

N° du Projet	Acronyme du projet	Titre du projet	Coordonnateur de projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PHRC-K25-003	Andromood	Épisodes dépressifs caractérisés induits par l'hormonothérapie chez les patients traités pour un adénocarcinome de la prostate : une étude mixte	Vladimir ADRIEN	Hôpital Avicenne-Assistance Publique - Hôpitaux de Paris
PHRC-K25-008	MACANAL2	Intérêt de la polychimiothérapie par methotrexate, adriamycine et cisplatine (MAC) en deuxième ligne dans les carcinomes épidermoïdes du canal anal	Angélique VIENOT	Hôpital Jean Minjot -CHRU Besançon
PHRC-K25-012	LANCE	Cytoréduction par laparoscopie après chimiothérapie néoadjuvante	Christophe POMEL	Centre Jean Perrin
PHRC-K25-015	OPTIMA-PANC	FOLFIRINOX à doses adaptées en comparaison à une chimiothérapie de première ligne à base de gemcitabine dans le traitement du cancer du pancréas métastatique du sujet âgé.	Marine VALERY	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-019	Niro4Cranio	Essai de phase 2 du Nirogacestat chez les patients porteurs d'un craniopharyngiome adamantin et autre maladie réfractaire/ en rechute avec altération de CTNNB1	Nicolas ANDRE	Assistance Publique - Hôpitaux de Marseille (AP-HM)
PHRC-K25-022	CaBRA	Essai randomisé de phase III évaluant l'association d'une chimiothérapie par Carboplatine au traitement standard pour les patients atteints d'un cancer de prostate d'emblée métastatique avec mutations de BRCA ou avec une composante neuroendocrine	Alice BERNARD-TESSIER	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-029	MEzZO	Maintien ou changement d'un traitement systémique de première intention après une thérapie ablative locale dans le cas d'un cancer du sein polymétastatique oligoprogessif RE+/HER2-	Anne PATSOURIS	Institut de Cancérologie de l'Ouest-ICO Centre Paul Papin
PHRC-K25-030	PARADE	Prophylaxie antithrombotique par apixaban chez les adultes atteints de leucémie aiguë lymphoblastique	Corentin ORVAIN	CHU ANGERS
PHRC-K25-037	GANEA 4	Analyse de l'atteinte Ganglionnaire Axillaire après traitement NEOAdjuvant du cancer du sein	Jean-Marc CLASSE	Institut de Cancérologie de l'Ouest - ICO
PHRC-K25-040	FOSTER-CabOS	Essai européen randomisé de première ligne de phase 3, évaluant le Cabozantinib contre un placebo en tant que traitement d'entretien après la fin du traitement standard, chez des patients atteints d'ostéosarcome nouvellement diagnostiqué.	Nathalie GASPAR	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-045	GEMINI	Étude prospective randomisée évaluant l'efficacité et la tolérance des instillations endovésicales de Gemcitabine versus la mitomycine C dans les tumeurs de la vessie n'infiltrant pas le muscle (TVNIM) de risque Intermédiaire	François AUDENET	Hôpital Européen Georges Pompidou (HEGP) - AP-HP- Assistance Publique - Hôpitaux de Paris
PHRC-K25-052	RESPOND	Etude prospective randomisée de phase III comparant la désescalade thérapeutique à un schéma séquentiel de 177Lu-PSMA-617 chez des patients atteints de cancer de la prostate métastatique réfractaires et bon répondeurs après deux injections de 177Lu-PSMA-617	Lavinia VIJA RACARU	ONCOPOLE CLAUDIUS REGAUD (OCR)
PHRC-K25-055	STEP-2	Etude de phase III comparant la radiothérapie stéréotaxique hypofractionnée pré- versus post-opératoire des métastases cérébrales	Nicolas GIRAUD	CHU BORDEAUX

N° du Projet	Acronyme du projet	Titre du projet	Coordonnateur de projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PHRC-K25-056	DIAMOND	Désescalade de la chimio-immunothérapie néoadjuvante pour le cancer du sein triple négatif, pilotée par des biomarqueurs combinatoires	Emanuela ROMANO	Institut Curie- centre de recherche
PHRC-K25-069	UMBRELLA-THYM	Une étude de plateforme pour étudier l'efficacité et la sécurité des séquences de traitement systémique pour les patients atteints de tumeurs épithéliales thymiques avancées.	Nicolas GIRARD	Institut Curie - Ensemble Hospitalier
PHRC-K25-072	HYPORT-01	Essai randomisé de radiothérapie hypofractionnée de rattrapage pour le traitement de cancers de la prostate opérés : Tolérance de 5, 20 séances par rapport à 33 séances.	Gilles CREHANGE	Institut Curie - Ensemble Hospitalier
PHRC-K25-073	HRNBL2-ALK/Immuno	Chimio-immunothérapie et ALK inhibiteurs en première ligne pour les patients atteints de neuroblastome à haut risque dans l'étude SIOPEN HR-NBL2	Claudia PASQUALINI	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-076	NIMFLASH	Essai de phase 2 randomisée en aveugle multicentrique évaluant la co-inhibition de PD1 et TIGIT en situation néoadjuvante chez les patients opérés d'un carcinome épidermoïde de la cavité orale HPV-négatif localement avancé	Jean-Philippe FOY	Groupe Hospitalier Pitié Salpêtrière-Assistance Publique - Hôpitaux de Paris
PHRC-K25-077	CAUCACE	Essai randomisé comparatif de non-infériorité étudiant l'intérêt d'une chimiothérapie intensive avec autogreffe par rapport à un traitement par CAR T-cells après chimiothérapie de rattrapage chez des patients atteints de lymphomes du système nerveux central réfractaires ou en rechute précoce après un traitement de première ligne	Caroline HOULLIER	APHP
PHRC-K25-080	OSI-SAVE	Augmentation de l'intervalle entre les doses d'osimertinib chez les patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules métastatique avec mutation de l'EGFR.	David PLANCHARD	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-081	INTER-B-NHL 2025	Etude internationale pour les enfants, adolescents et adultes jeunes présentant un lymphome B mature de risque standard	Véronique MINARD-COLIN	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-082	NIMOPANC	FOLFIRINOX + nimotuzumab versus FOLFIRINOX en 1ère ligne des adénocarcinomes du pancréas métastatiques KRAS sauvages (Etude NIMOPANC)	Clémence TOULLEC	Sainte Catherine Institut du cancer Avignon provence
PHRC-K25-092	REMASelN	Mastectomie avec reconstruction mammaire immédiate chez les patientes présentant une réponse clinique et radiologique après un traitement systémique néoadjuvant pour un cancer du sein inflammatoire : Essai de phase II, mono-bras de non-infériorité.	Charlotte VAYSSE	Centre Hospitalier Universitaire de Toulouse
PHRC-K25-093	ACTY	Étude ACTY : chimiothérapie adjuvante chez les patients opérées d'un carcinome thymique	Jordi REMON	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-096	HART-GBM	Etude prospective randomisée de phase III évaluant l'efficacité d'une radiothérapie hypofractionnée accélérée versus radiothérapie standard dans les glioblastomes multifformes	Ronan TANGUY	Centre Léon Bérard
PHRC-K25-097	OPTIMISE	Réévaluation de la résecabilité après chimio-immunothérapie d'induction dans le cancer pulmonaire non à petites cellules de stade IIIA/IIIB non résecable d'emblée.	Florian GUISIER	Université de Rouen-Normandie
PHRC-K25-098	UPSTAIRS	Radiothérapie cérébrale stéréotaxique en association à l'immunothérapie +/- chimiothérapie en 1ère ligne chez les patients porteurs d'un cancer bronchique non à petites cellules métastatique d'emblée au niveau cérébral	Elvire PONS-TOSTIVINT	Centre Hospitalier Universitaire de Nantes
PHRC-K25-105	FORUM 2.0	Etude prospective randomisée multicentrique internationale de phase 3 de désescalade thérapeutique en allogreffe de cellules souches hématopoïétiques pour leucémie aiguë lymphoblastique chez l'enfant, l'adolescent et l'adulte jeune, et d'évaluation du ruxolitinib dans la prise en charge de la maladie du greffon aiguë du greffon contre l'hôte chez les moins de 18 ans.	Jean-Hugues DALLE	Université Paris Cité

N° du Projet	Acronyme du projet	Titre du projet	Coordonnateur de projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PHRC-K25-110	DISCO	Essai de phase II, ouvert, comparant la poursuite de la chimiothérapie avec osimertinib (bras contrôle externe) versus osimertinib seul après 2 cycles d'induction chez des patients atteints de cancers broncho-pulmonaires non à petites cellules EGFR mutés sans ADN tumoral circulant détectable. Etude DISCO (DNA free Induced Stop Combination chemotherapy and	Julien ANCEL	CHU Reims - Hôpital de la Maison Blanche-Centre Hospitalier Universitaire de Reims
PHRC-K25-111	DECEMBER	Désescalade des inhibiteurs de CDK4/6 pour le cancer du sein métastatique RH+ et HER2- en réponse complète	Mario CAMPONE	Institut de Cancérologie de l'Ouest - ICO
PHRC-K25-112	CRYODESC	Efficacité et sécurité de la cryoablation comparée à la chirurgie dans le cancer du sein Luminal A à un stade précoce : essai randomisé ouvert de non infériorité de phase 3	Toussie RAMTOHUL	Institut Curie - Ensemble Hospitalier
PHRC-K25-114	EPITFOX	Essai de phase III évaluant le FOLFOX (+/- nivolumab ou pembrolizumab) avec ou sans le docétaxel (TFOX) en 1ère ligne de traitements chez des patients atteints de carcinome épidermoïde de l'œsophage avancé.	Alice GAGNAIRE	CENTRE HOSPITALIER UNIVERSITAIRE DIJON BOURGOGNE
PHRC-K25-115	TOCISARC	Etude multicentrique, randomisée, en ouvert, de phase II évaluant le tocilizumab en préopératoire chez des patients atteints de sarcomes des tissus mous opérables avec un taux sanguin élevés d'interleukine-6	Jean-Yves BLAY	Centre Léon Bérard
PHRC-K25-116	APRACA	Apport de la Photobiomodulation pour la prévention de la Radiodermite Aiguë dans le traitement des Cancers du canal Anal	Lucie VERON	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-122	STRONG	Chirurgie de résection supra-totale des glioblastomes nouvellement diagnostiqués : impact sur la survie et la qualité de vie	Jean Michel LEMEE	Centre Hospitalier Universitaire d'Angers
PHRC-K25-128	MARS	Étude multicentrique randomisée comparative de phase II/III en ouvert évaluant la radiothérapie stéréotaxique adjuvante après chirurgie dans les carcinomes hépatocellulaires	Olivier RIOU	INSTITUT REGIONAL DU CANCER DE MONTPELLIER (ICM)
PHRC-K25-129	SOLAR-y	Etude de Phase III comparant le 177-Lutetium-PSMA (Lu-PSMA) avec ou sans Radiothérapie Stéréotaxique pour le Traitement du Cancer de Prostate Métastatique Résistant à la Castration (CPmRC)	Eve PIEKARSKI	Assistance Publique- Hopitaux de Paris
PHRC-K25-134	DE ESCAL-HCC	Essai thérapeutique randomisé, preuve de concept, pragmatique de désescalade thérapeutique chez les malades répondeurs prolongés sous immunothérapie pour CHC.	Thomas DECAENS	Centre Hospitalier Universitaire de Grenoble-Alpes
PHRC-K25-135	SENTIVEC	Etude de non-infériorité de phase III, randomisée et multicentrique évaluant l'efficacité de l'accès vNOTES dans la stadification des cancers de l'endomètre à risque bas ou intermédiaire.	Thomas GAILLARD	Institut Curie - Ensemble Hospitalier
PHRC-K25-136	SCOLT	Etude multicentrique en ouvert de phase I-II évaluant la tolérance et l'efficacité de l'association lurbinectépine-radiothérapie en néoadjuvant chez des patients ayant un sarcome des tissus mous résecable.	Marie-Pierre SUNYACH	Centre Léon Berard
PHRC-K25-137	METAGREEN	Imagerie par fluorescence au vert d'indocyanine pour l'évaluation en temps réel des marges chirurgicales lors de la résection par voie mini-invasive des métastases hépatiques d'origine colorectale : un essai contrôlé randomisé	Heithem JEDDOU	Centre Hospitalier Universitaire de Rennes
PHRC-K25-148	BAP1treat	Essai de phase 2 évaluant l'efficacité du temozolomide chez les patients atteints d'un mélanome cutané avancé muté BAP1	Nausicaa MALISSEN	Université de la Méditerranée-Faculté de médecine et de pharmacie - Timone
PHRC-K25-150	SAFIR-IMPACT	Étude de la médecine de précision en situation adjuvante : un essai clinique de phase III dans le cancer des voies biliaires	David MALKA	Institut Gustave Roussy

N° du Projet	Acronyme du projet	Titre du projet	Coordonnateur de projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PHRC-K25-154	GASTFOX-2	FOLFOX+nivolumab versus mFLOT+nivolumab en première ligne de traitement de l'adénocarcinome avancé HER2 négatif de l'estomac ou de la jonction œsogastrique (JOG) avec PDL1+ CPS≥5 : une étude randomisée de phase II	Jean-Louis JOUVE	CENTRE HOSPITALIER UNIVERSITAIRE DIJON BOURGOGNE
PHRC-K25-166	RESULTAHG	Intérêt oncologique de la résection trans-urétrale de la vessie de second look dans les tumeurs de la vessie non infiltrant le muscle Ta de haut grade	Mathieu ROUMIGUIE	Centre Hospitalier Universitaire de Toulouse
PHRC-K25-168	IM-DOS PEACE 6 PR	Rôle pronostique de l'IMagerie par TEP au PSMA et valeur prédictive de la toxicité de la DOSimétrie personnalisée chez les patients atteints de cancer de la prostate de novo métastatique hormonosensible traités dans l'essai de phase III PEACE 6 Poor Responders	Desiree DEANDREIS	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-169	SWODINA	Comparaison de deux traitements néoadjuvants suivis d'une stratégie de traitement adjuvant adapté à la réponse pathologique dans les mélanomes stade III opérables	Elisa FUNCK-BRENTANO	Hôpital Ambroise Paré-Assistance Publique -Hôpitaux de Paris
PHRC-K25-170	ANTIBES	Étude randomisée contrôlée double aveugle multicentrique de l'antibioprophylaxie versus placebo chez les patientes opérées de tumorectomie avec ganglion sentinelle pour cancer du sein	Mary SAAD	Institut Curie - Ensemble Hospitalier
PHRC-K25-174	PPI-EMULATION	Evaluation par émulation d'essai clinique de l'impact de l'administration concomitante d'inhibiteurs de pompe à proton sur l'efficacité en vie réelle des inhibiteurs de tyrosine kinase ou des inhibiteurs de checkpoint dans le cancer broncho-pulmonaire avancé ou métastatique.	David PEROL	Centre Léon Bérard
PHRC-K25-176	OPTI-PEMBRO	Optimisation individuelle de la posologie du pembrolizumab chez les patients souffrant de cancer bronchique non à petites cellules avancé sans addiction oncogénique	Laurent GREILLIER	Assistance Publique-Hôpitaux de Marseille
PHRC-K25-177	INTENSE-T4	Évaluation d'une double intensification thérapeutique par chimiothérapie néoadjuvante et ChimioHyperthermie IntraPéritonéale (CHIP) à la Mitomycine C pour réduire le risque de récurrence locorégionale et systémique des cancers coliques non métastatiques cT4 MSS.	Vahan KEPENEKIAN	Centre Hospitalier Lyon-Sud-Hospices Civils de Lyon
PHRC-K25-182	PRECÔTION-2	Etude nationale, multicentrique, de phase III, randomisée, contrôlée visant à évaluer l'efficacité d'une intervention de 6 mois basée sur des approches informatives, motivationnelles et collectives en fonction du niveau de risque individuel sur l'amélioration du mode de vie (activité physique et alimentation) chez des personnes réalisant un dépistage du cancer colorectal	Anne CATTEY-JAVOUHEY	Centre Léon Berard
PHRC-K25-183	rEECur	Essai international, randomisé, contrôlé de chimiothérapies en traitement du sarcome d'Ewing récidivant et réfractaire primaire	Pablo BERLANGA	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-189	OPTIMA-YOUNG	Optimiser la prescription adjuvante de chimiothérapie chez les jeunes patientes atteintes d'un cancer du sein hormonodépendant en utilisant des tests génomiques	Ines VAZ LUIS	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-190	LORD	Lutetium-PSMA en association au traitement standard dans les cancers de prostate de novo oligo-métastatiques hormonosensibles	Pierre BLANCHARD	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-196	IMADGIST-10	Essai multicentrique randomisé de phase III comparant l'interruption versus le maintien de l'imatinib après 6 ans d'adjuvant chez les patients porteurs d'une tumeur stromale gastro-intestinale (GIST) avec un risque très élevé de récurrence.	Armelle DUFRESNE	Centre Léon Bérard
PHRC-K25-197	PARVATI	Essai basket randomisé, en double-aveugle, contrôlé versus placebo, de phase II/III, de CD40HVac, un vaccin immunothérapeutique anti-HPV16 chez les patients avec un cancer anogénital localement avancé HPV16 positif, libres de maladie après le traitement curatif	Christophe LE TOURNEAU	Institut Curie - Ensemble Hospitalier
PHRC-K25-199	LUCID	Evaluation de la durée de traitement par inhibiteurs du point de contrôle immunitaire chez les patients atteints d'un cancer colorectal métastatique ou non resecable MSI-H/dMMR	Jean-Louis JOUVE	CENTRE HOSPITALIER UNIVERSITAIRE DIJON BOURGOGNE

N° du Projet	Acronyme du projet	Titre du projet	Coordonnateur de projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PHRC-K25-202	SPIDER 02	Radiothérapie de rattrapage intensifiée guidée par TEP PSMA : Étude SPIDER 02 soutenue par le GETUG	Paul SARGOS	Institut Bergonié
PHRC-K25-203	SIRO	Traitement Séquentiel par immunothérapie + chimiothérapie avant Radio-chimiothérapie exclusive vs radio-chimiothérapie standard chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'oesophage non opérable : étude de phase III.	Paul RAT	CHU DIJON
PHRC-K25-204	NIMOGREL	Étude multicentrique, de phase II randomisée, en ouvert, évaluant un schéma de type FOLFIRI-Nimotuzumab et FOLFIRI selon le statut RAS-RAF et l'expression d'EGFR, dans les adénocarcinomes de l'intestin grêle avancés ou métastatiques, échappant à une première ligne à base de sels de platines	Jean-Louis JOUVE	CENTRE HOSPITALIER UNIVERSITAIRE DIJON BOURGOGNE
PHRC-K25-205	TARGETrial	Biopsie ciblée et régionale ou systématique dans le cancer de la prostate	Michael BABOUDJIAN	Assistance Publique des Hôpitaux de Marseille-Hôpital de la Timone
PHRC-K25-208	MIGAST	Approche mini-invasive versus ouverte de la gastrectomie pour cancer en France : essai contrôlé, randomisé, multicentrique.	Julie VEZIAN	Hôpital Claude Huriez-Centre Hospitalier Régional Universitaire de Lille
PHRC-K25-210	TARGET	Tarlatamb dans les tumeurs neuro-endocrines gynécologiques en rechute : une étude de phase 2 preuve de concept	Lauriane EBERST	GCS Institut de Cancérologie Strasbourg Europe
PHRC-K25-211	SPECTRUM	Ciblage de PD1 en association avec la chimiothérapie dans les sarcomes des tissus mous avancés avec ou sans présence de structures lymphoïdes tertiaires : Etude de phase 2 randomisée	Antoine ITALIANO	Institut Bergonié
PHRC-K25-213	RIO	Implantation primaire des lambeaux libres osseux dans les reconstructions des tumeurs malignes de la cavité orale : Une étude prospective randomisée multicentrique	Sophie DUGAST	CHU de NANTES
PHRC-K25-214	CROCOBIL	Contrecarrer la Résistance à l'immunothérapie (IO) par de nouvelles Combinaisons dans les cancers des voies BILiaires avancées.	Cindy NEUZILLET	Hôpital Ambroise Paré- Assistance Publique -Hôpitaux de Paris
PHRC-K25-215	BIG-2	Evaluation prospective de la réponse aux traitements par analyse de la maladie résiduelle chez les patients adultes jeunes (18-60 ans) atteints de leucémies aiguës myéloïdes (LAM). L'essai parapluie BIG-2 de l'Acute Leukemia French Intergroup (ALFA, FILO).	Christian RECHER	Centre Hospitalier Universitaire de Toulouse
PHRC-K25-217	AXIRI	Le rôle de l'association FOLFIRI-PIPAC Abraxane vs FOLFIRI seule en deuxième ligne de traitement du cancer gastrique métastatique : une étude de phase II randomisée	Olivia SGARBURA	INSTITUT REGIONAL DU CANCER DE MONTPELLIER (ICM)
PHRC-K25-220	FAST FORWARD BOOST	Essai randomisé de phase 3 testant la sécurité et l'efficacité de la radiothérapie ultrahypofractionnée avec surimpression intégrée simultanée en une semaine par rapport à la radiothérapie standard modérément hypofractionnée en trois semaines chez des patientes atteintes d'un cancer du sein au stade précoce	Sofia RIVERA	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-221	NACADK	Chimiothérapie néoadjuvante chez les patients atteints d'un adénocarcinome de vessie	Mathilde GUERIN	Institut Paoli-Calmettes- (IPC)
PHRC-K25-224	EARLYNCH	Etude prospective évaluant une détection précoce des cancers par test MSI circulant chez des personnes porteuses d'un syndrome de Lynch à forte pénétrance	Thomas PUDLARZ	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-242	ILIAD trial	Etude de phase 2 monobras en deux étapes testant le ciblage de la vulnérabilité métabolique par inhibition des aldéhydes déshydrogénases 1 (ALDH1) chez les patients atteints de Leucémie Aigüe Lymphoblastique T en rechute ou réfractaire.	Philippe ROUSSELOT	Université de Versailles Saint Quentin en Yvelines

N° du Projet	Acronyme du projet	Titre du projet	Coordonnateur de projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PHRC-K25-246	IMPROVE-HPV	Immunothérapie néoadjuvante avant chirurgie transorale pour réduire les besoins en (chimio)radiothérapie adjuvante pour les cancers oropharyngés HPV-induits	Haitham MIRGHANI	UNICANCER
PHRC-K25-248	TEMPO	Ciblage personnalisé des gliomes malins par l'association de la prazosine à la radiothérapie et au témozolomide	Nadia YOUNAN	Hôpital Foch
PHRC-K25-249	INLIM	Étude randomisée de phase II/III évaluant une injection d'ipilimumab + nivolumab versus 4 injections chez des patients atteints de mélanome métastatique ayant négativé l'ADN tumoral circulant trois semaines après la première injection	Mora GUARDAMAGNA	Institut Gustave Roussy
PHRC-K25-253	NEOLDER	Bénéfice du traitement néoadjuvant chez les patientes vulnérables de 70 ans et plus présentant un cancer du sein triple négatif, HER2+ ou luminal.	Étienne BRAIN	Hôpital René Huguenin - Institut Curie