

### Projets de recherche financés

RESPONSABLE	TITRE DU PROJET
<p><b>Marion CORTET</b> Service de Gynécologie-Obstétrique, Hôpital de la Croix-Rousse, Hospices Civils de Lyon, Lyon</p>	<p><b>Essai clinique randomisé évaluant l'effet d'un programme d'activité physique adaptée personnalisé, initié précocement dans le parcours de soins, sur les douleurs musculosquelettiques induites par les inhibiteurs de l'aromatase dans le cancer du sein Étude APIS</b></p>
<p><b>Vincent GARCIA</b> Département d'Anesthésie Réanimation Algologie, Centre Oscar Lambret, Lille</p>	<p><b>SerCaBot : Serratus Plane Block (SPB) versus Capsaïcine versus Botox-A contre la douleur chronique neuropathique du syndrome post-mastectomie</b></p>
<p><b>Gilles MARODON</b> Centre d'Immunologie et des Maladies Infectieuses, SU UMRS CR7, Inserm U1135, CNRS EMR8255, Paris</p>	<p><b>Rôle des lymphocytes T régulateurs dans le contrôle de la douleur dans le cancer</b></p>
<p><b>Séverine MORISSET-LOPEZ</b> Centre de Biophysique Moléculaire, UPR4301, Orléans</p>	<p><b>Cibler le récepteur 5-HT7 pour réduire les neuropathies périphériques chimio-induites et évaluer l'effet d'un nouveau traitement en préventif et curatif dans deux modèles précliniques</b></p>
<p><b>Marie PECHARD</b> INSERM U-987, Groupe Hospitalier Ambroise Paré, AP-HP, Boulogne- Billancourt, et Institut Curie, Saint-Cloud</p>	<p><b>Douleur neuropathique chronique chimio induite par les taxanes : évolution de la neuropathie sur le plan physiopathologique et biomarqueurs prédictifs de la réponse à la capsaïcine 8%</b></p>
<p><b>Gisèle PICKERING</b> Plateforme d'Investigation Clinique, CIC Inserm 1405, CHU Clermont-Ferrand et UMR Neurodol 1107 Univ. Clermont Auvergne, Clermont-Ferrand</p>	<p><b>CANoPy : vulnérabilité et risque de douleur neuropathique dans le cancer : validation d'un outil prédictif pour optimiser la prise en charge</b></p>
<p><b>Natalia PREVARSKAYA</b> Inserm U1003, Laboratoire de Physiologie, Univ de Lille, UFR de Biologie, Villeneuve d'Ascq</p>	<p><b>Canaux ioniques nocicepteurs et microenvironnement tumoral : mécanismes communs de la douleur induite par la chimiothérapie et la progression du cancer</b></p>
<p><b>Stéphanie VENTEO</b> Inserm U1298, Institut des Neurosciences de Montpellier, Montpellier</p>	<p><b>Une molécule thérapeutique innovante pour soulager les douleurs neuropathiques et inflammatoires liées aux cancers</b></p>