomisée menée chez des patients en rechute ou réfractaires atteints de leucémie lymphocytaire chronique afin d'évaluer l'avantage de l'association GDC-0199 (ABT-199) plus rituximab par rapport à l'association bendamustine plus rituximab .	Béatrice MAHE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	HOFFMANN-LA ROCHE	III
Etude IPI-145-07 : Etude de phase 3 comparant l'IPI-145 à l'Ofatumumab chez des patients présentant une leucémie lymphoïde chronique/lymphome lymphocytaire à petites cellules, réfractaire ou en rechute	Béatrice MAHE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Infinity Pharmaceuticals , Inc	III
AAA-IPC 2011-003: Évaluation prospective et multicentrique de 3 doses différentes de busulfan IV en association avec Fludarabine et Thymoglobuline dans le conditionnement de greffes de cellules souches hématopoïétiques à partir de donneurs familiaux ou non familiaux HLA identiques pour des patients présentant une hémopathie myéloïde de mauvais pronostic	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Institut Paoli - Calmettes - Marseille	III
Étude de phase 3 en ouvert, randomisée, comparant le quizartinib (AC220) en monothérapie versus la chimiothérapie de rattrapage chez des patients ayant une leucémie myéloïde aiguë (LMA) avec mutation FLT3-ITD, réfractaires ou récidivants après un traitement de première intention avec ou sans greffe de cellules souches hématopoïétiques (GCSH)	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	AMBIT BIOSCIENCES CORPORATION	III
Étude IPI-145-12 : Étude portant sur IPI-145 et l'ofatumumab chez des patients atteints de leucémie lymphoïde chronique/lymphome à petits lymphocytes précédemment inclus dans l'étude IPI-145-07	Béatrice MAHE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Infinity Pharmaceuticals , Inc	III

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/ responsable	Phase
C16019 : Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle contra placebo, d'un traitement d'entretien oral par le citrate d'ixazomib (MLN9708), après transplantation de cellules souches auto-logues, chez des patients atteints de myélome multiple	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	MILLENNIUM PHARMACEUTICALS Inc.	III
Protocole n°S4767414MMY3003 : Etude de phase 3 comparant Daratumumab, Lénalidomide et Dexaméthasone (DRd) versus Lénalidomide et Dexaméthasone (Rd) chez des patients présentant un myélome multiple en rechute ou réfractaire	PHILIPPE MOREAU	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	JANSSEN-CILAG	III
GS-US-352-1214 - Etude de phase 3, randomisée, visant à évaluer l'efficacité du mométotinib par rapport au meilleur traitement disponible chez des patients anémiques ou thrombocytopéniques atteints de myélobiose primitive, de myélobiose post-polyglobulie de Vaquez ou de myélobiose post-thrombocytopénie essentielle ayant été traités par ruxolitinib.	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	GILEAD SCIENCES Inc.	III
AV001 - Etude multicentrique randomisée de phase III, en ouvert, du bosutinib par rapport à l'imatinib chez des patients adultes nouvellement diagnostiqués avec une leucémie myéloïde chronique en phase chronique.	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Avillion Development 1 limited	III
PETALS - Etude randomisée de phase III, comparant le taux de réponse moléculaire 4.5 à 12 mois chez des patients atteints de leucémie myéloïde chronique en phase chronique (LMC PC), /de novo/, chromosome Philadelphie positive, traités par nilotinib 600mg par jour versus nilotinib 600 mg par jour plus Interféron-alpha 2a pégylé (PEG-IFN)	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Lyon - Hospices Civils de Lyon	III
Etude de phase I/II d'eltrombopag chez les patients porteurs de leucémies myélomonocytaires chroniques et thrombopéniques - GFM-LMMC-Eltrombopag	JACQUES DELAUNAY	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	Groupe Francophone des Myélobioses (GFM)	I-II
Etude CA204008 ST - Etude PREAMBLE : Etude de recherche prospective dans le myélome	PHILIPPE MOREAU	Recherche sur cohortes (données seules)		Oncohématologie	BRISTOL-MYERS SQUIBB (BMS)	IV
NEPHA : Etude prospective, randomisée, multicentrique, comparant la nutrition entérale et la nutrition parentérale comme support nutritionnel chez les malades atteints d'hémopathie maligne traités par allogreffe de cellules souches hématopoïétiques	PATRICE CHEVALLIER	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	CHU Clermont-Ferrand	IV
Etude IPS-JAK-001 : Utilisation du test Ipsogen JAK2V617F pour déterminer le statut de JAK2V617F dans l'algorithme de diagnostic de la Polyglobulie de Vaquez (PV)	VIVIANE DUBRUILLE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	QIAGEN SA	NA
Projet STIM-FU CHUBX 2012/06 : Etude de soins courants évaluant la persistance de la rémission moléculaire complète après arrêt d'ImATINIB dans la leucémie Myéloïde chronique	VIVIANE DUBRUILLE	Soins courants		Oncohématologie	CHU BORDEAUX Hôpital Haut-Lévêque	NA
EWALL OBSERVATOIRE : Observatoire de prise en charge des patients âgés de 55 ans et plus porteurs de LAL Philadelphie positives traitées par un inhibiteur de tyrosine kinase en association avec une chimiothérapie de faible intensité selon le schéma "backbone EWALL"	PATRICE CHEVALLIER	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)			CH de VERSAILLES - HOPITAL ANDRE MIGNOT - LE CHESNAY	NA
CANHPARI : CANDidoses Hépatospléniques : PETscan et analyse de la réponse immunitaire	THOMAS GASTINNE	Recherche biomédicale non produits de santé		Oncohématologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP) - HOPITAL NECKER ENFANTS MALADES	NA
Brentuximab vedotin associé à la chimiothérapie chez des patients atteints de lymphome de Hodgkin stade I/II défavorable au diagnostic - BREACH	THOMAS GASTINNE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncohématologie	LYSARC	
Protocole PRODIGE 18 - ACCORD 22 : Essai de phase II, randomisé multicentrique, évaluant l'efficacité d'une chimiothérapie standard à base de fluoropyrimidine associée au cétuximab ou au bevacizumab chez des patients kras sauvage, atteints d'un cancer colorectal métastatique, en progression après une 1ère ligne de traitement avec bévacizumab	Yann TOUCHEFEU	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	UNICANCER	II

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/responsable	Phase
Etude PRODIGE 21 : Essai de phase II randomisé évaluant l'administration de sorafenib ou de pravastatine ou de l'association sorafenib-pravastatine ou des soins de confort pour le traitement palliatif du carcinome hépatocellulaire sur cirrhose Child B	Isabelle ARCHAMBEAUD	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	CHU BORDEAUX	II
EtudeMISPHEC : Essai de phase II, multicentrique, en ouvert, évaluant l'efficacité de l'administration intra-artérielle hépatique de microsphères de verre marquées à l'Yttrium 90 (TheraSphere, Nordion) associée à une chimiothérapie systémique par Gemcitabine-Cisplatine pour le traitement des cholangiocarcinomes intra-hépatiques	Yann TOUCHEFEU	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	Centre Eugène Marquis	II
Evérolimus comme traitement après embolisation ou chemoembolisation de métastases hépatiques de tumeur endocrine digestive - Phase II - monobras - multicentrique	Tamara MATYSIAK BUDNIK	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	Fédération Francophone de la Cancérologie Digestive (FFCD)	II
P101103 Etude SARAH Essai contrôle randomisé ouvert comparant la radioembolisation à l'yttrium 90 à la chimiothérapie systémique avec sorafenib pour le traitement des patients atteints d'un carcinome hépatocellulaire avancé : Sorafenib versus Radioembolization in Advanced Hepatocellular carcinoma	CYRILLE FERAY	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP) - HOPITAL SAINT-LOUIS	III
Etude ReLive Etude ouverte multicentrique, randomisée et contrôlée comparant l'efficacité et la tolérance de 2 doses de Doxorubicine Transdrug™ (20mg/m2 et 30mg/m2) en perfusions intraveineuses lentes et répétées par rapport aux traitements habituels chez les patients atteints de Carcinome Hépatocellulaire avancé après progression ou intolérance au Sorafenib BIO 12-3079-A	Yann TOUCHEFEU	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	BIOALLIANCE PHARMA	III
PRODIGE 24 - ACCORD 24 : Essai de phase III randomisé multicentrique comparant une chimiothérapie adjuvante de 6 mois par gemcitabine versus une association de 5-fluorouracile et acide folinique, irinotécan et oxaliplatine (mforfirinox) chez des patients opérés d'un adénocarcinome pancréatique	Yann TOUCHEFEU	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	UNICANCER	III
Protocole n°AB10006 : Etude prospective de phase I/II, multicentrique, ouverte, randomisée, non contrôlée, évaluant l'efficacité et la tolérance du traitement par masitinib en association avec l'étoposide ou par masitinib en association avec l'irinotécan	CYRILLE FERAY	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	AB SCIENCE	I-II
Evaluation de la tomographie par émission de positons au 18 fluoro-déoxy-glucose couplée au scanner (TEP-TDM au 18FDG) dans le diagnostic de dégénérescence des tumeurs intra-canaliaires papillaires et mucineuses du pancréas (TIPMP)"	NICOLAS REGENET	Recherche biomédicale non produits de santé		Cancérologie digestive	CHU Nantes	NA
Efficacité de l'association de la radiothérapie de conformation à haute dose et de la chimio-embolisation intra-artérielle hépatique utilisant des DC-Beads dans le traitement du carcinome hépatocellulaire	CYRILLE FERAY	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	CHU Nantes	NA
P081240 - Etude RF-DBG : Traitement endoscopique par radiofréquence de la muqueuse de Barrett (endobrachyoesophage) en dysplasie de bas grade : étude prospective contrôlée randomisée versus surveillance endoscopique	Emmanuel CORON	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	NA
N109020 - CIRRAL : Cohorte prospective multicentrique de patients atteints de cirrhose alcoolique compensée et non compliquée, destinée à étudier l'incidence et des facteurs prédictifs de survenue du carcinome hépatocellulaire (CHC)	Isabelle ARCHAMBEAUD	Recherche sur cohortes (données seules)		Cancérologie digestive	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP) - Hôpital Verdier	NA
Efficacité et tolérance de la radiofréquence endo-biliaire (sonde habib endohbp) pour la destruction de bourgeons néoplasiques endo-biliaires résiduels après ampullectomie endoscopique. Etude prospective multicentrique pilote.	MARC LE RHUN	Recherche biomédicale non produits de santé		Cancérologie digestive	SOCIETE FRANCAISE D'ENDOSCOPIE DIGESTIVE (SFED)	NA
Impacr fr la réduction concomitante des lymphocytes DP CD4CD8aa dans le sang et de la concentration de Faecalibacterium prausnitzii dans le microbiote fécal chez les patients ayant un cancer colorectal- MILCA	Emmanuel MONTASSIER (Yann TOUCHEFEU)	Recherche biomédicale produits de santé		Cancérologie digestive		

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/responsable	Phase
Etude GETUG/AFU - Protocole RECHIVE : Evaluation prospective multicentrique d'une stratégie de préservation vésicale combinant chimiothérapie néoadjuvante par MVAC intensifié (méthotrexate + vinblastine + adriamincine + cisplatine) et résection tumorale endovésicale optimale chez des patients présentant un cancer urothélial infiltrant de vessie de stade localisé	Jérôme RIGAUD	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Saint-Etienne	II
Etude multicentrique randomisée en double aveugle évaluant les effets de la toxine botulique A associée à la ropivacaïne versus ropivacaïne seule dans le traitement des douleurs myofasciales pelvi-périnéales	JEAN-JACQUES LABAT	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	II
Protocole AFU-GETUG 20/0310 : Etude de phase III randomisée évaluant le bénéfice d'un traitement hormonal adjuvant par leuproréline acétate (Eligard 45 mg) pendant 24 mois après prostatectomie totale chez patients à haut risque de récurrence	Jérôme RIGAUD	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	FNCLCC (FEDERATION NATIONALE DES CENTRES DE LUTTE CONTRE LE CANCER)	III
ARAMIS - Etude internationale de phase III, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité d'ODM-201 chez les hommes atteints d'un cancer de la prostate résistant à la castration non métastatique à haut risque	Jérôme RIGAUD	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	ORION PHARMA	III
Étude prospective, multicentrique, randomisée, en double-aveugle, contrôlée à groupes parallèles, visant à évaluer la balance bénéfice-risque du sevrage progressif d'un inhibiteur de la calcineurine (Tacrolimus) chez des patients transplantés rénaux depuis plus de 4 ans et cliniquement sélectionnés	Magali CLASSE	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	III
P071226 MSN : Evaluation de l'efficacité d'une corticothérapie à faible dose, associée à l'acide mycophénolique (Myfortic) dans le traitement d'attaque du syndrome néphrotique à lésions glomérulaires minimes de l'adulte	JACQUES DANTAL	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	III
P100115 - GEMRITUX : Etude multicentrique randomisée évaluant l'intérêt du Rituximab pour le traitement des glomérulonéphrites extra membraneuses idiopathiques	MARYVONNE HOURMANT	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP) - HOPITAL TENON	III
Protocole ALCHEMIST : Prévention du risque cardiovasculaire chez des patients en insuffisance rénale chronique terminale hémodialysés et à haut risque cardiovasculaire	Frédéric LAVAINNE	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHRU Brest	III
Protocole n°10 137 01 : Efficacité de la corticothérapie dans les formes graves de la maladie d'embolies de cholestérol	FADI FAKHOURI	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Toulouse	III-IV
Etude PERCEPOLIS : Etude non interventionnelle évaluant la perception des patients insuffisants rénaux chroniques non dialysés vis-à-vis des modalités de traitement par agents stimulant l'érythropoïèse	MARYVONNE HOURMANT	Recherche sur cohortes (données seules)		Urologie Néphrologie Immunologie	ROCHE	IV
Etude PIRAT : A vs B - Prévention chez le receveur avec néphropathie à IgA primaire (NIGA) de la récurrence après transplantation rénale : ATG-F versus Basiliximab, comme traitements immunosuppresseurs d'induction	JACQUES DANTAL	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Saint-Etienne	IV
Impact de l'absence de corticothérapie sur l'évolution de la fonction rénale et sur la progression de la fibrose du greffon, quantifiée par méthode numérique, chez des patients transplantés rénaux - Etude multicentrique, randomisée, ouverte, prospective de phase IV.	DIEGO CANTAROVICH	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	IV
P100103 - Etude prospective, multicentrique, randomisée, en double aveugle, évaluant le bénéfice d'un traitement par vitamine D3 à la dose de 100000 UI par prise à un traitement à la dose de 12 000 UI par prise chez des patients transplantés rénaux (vitamine D en transplantation rénale)	GILLES BLANCHO	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	IV
Etude Clinique One Study 1	GILLES BLANCHO	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	University of Regensburg	IV

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/ responsable	Phase
MYLIFE : Observation prospective de la prescription du mycophénolate sodique (Myfortic) dans les conditions réelles de prise en charge des transplantés rénaux	JACQUES DANTAL	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)		Urologie Néphrologie Immunologie	NOVARTIS	IV
Etude prospective randomisée ouverte, en groupes parallèles visant à évaluer le bénéfice/risque d'un traitement d'induction par Anti-thymocyte Globulins (ATG) par rapport à une induction par Basiliximab chez les patients transplantés rénaux qui présentent un faible risque immunologique mais un fort risque de retard au démarrage du greffon.	Magali CLASSE	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	IV
OPALE - Etude observationnelle multicentrique française d'une cohorte prospective de patients transplantés rénaux convertis de la forme de Tacrolimus deux prises par jours (Prograf) à la forme une prise par jour (Advagraf).	DIEGO CANTAROVICH	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)		Urologie Néphrologie Immunologie	ASTELLAS	IV
RNI : Mise en place d'un réseau national multicentrique d'urologie pour l'extension de la cohorte DIVAT (Données Informatisées et Validées en Transplantation) aux paramètres chirurgicaux des patients transplantés rénaux et pancréatiques	Georges KARAM	Recherche sur cohortes (données seules)		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	NA
RNI : Physiopathologie des vascularites à ANCA : Fonctions des Cellules Dendritiques Circulantes et Role des Lymphocytes Th17	Régis JOSIEN	Recherche sur prélèvements		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	NA
P081258 - NTH : Caractérisation phénotypique et génotypique des néphropathies tubulointerstitielles chroniques héréditaires de l'adulte	FADI FAKHOURI	Recherche biomédicale non produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	NA
Etude randomisée ouverte d'évaluation d'une prise en charge par Teleconsultation versus un suivi Standard de patients transplantés rénaux en fonction d'un score de risque précoce d'échec de Greffe (KTFS)	Aurélie MEURETTE	Recherche biomédicale non produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	NA
RNI : Biomarqueurs précoces du rejet chronique de greffe de rein	Magali CLASSE	Recherche sur prélèvements		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	NA
RNI - Evaluation de la valeur prédictive du ratio PIIINP/créatinine urinaire dans la récupération de la fonction rénale au décours d'une nécrose tubulaire aiguë	FADI FAKHOURI	Recherche sur prélèvements		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	NA
Intérêt prédictif du PIIINP et de la NGAL urinaires pour le développement d'une insuffisance rénale chronique chez les patients atteints de mucoviscidose après transplantation pulmonaire. (Muco-IRC)	MARYVONNE HOURMANT	Recherche biomédicale non produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	NA
Protocole PRAM KT : auto-anticorps contre le récepteur des phospholipases A2 (PLA2R1) dans les glomérulonéphrites extramembraneuses (GEM) en transplantation rénale	GILLES BLANCHO	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nice	NA
Pour une meilleure interprétation des scores de qualité de vie des patients transplantés rénaux : Détermination de la variation minimale significative du RetransQol	MARYVONNE HOURMANT	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)		Urologie Néphrologie Immunologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Marseille (AP-HM)	NA
PMR-EC-1213 ADDRESS : Étude de suivi à long terme de receveurs d'allogreffes rénales et hépatiques adultes précédemment inclus dans un essai sur le tacrolimus (Advagraf)	Aurélie MEURETTE	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)		Urologie Néphrologie Immunologie	ASTELLAS	NA
Protocole S-TRAC : Carcinome rénal à cellules claires traité par molécules antiangiogéniques en situation adjuvante : valeur pronostique et thérapeutique des altérations du gène VHL et de l'expression plasmique et intratumorale des molécules impliquées dans la voie VHL/HIF/VEGF	Jérôme RIGAUD	Recherche biomédicale non produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Rennes	
2012-07 Validation du curage radioguidé dans le staging ganglionnaire locorégional des patients atteints d'un cancer de prostate de risque intermédiaire ou élevé. Etude multicentrique	OLIVIER BOUCHOT	Recherche biomédicale non produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Marseille (AP-HM)	

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/responsable	Phase
Evaluation médico-économique de la prostatectomie radicale coelioscopique assistée du robot chirurgical DA VINCI® ETUDE ROBOTCAP	Jérôme RIGAUD	Recherche biomédicale non produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Lyon - Hospices Civils de Lyon	
An observational cohort study of EXTENDED dosing (Q2W or QM) with Aranesp s.c. in patients with Chronic Disease not on dialysis (EXTEND)	Frédéric LAVAINNE	Recherche sur cohortes (données seules)		Urologie Néphrologie Immunologie	AMGEN	
Etude prospective multicentrique génétique et physiopathologique de la dysrégulation du complément au cours des pertes fœtales à répétition	FADI FAKHOURI	Recherche biomédicale non produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	
Identification des facteurs de risque de progression de l'insuffisance rénale dans une cohorte de patients ayant une clairance de créatinine comprise entre 30 et 60 ml/min" libellé court : "Evolution créatinine"	Marie LINO-DANIEL	Recherche sur cohortes (données seules)		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	
Insuffisance rénale chronique des patients âgés	Marie LINO-DANIEL	Recherche sur cohortes (données seules)		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Nantes	
P110118 - CORTICOIDOSE : Etude multicentrique randomisée évaluant l'efficacité et la sécurité des bolus IV de méthylprednisone dans le traitement de la sarcoidose rénale	FADI FAKHOURI	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP) - HOPITAL TENON	
Étude 0113-CL-2001: Essai de phase 2, randomisé, en double aveugle, contrôlé contra placebo visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité d'un vaccin, ASP0113, chez des patients séronégatifs pour le cytomégalo virus (CMV) recevant un rein d'un donneur séropositif pour le CMV.	DIEGO CANTAROVICH	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	ASTELLAS	
Protocole QuanticR+ : Évaluation du risque d'infection à CMV du sujet transplanté rénal R+ selon l'immunité cellulaire analysée par le test Quantiféron-CMV	Magali CLASSE	Recherche sur cohorte avec prélèvements		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Limoges	
DESYPE - Intérêt de la transplantectomie systématique versus prise en charge conventionnelle après perte du greffon rénal : essai randomisé multicentrique en Rhône-Alpes Auvergne.	GILLES BLANCHO	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHU Lyon - Hospices Civils de Lyon	
ALEXION ECU-DGR-201 - Etude randomisée, en groupe parallèles, en double aveugle, contrôlée contre placebo et multicentrique sur l'eculizumab pour la prévention du retard de reprise de fonction du greffon après une transplantation rénale chez l'adulte à risque élevé de retard de reprise de fonction du greffon.	MARYVONNE HOURMANT	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)		Urologie Néphrologie Immunologie	ALEXION	
Etude BIRT : etude prospective, randomisée, multicentrique comparant antibiothérapie et abstention thérapeutique en prévention des infections urinaires symptomatiques chez les patients gréffés rénaux présentant un épisode de bactériurie asymptomatique	MARYVONNE HOURMANT	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)		Urologie Néphrologie Immunologie	Hôpital Erasme	
Etude ouverte, randomisée, contrôlée avec deux bras de traitement	Frédéric LAVAINNE	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)		Urologie Néphrologie Immunologie	BELLCO France SAS	
Etude de phase 2 randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, évaluant la sécurité et l'efficacité de CCX168 chez des sujets présentant une vascularite associée à des Anticorps Anti-cytoplasme des Neutrophiles (ANCA) sous traitement de fond par cyclophosphamide ou rituximab - CL002_168	FADI FAKHOURI	Recherche biomédicale produits de santé		Urologie Néphrologie Immunologie	CHEMOCENTRYX INC.	
GENIUSVAC-MEL4 : Dose-escalation study to assess the safety and tolerability of sub-cutaneous injections of Genius Vac-mel4 in patients with melanoma	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	CHU Grenoble (Sud et Nord : Michallon, Couple Enfant, La Tronche)	I

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/responsable	Phase
Etude DRIIM - Protocole DT01_01 : Etude de phase I, en ouvert, multicentrique, non randomisée, évaluant la sécurité, la tolérance et la pharmacocinétique d'un traitement local par DT01 en association avec la radiothérapie et un traitement oral de chloroquine chez les patients présentant un mélanome métastatique avec récurrences cutanées, incluant le mélanome en transit	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	DNA THERAPEUTICS	I
Protocole SHH4476g : Etude de phase II, multicentrique, à un seul bras, sur deux cohortes, évaluant l'efficacité et la sécurité du GDC-0449 chez des patients atteints de carcinome basocellulaire avancé	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	GENENTECH	II
Protocole MAGE3-AS-15-MEL-001 PREDICT : Etude de phase II en ouvert, évaluant l'activité clinique de l'immunothérapie anti-cancéreuse recMAGE-A3+AS15 chez les patients atteints d'un mélanome cutané métastatique inopérable MAGE A3 positif	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	GLAXOSMITHKLINE (GSK)	II
P081237 - NILOMEL : Essai de phase II non contrôlé multicentrique (national) évaluant l'intérêt du Nilotinib en première ou seconde ligne dans le traitement des mélanomes primitifs ou stade III inopérables et stade IV avec mutations ou amplifications de cKIT	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	II
Etude CLDE225A2201 : Étude de phase II, randomisée, en double aveugle, évaluant l'efficacité et la tolérance de deux niveaux de dose de LDE225 chez des patients présentant un carcinome basocellulaire localement avancé ou métastatique	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	NOVARTIS	II
Etude MO25616 : Essai de phase II, multicentrique, en ouvert, à un bras évaluant la tolérance du vismodegib (GDC-0449) chez des patients atteints d'un carcinome basocellulaire (CBC) localement avancé ou métastatique	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	ROCHE	II
P090402 - DFSPPAZO : Essai thérapeutique de phase IIa ouvert, multicentrique, évaluant l'intérêt du Pazopanib dans les dermatofibrosarcomes de Darier-Ferrand (DFSP) inopérables ou localement avancés (intervention mutilante ou délabrante), récidivants ou transformés en fibrosarcomes avec persistance de la translocation (17,22). Etude pharmacodynamique	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)	IIa
Protocole RITUXIMAB III N°2008/068/HP	Gaëlle QUEREUX	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	CHU Rouen	III
Etude DERMA - Protocole MAGE3-AS15-MEL-005 (ADJ) : étude de phase III randomisée, en double aveugle, contrôlée versus placebo pour évaluer l'efficacité du recMAGE-A3 + AS15 ASCI en tant que traitement adjuvant chez les patients atteints d'un mélanome en stade III opérable et exprimant le MAGE3 (Mage 3 positif)	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	GLAXOSMITHKLINE (GSK)	III
Essai comparant un tritit adjuvant par PegIntron pdt 36 mois vs tritit de référence avec IntronA pdt 18 mois ds le mélanome stade II	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	CHU - Hopitaux de Bordeaux	III
Comparaison de la radiothérapie multichamps et du rituximab IV dans le traitement des lymphomes B cutanés indolents à lésions multiples ou récidivantes	Gaëlle QUEREUX	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	CHU REIMS	III
Etude GO28141 : Etude de phase III, en double aveugle, contre placebo, du vemurafenib contre le verurafenib plus le GDC-0973 chez des patients naïfs de traitement atteints de mélanome localement avancé non résécable ou métastatique à mutation positive BRAFV600	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	HOFFMANN-LA ROCHE	III
Intérêt de l'Imiquimod en néo adjuvant pour diminuer la taille d'exérèse et le risque d'exérèse intra lésionnelle dans le Lentigo Malin du visage – ImiReduc	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	CHU Nantes	III
PROTOCOLE 111714 (MAGE3-AS15-MEL002) (MET-chemo) : Etude d'immunisation de phase I/II, en ouvert, évaluant l'immunothérapie anti-cancéreuse recMAGE-A3+AS15 en association avec la dacarbazine chez des patients MAGE-A3 positifs atteints d'un mélanome cutané	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	GLAXOSMITHKLINE (GSK)	I-II

Titre de l'essai	Investigateur CHU de Nantes	Type de projet	Spécialité	Spécialité	Promoteur/responsable	Phase
Protocole 113173 - PRAME-AS15-MEL-001 (MET): Etude de phase I/II d'escalade de dose, en ouvert, évaluant la tolérance l'immunogénéicité et l'activité clinique de l'immunothérapie par antigène spécifique du cancer recPRAME+AS15, en première ligne chez des patients atteints d'un mélanome métastatique PRAME positif	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	GLAXOSMITHKLINE (GSK)	I-II
ONCO-RD-001 [109752] : Analyse de l'expression d'un groupe spécifique de gènes et d'antigènes tumoraux chez des patients atteints de cancers du poumon non à petites cellules ou de mélanomes	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale non produits de santé		Oncodermatologie	GLAXOSMITHKLINE (GSK)	IV
BRF115532 - COMBI-AD : Etude de phase III randomisée, en double aveugle, évaluant l'association du dabrafenib (GSK2118436) et du trametinib (GSK1120212) versus un double placebo en traitement adjuvant après résection chirurgicale chez des patients atteints d'un mélanome à haut risque de récurrence, présentant la mutation BRFV600	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	GLAXOSMITHKLINE (GSK)	
GENOPSO : Etude physiopathologie du psoriasis pustuleux généralisé : caractérisation génétique et moléculaire RC12007 - AOM10070 P100132	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale non produits de santé		Oncodermatologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP) - HOPITAL NECKER ENFANTS MALADES	
2011/104/HP - Interet du tacrolimus pommade (Protopic) dans le traitement d'entretien de la dermite seborrheique sévère (DS) de l'adulte.	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	CHU Rouen	
2011/121/HP - Etude multicentrique randomisée en double aveugle testant l'efficacité du méthotrexate chez des patients atteints de pelade grave (Méthotrexate vs Placebo avec traitement secondaire par méthotrexate + Prednisone chez les malades Peladiques).	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	CHU Rouen	
Essai de phase II, en ouvert, randomisé, contrôlé, multicentrique, évaluant 2 doses de Sym004 par rapport au choix de l'investigateur (meilleur traitement symptomatique, Capécitabine, 5-FU) chez des patients atteints de cancer colorectal métastatique et présentant une résistance acquise aux anticorps monoclonaux anti-EGFR	Lucie PEUVREL	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	MERCK KGAA	
Etude ouverte multicentrique de phase I-II avec évaluation pharmacodynamique moléculaire (PMD) et pharmacocinétique du PD-0332991 chez des patients souffrant de mélanome métastatique avec une mutation BRAF V600-E/K et une perte de CDKN2A et expression de Rb, traité avec le Vemurafenib	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP) - HOPITAL SAINT-LOUIS	
Etude observationnelle, multicentrique d'évaluation des tendances de la pratique clinique et des résultats chez des patients adultes atteints d'Hidradénite suppurée - UNITE	BRIGITTE DRENO	Recherche observationnelle prospective (base limitée dans le temps)		Oncodermatologie	ABBVIE (ex Abbott)	
Evaluation de l'effet du produit RV4133B LR 0717 sur la charge des P.acné chez des sujets ayant une acné légère à modérée du visage : étude exploratoire, monocentrique, en ouvert, non randomisée, non contrôlée	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	PIERRE FABRE	
Essai de phase 2, multicentrique, en ouvert, simple bras, évaluant la corrélation entre le taux de réponse objective et la densité intratumorale des lymphocytes CD8+ à l'inclusion chez des patients présentant un mélanome de stade IIIB à IVM1c non réséqué et traités par talimogene laherparepvec - AMGEN 20120325	BRIGITTE DRENO	Recherche biomédicale produits de santé		Oncodermatologie	AMGEN	
ETUDE PILOTE D'OPTIMISATION PHARMACOCINETIQUE ET PAR IMAGERIE AVEC L'IMMUNO-TEP PRECIBLEE AVEC L'ANTICORPS BISPECIFIQUE ANTI-ACE X ANTI-HSG TF2 ET LE PEPTIDE IMP-288 MARQUE AU GALLIUM-68 POUR L'IMAGERIE DES PATIENTES ATTEINTES DE RECIDIVE DE CARCINOME MAMMAIRE HER2 NEGATIF EXPRIMANT L'ACE	Françoise BODERE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncologie nucléaire	CHU Nantes	I
Evaluation d'un nouveau traceur TEP La O-(2-[18F]-fluoroéthyl)-l-tyrosine ou FET dans la prise en charge des gliomes de bas grade	Françoise BODERE	Recherche biomédicale produits de santé		Oncologie nucléaire	CHU Toulouse	II