



2025

Registre public des études sur données du CHU de Limoges

Mise à jour du 01/04/2026



IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	Informations complémentaires
PBR-ND-LIM	Doit-on faire une biopsie pour toutes les néphropathies diabétiques ?	Date de début : 01/02/2025 Date de fin : 30/09/2025	Objectif principal : Evaluer la survie en fonction du type de néphropathie. Objectifs secondaires : Facteurs associés à la présence d'une néphropathie non diabétique. Comparer la survie de patients diabétiques biopsiés et non biopsiés.	Projet de Justine DELPOUX sous la responsabilité du Pr Fatouma TOURE	Patient majeur diabétique de type 1 ou 2 ayant eu une ponction biopsie rénale entre janvier 2013 et Décembre 2023.	1-Note information PBR-ND 2- 3- formulaire d'opposition contact DPO
EAGIE	Etude des différentes stratégies d'éviction et de l' évolution du taux Ig E Alpha-Gal dans l' allergie de l' alpha gal	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 31/10/2025	Objectif principal : Etude du taux des Immunoglobuline E (IgE)s alpha gal (reflet de l'éviction des morsures de tiques) en fonction du mode d'éviction des viandes et abats de mammifères chez des patients diagnostiqués allergiques à l' Alpha gal Objectifs secondaires : 1) Etude de l' évolution des IgE alpha gal en fonction de nouvelles expositions aux morsures de tiques. 2) Etude de l' évolution des autres Ig E spécifiques (porc, boeuf, gélatine) au fil des années. 3) Evaluer le pourcentage de co-facteur présent lors de réaction (Inhibiteur des pompes à protons (IPP), Anti Inflammatoire Non Stéroïdien (AINS), stress, infection, fatigue). 4) Etude des aliments incriminés. 5) Etude de la proportion de patients ayant eu un bilan médicamenteux en rapport avec l' allergie à l' alpha gal. 6) Etude des différents types d'éviction dans notre groupe de patients. 7) Etude de la population et des critères démographiques 8) Etude du taux d' Ig E alpha gal après nouvelle réaction clinique	Projet de PIVER Sara sous la responsabilité de Elisabeth BELLET-FRAYSSSE	Patient ayant déjà fait une réaction anaphylactique après ingestion de viande ou abats de mammifères de 2010 à Octobre 2025.	1-Note information EAGIE) 2- 3- formulaire d'opposition contact DPO
DIVERC	Prise en charge des diverticulites aiguës compliquées en France	Date de début : (en attente) Date de fin : 09/2026	Objectif principal : Analyser le nombre de cas pour lesquels les recommandations de surveillance après épisode de diverticulite aiguë compliquée ont été suivies, soit le nombre de coloscopie réalisée à distance de l'épisode. Objectifs secondaires : 1) Analyser le nombre de cas de cancer colo rectaux détecté sur la coloscopie réalisée dans le cadre du bilan pré opératoire avant chirurgie élektive après épisode de diverticulite aiguë compliquée. 2) Analyser le nombre de cancer colo-rectaux détectés sur pièce opératoire de chirurgie élektive post épisode de diverticulite aiguë compliquée.	Projet de Laurène OLIVIER DESPORTES sous la responsabilité de Nicky CRISTOU	Patient majeur ayant présenté une diverticulite aiguë compliquée traitée médicalement entre Janvier 2018 et Septembre 2023. Cette personne doit avoir eu 1 épisode de diverticulite compliqué supérieur ou égal au stade Hinchey Ib, avant sigmoïdectomie, traité médicalement.	1-Information générale 2- 3- formulaire d'opposition contact DPO
FAST	Suivi de la trajectoire de l'entorse de la cheville	Date de début : 01/09/2024 Date de fin : 31/09/2025	Objectif principal : Décrire les différents profils diagnostics d'entorses cliniquement graves de la cheville et du pied à J7 selon le diagnostic échographique Objectifs secondaires : 1) Comparer les scores AnkleGO entre les différents profils diagnostics à 2 mois. 2) Comparer les critères de reprise du sport/ à l'activité professionnelle à 2 mois entre les différents profils diagnostics. 3) Prévalence globale des entorses graves. 4) Identifier des facteurs de risque de survenue d'une entorse échographiquement grave de la cheville.	Jules YONNEAU sous la responsabilité du Pr Jean Christophe DAVIET	Patient ayant eu une entorse de la cheville ou pied adressé par les urgences!	1-Information générale (lien hypertexte) 2- 3- formulaire d'opposition contact DPO
OesoCalciScore	Validation d'un score calcique prédictif du risque de fistule anastomotique après chirurgie oncologique oesophagienne	Date de début : (en attente) Date de fin : 01/06/2026	Objectif principal : Déterminer si un score calcique visuel "fort" est associé à plus de fistule de grade supérieur ou égal 2. Objectifs secondaires : 1) Déterminer si le score visuel "fort" est corrélé à un score de Clavien supérieur ou égal à 3. 2) Déterminer si le score "visuel" est corrélé à une augmentation du taux de mortalité post opératoire à 30 jours. 3) Déterminer si le score calcique "fort" est corrélé à un taux de survie globale diminué. 4) Déterminer si le score calcique "fort" est corrélé à un taux de survie sans récidence à 2 ans diminué. 5) Déterminer si le score calcique "fort" est corrélé à une augmentation de la durée moyenne de séjour.	Projet de Olivier ANTOINE sous la responsabilité du Pr Niki CHRISTOU	Patient majeur opéré d'une oesophagectomie avec anastomose oesogastrique pour un cancer oesophagien (de type adénocarcinome et carcinome épidermique)	1-Information générale (lien hypertexte) 2- 3- formulaire d'opposition contact DPO

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	Informations complémentaires
Traumatisme dentaire	Les traumatismes dentaires chez l'enfant de moins de 16 ans	Date de début : 01/01/2024 Date de fin : 31/12/2024	L'objectif du travail est de décrire les données des enfants de moins de 16 ans victimes d'un traumatisme dentaire consultant les services des urgences pédiatriques et d'odontologie du CHU de Limoges sur l'année 2024.	Projet de Mathilde HUREAU sous la responsabilité du Dr Lyse GAUTHIER	Patient mineur de 0 à 16 ans prise en charge dans les urgences pédiatriques de l' HFME	1-Information générale (lien hypertexte) 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
PERIMACE	Perforation utérine peropératoire liée au manipulateur endo-utérin en chirurgie mini-invasive du cancer de l'endomètre	Date de début : Date de fin :	Objectif principal : Evaluer le taux de perforation utérine en lien avec l'utilisation du manipulateur utérin dans la chirurgie par voie mini invasive du cancer de l'endomètre	Projet de Flora LEFORT sous la responsabilité du Pr Tristan GAUTHIER	Patientes majeures, atteintes d'un cancer de l'endomètre de tout type histologique, pour lequel une prise en charge chirurgicale par voie mini invasive, comportant au minimum une hystérectomie radicale avec manipulateur utérin a été indiquée dans notre centre de 2018 à 2025.	1-Note information 2- PERIMACE 3- Formulaire d'opposition 3- Contact DPO
PREDITOX	Facteur prédictifs des toxicités sous immunothérapies	Date de début : 13/03/2025 Date de Fin : 01/10/2025	Objectif principal : Evaluer l' expression de la protéine PDL1 en immunohistochimie sur les échantillons de néphrectomie ou de biopsie de métastases, avant out traitement oncologique systémique dans le cancer du rein à cellules claires métastatique Objectifs secondaires : 1) Mettre en évidence une corrélation entre l'apparition d'une toxicité immuno-médiée et le biomarqueur PGL1 ainsi que des facteurs cliniques, biologiques, tumoraux 2) Mettre en évidence une corrélation entre le grade d'une toxico immuno-médiée et biomarqueur PDL1 ainsi que des facteurs cliniques, biologiques, tumoraux 3) Mettre en évidence une corrélation entre l'organe d'origine d'une toxicité immuno-médiée et le biomarqueur PDL 1 ainsi que des facteurs cliniques, biologiques, tumoraux. 4) Etudier l'évolution d'expression de PDL1 dans la séquence Thérapeutique.	Zoé UNTEREINER sous la responsabilité du Dr Tiffany DARBAS	Patient majeur avec un cancer du rein à cellules claires métastatique et Traitement de première ligne métastatique par immunothérapie pembrolizumab ou nivolumab entre le 01/01/2020 et le 31/12/2024	1-Information générale (lien hypertexte) 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
JAK-RISK	Risque de développement d'un cancer bronchique chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et traités par un inhibiteur de janus kinase (JAKI) : implication des vésicules extracellulaire	Date de début : 01/01/2024 Date de fin : 12/06/2025	Objectif principal : Différences morphologiques des vésicules extracellulaires (VEs) plasmatiques entre les patients traités par JAKI, les patients traités par anti TNF et les patients naïfs de traitement de fond. Objectifs secondaires : 1) Différence dans le transfert de l' EGFR (Protéines Epidermal Growth Factor Receptor), de CHI3L1 (chitinase 3 like protein 1) et de la survivine des VEs entre les patients traités par JAKI, les patients traités par anti TNF et les patients naïfs de traitement de fond 2) Différence de capacité d'induction de prolifération, de migration et d'invasion sur des cultures de cellules pulmonaires primaires des EVs issues de patients traités par JAKI, de patients traités par anti TNF et de patients naïfs de traitement de fond.	Projet de Thibaut LOUPRET	Patient majeur atteint de Polyarthrite Arthrite Rhumatoïde sous inhibiteur de janus kinase ou sous anti TNF Alpha ou sans traitement	1-Note information 2- JAK-RISK) 3- formulaire d'opposition contact DPO
SPPE	Etude du sinus prépubien de l'enfant	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 01/11/2025	Objectif principal : Récidive après chirurgie. Objectifs secondaires : 1) Décrire le délai de la prise en charge de l'anomalie 2) Nature	Projet de Jenna HOUARI sous la responsabilité du Dr Quentin BALLOUHEY	Patient mineur sous autorité parentale pris en charge pour un sinus prépubien	1-Note information 2- SPPE) 3- formulaire d'opposition contact DPO
suPAR-Urgences	Exploration des marqueur pronostique sur l'orientation des patients	Date de début : 01/08/2025 Date de fin : 01/08/2026	Objectif principal : Comparer les performances pronostiques des médecins urgentistes sur le risque de détérioration clinique des patients avec une pneumopathie entre une évaluation avec les outils standards et une évaluation avec l'apport d'un marqueur pronostique (suPAR) Objectifs secondaires : 1) Comparer les performances pronostiques du marqueur suPAR par rapport aux lactates, protéine C Réactive. 2) Mesurer les performances pronostiques du suPAR en vie réelle. 3) Evaluer la proportion de patients avec une détérioration clinique.	Manon DUMOLARD sous la responsabilité du Dr Thomas LAFON	Patient majeur admis au urgences pour pneumopathie bactérienne ou virale confirmée	1-Note information 2- suPAR-Urgences) 3- formulaire d'opposition contact DPO
BIOMEND	Apport de la biologie moléculaire dans le diagnostic microbiologie de l'endophtalmie et facteur pronostics des endophtalmies : étude retrospective au CHU de Limoges	Date de fin : 20/06/2025	Objectif principal : Etude de l'apport de la biologie moléculaire (ARN 16s) pour l'identification bactérienne Objectifs secondaires : 1) Etude des résistances bactériennes dans l'endophtalmie 2) Etude des facteurs pronostics des endophtalmies	Paul ROBERT	Patient ayant eu un diagnostic d'endophtalmie entre 2007 et le 31/12/2024	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
SCORE	Pronostic des embolies pulmonaires en fonction des calcifications coronaires.	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 31/10/2025	Objectif principal : Jugement du pronostic sur un critère dur avec courbes de survie chez les patients en fonction de l'importance des calcifications coronaires. Objectifs secondaires : 1) Juger de l'importance du nombre de revascularisation en fonction des calcifications coronaires. 2) Jugement sur l'importance d'évènement cardiovasculaire en fonction des calcifications coronaires.	Nicolas NGUYEN	Patients qui ont eu un diagnostic d'embolie pulmonaire de janvier 2016 à Décembre 2024	1-Note information 2- SCORE) 3- formulaire d'opposition contact DPO

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	Informations complémentaires
SpA D2M Limoges	Caractéristique et prévalence des patients atteints de Spondylarthrite difficile à prendre en charge (axSpA D2M) suivi dans le service de Rhumatologie du CHU de Limoges, étude de cohorte	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 31/10/2025	Objectif principal : Comparer les populations de patients souffrant de spondylarthrite ankylosante axiale (axSpA) et des patients souffrants de spondylarthrite difficile (axSpA D2M) Objectifs secondaires : 1) Proportion de patients axSpA difficiles à prendre en charge parmi la population de patients atteints de axSpA. 2) Proportion de patients axSpA réfractaires au traitement parmi la population de patients atteints de axSpA et axSPA D2M.	Justine REMENIERAS sous la responsabilité du Pr Pascale VERGNE SALLE	Patients atteints de Spondylarthrite ankylosante axiale suivi dans le service de Rhumatologie et traités par une thérapie ou ayant un traitement ciblé depuis au moins 2 ans entre Janvier 2023 et Aout 2025	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
GEMDEL-R	Durée de la 3 ^{ème} phase du travail chez les grossesses gémellaires avec accouchement par voie basse et risque d'hémorragie de la délivrance	Date de fin : 2026	Objectif principal : Caractériser la durée de 3 ^{ème} phase du travail chez les grossesses gémellaires avec accouchement par voie basse et son association avec le risque d' hémorragie de la délivrance. Etablir un seuil de durée de la troisième phase du travail chez les gémellaire à partir duquel les femmes ont significativement plus de risque d'hémorragie de la délivrance	Camille DELAGE sous la responsabilité du Dr SERRE	Toutes les grossesses gémellaires après 24 semaine aménorrhée ayant accouché par voie basse à partir de janvier 2021, à Limoges	1-Note information GEMDEL-R) 2- formulaire d'opposition contact DPO 3-
IgM Flare Mag	Série de cas française des patients atteints de neuropathie anti-Mag développant une aggravation neurologique à l'introduction du Rituximab	Date de début : 11/06/2025 Date de Fin : 01/04/2026	Objectif principal : Descriptif neurologique secondaire : Critères pronostiques	Projet de Etienne QUINSAT sous la responsabilité du Dr Simon FRACHET	Patients atteints de neuropathie anti Mag ayant présenté une dégradation neurologique dans les 3 mois suivant l'initiation d'un traitement par Rituximab.	1-Note information IgM Flare Mag) 2- formulaire d'opposition contact DPO 3-
PLUMETHOR	Facteurs théranostiques dans le cadre d'un traitement par lutetium vipivotide tetraxetan chez les patients atteints d'un cancer de prostate métastatique résistant à la castration	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 01/09/2026	Objectif principal : Corrélation entre le volume tumoral total (VTT) et la survie sans progression (SSP) Objectifs secondaires : 1) Corrélation entre le volume tumoral total et l' antigène spécifique de la prostate 2) Corrélation entre l'antigène spécifique de la prostate et l'antigène spécifique de la prostate. 3) Corrélation entre le volume tumoral total et la survie générale. 4) Corrélation entre le volume tumoral total et l' évolution douleur. 5) Survie sans progression biologique. 6) Survie sans progression radiologique. 7) Délai jusqu'à progression. 8) Délai jusqu'à nouvelle ligne thérapeutique.	Projet de Margaux LEOMENT sous la responsabilité de Julia PESTRE-MUNIER	Homme majeur atteint d'un cancer de prostate métastatique au stade hormorésistant traité au CHU de Limoges par Lutétium vipivotide tetraxetan.	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
REACT	Remodelage cardiaque Après Chirurgie de revascularisation myocardique : impact d'un Traitement par inhibiteurs du SGLT2	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 06/2025	Objectif principal : Etudier l'effet d'un traitement par inhibiteurs du cotransporteurs sodium-glucose de type 2 (SGLT2) sur la fonction systolique du ventricule gauche en post opératoire Objectifs secondaires: 1) Evaluer les effets d'un traitement par inhibiteurs SGLT2 sur le remodelage du ventricule gauche 2) Evaluer les effets d' un traitement par inhibiteurs SGLT2 sur la morbidité cardiovasculaire en post opératoires. 3) Etudier les effets d'un traitement par inhibiteurs SGLT2 sur le ventricule gauche chez les patients porteurs d'une insuffisance cardiaque "ICC" en préopératoire.	Projet de Sahar ABDALLAH sous la responsabilité de David VANDROUX	Patient majeur proposé pour une chirurgie cardiaque (coronarienne, valvulaire ou mixte)	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
PIDAMY	Profil scanographiques des Pneumopathies interstitielles diffuses (PID) dans l'amylose AL systémique	Date de début : (en attente) Date de fin : 31/10/2027	Objectif principal : Décrire une atteinte de PID secondaire à l'amylose systémique Objectif secondaire : Rechercher la présence d'hypertension pulmonaire pré-capillaire dans les PID secondaire à l'amylose systémique.	Projet de Annyse ROZIERES sous la responsabilité du Dr Benoit AGUADO	Patient majeur ayant eu un diagnostic d'amylose AL systémique entre 2004 et 2025	1-Note information PIDAMY) formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
ISPRECONFO	Dispositifs médicaux implantables de drainage de l'humour aqueuse : Etude médico-économique au CHU de Limoge	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 31/10/2025	Objectif principal : Observer si les pratiques au sein de l'établissement sont conformes aux conditions de remboursement. Objectifs secondaires : 1) Conclure à l'arrêt de progression chez des glaucomes progressifs réfractaires au traitement 2) Conclure ou non à l'efficacité de l'implantation 3) Conclure ou non à une réduction significative du nombre de traitements	Projet de Baptiste MOULUN sous la responsabilité Sonia BRISCHOUX	Patient majeur ayant bénéficié : d'une chirurgie combinée phacoémulsifiant et iStent - de l'implantation d'un preserflo entre le 02/08/2022 et le 31/12/2024	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
ASSF-RSA	Facteurs de risque des fractures autour d'une prothèse d'épaule	Date de début : 22/04/2025 Date de fin : 11/07/2025	Objectif principal : Identifier la latéralisation ou la distalisation (angles LSA et DSA) comme facteurs de risque de fracture d'acromion chez les patients de la cohorte du symposium SOFCOT 2024. Objectifs secondaires : 1) Décrire les caractéristiques socio démographiques et cliniques entre les patients de la cohorte de Limoges avec et sans fractures. 2) Comparer les facteurs pré-opératoire et per-opératoires selon les ctégories d'angles LSA chez les patients de la cohorte de Limoges 3) Comparer lesfacteurs pré opératoire et per-opératoires selon les catégories d'angles DSA chez les patients de la cohorte de Limoges	Projet de Zoé SCHOTT sous la responsabilité de Pierre Sylvain MARCHEIX	Patient ayant eu une chirurgie avec mise en place d'une prothèse d'épaule de 2022 à 2025	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		Informations complémentaires
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	
DUPara	Développement d'un test de diagnostic universel parasitaire	Date de début : 28/05/2025 Date de fin : 31/10/2025	Objectif principal : Diagnostic de toutes les parasitoses par la métagénomique ciblée Objectifs secondaires : 1) Evaluation de la sensibilité du Diagnostic Universel Parasitaire (DUPara). 2) Evaluation de la précocité du DUPara. 3) Evaluation du DUPara dans les hyperéosinophilies d'origine indéterminée.	Projet de Charlotte COUSTALAT sous la responsabilité du professeur Hélène YERA	Patient ayant eu une recherche de parasite entre 2022 et 2024. Ces patients ont une infection parasitaire diagnostiquée par des méthodes conventionnelles (microscopie, PCR ou sérologie).	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
ProfilÂge	Profil et devenir des patients Âgés hospitalisés en Unité d'Admission Directe soit directement depuis leur lieu de vie soit après une hospitalisation préalable au service d' Accueil des Urgences	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 31/01/2026	Objectif principal : Evaluer le devenir des patients âgés pris en charge via la plateforme téléphonique d'urgence pédiatrique (PTUG) en Admission Directe Plateforme (ADP) versus les patients pris en charge en ADP via les urgences au 30 ème jour. Objectifs secondaires : 1) Evaluer entre les deux groupes la survie sans hospitalisation à 90 jours 2) Comparer les profils gériatriques des patients admis via les urgences et ceux admis via la plateforme. 3) Comparer la mortalité au 30 ème jour et au 90 ème jour. 4) réaliser une analyse médico-économique de l'intérêt de cette innovation organisationnelle.	Projet de Meven MEHU sous la responsabilité du Dr LAUBARIE-MOURET	patient agé d'au moins 75 ans admis et pris en charge en Admission Directe Plateforme. P'tient vivant au domicile ou en EPHAD	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
FASCAR	Suivi immunologique du traitement par car-T cells	Date de début : (en attente) Date de Fin : 2027	Objectif principal : Suivi immunologique plus complet que celui habituellement réalisé afin d'étudier quelles cellules CAR et/ou non CAR expriment le FAS Ligand.	Projet de Murielle ROUSSELLE	Patient ayant un Myélome Multiple en recchute et/ou réfractaire traité par CART cells anti BCMA	1-Note information FASCAR) 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
ELEPAF	Evaluation du bénéfice de l'antibiothérapie dans l'évolution de la fièvre du patient âgé infecté en fin de vie: étude prospective observationnelle	Date de début : (en attente) Date de fin : 2027	Objectif principal : Evaluer l'impact d'une antibiothérapie sur l'évolution de la fièvre chez le sujet âgé en phase agonique avec décision de limitation ou d'arrêt des thérapeutiques actives (LATA) et présentant une infection ou suspicion d'infection. Objectifs secondaires : 1) Evaluer la réapparition de la fièvre 2) Evaluer la douleur 3) Evaluer l'agitation, l'angoisse. 4) Evaluer la survenue d'effets indésirables liés à la prise d'antibiotiques. 5) Evaluer la survie entre les groupes "traités" et "non traités" 6) Identifier les facteurs prédictifs de la poursuites ou non de l'antibiothérapie au moment de la décision LATA	Projet Dr Paola BOUSSIT	Personne agée d'au moins 75 ans hospitalisée dans les services d'oncologie, de maladies infectieuses, Hématologie, Soins palliatifs et Gériatrie du CHU de Limoges et Saint Yrieix La Perche	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
COMBI-LIM	Traitement de l'emphysème pulmonaire par valves endo-bronchiques et fermeture chirurgicale de la séparation interlobaire	Date de début : 31/01/2025 Date de fin : 25/09/2025	Objectif principal : Décrire chez les patients présentant une ventilation collatérale interlobaire la réduction de volume du lobe traité après agrafe chirurgicale des scissures interlobaires suivi d'une implantation de valves endobronchiques; Objectifs secondaires : 1) Décrire l'évolution des paramètres fonctionnels au repos (spirométrie + pléthysmographie) la tolérance à l'effort (test de marche de 6 minutes à l'inclusion et à 3 mois. 2) Evaluer la morbi/mortalité des patients traités à 3 mois.	Projet de Elsa CLAPAUD sous la responsabilité de Thomas EGENOD	Patient entre 35 et 75 ans souffrant d'une Bronchopneumopathie chronique obstructive et bronchite chronique (BPCO) sévère a très sévère potentiellement candidat à une réduction de volume par valves endobronchiques exclus uniquement en raison d'une ventilation collatérale inter-lobaire.	1-Note information COMBI-LIM 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	Informations complémentaires
FORSLA	Efficacité du tofersen dans le traitement des patients atteints de sclérose latérale amyotrophique (SLA) liée au gène SOD1 en situation réelle : une étude multicentrique, rétrospective et non interventionnelle en France	Date de début : 01/04/2025 Date de fin : 31/05/2025	Objectif principal : Evaluer l'efficacité du tofersen chez les patients atteints de SLA liée à une mutation du gène SOD1, en se basant sur la variation du taux de progression du score ALSFRS-R avant et après le traitement. Objectifs secondaires : 1) Évaluer l'efficacité du tofersen chez les patients atteints de SLA-SOD1, en se basant sur la pente du score ALSFRS-R à 6 mois. 2) Évaluer l'efficacité du tofersen chez les patients atteints de SLA-SOD1, en se basant sur la variation du score total ALSFRS-R à 6 et 12 mois. 3) Évaluer l'efficacité du tofersen sur la réduction des concentrations de neurofilaments chez les patients atteints de SLA liée à une mutation du gène SOD1, à 6 et 12 mois. 4) Décrire l'effet du tofersen sur la capacité vitale chez les patients atteints de SLA-SOD1 à 6 et 12 mois.. 5) Décrire l'impression clinique globale des patients et des médecins après l'initiation du traitement par tofersen, à 6 mois et à 12 mois. 6) Décrire les événements indésirables d'intérêt particulier associés à l'utilisation du tofersen. 7) Évaluer l'efficacité du tofersen comparativement au standard de soin chez les patients atteints de SLA-SOD1, en se basant sur la pente du score ALSFRS-R depuis le diagnostic. 8) Évaluer l'efficacité du tofersen comparativement au standard de soin chez les patients atteints de SLA-SOD1, en se basant sur la survie globale (OS).	Pr Philippe COURATIER	Patient majeur avec un diagnostic confirmé de SLA avec un mutation du gène SOD1 de classe 4 ou 5	1-Note information FORSLA 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
PACI	Optimisation d'un parcours de soins en cancérologie par l'infirmière en pratique avancée (IPA)	date de début : (en attente) Date de fin : (en attente)	Objectif principal : Décrire les caractéristiques de l'ensemble des patients pris en charge par une IPA dans le contexte du cancer du sein Objectif secondaire : Décrire les caractéristiques des patients en fonction du lieu de prise en charge : Hôpital vs Hospitalisation à domicile (HAD)	Zoé UNTEREINER sous la responsabilité du Pr Elise DELUCHE	Patient homme ou femme majeur ayant cancer du sein traité au CHU de Limoges sous la supervision d'une Infirmière en pratique avancée,, traités en hospitalisation en HAD ou en hôpital de jour.	1-Note information PACI) 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
Morpho-ALS	Caractéristiques phénotypiques et pronostiques de la morphométrie cérébrale chez les patients atteints de maladies du motoneurones	Date de début : 28/11/2025 Date de fin : 31/04/2026	Objectif principal : Corrélation entre le phénotype et la morphométrie cérébrale Objectif Potentiel secondaire : pronostic des signes radiologiques susmentionnés et leur combinaison	lisa OLONA sous la responsabilité de Amandine CHABERNAUD NEGRIER	Patient majeur ayant bénéficié de la réalisation d'une IRM cérébrale dans le cadre de son suivi en centre de compétence des maladies du motoneurone.	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
Cluster sepsis	Evolution pronostique des patients	Date de début : 01/08/2025 Date de fin : 01/08/2026	Objectif principal : L'objectif principal est d'évaluer la proportion de patients présentant une détérioration clinique au cours des 7 jours suivant au Service d'urgence Objectifs secondaires : 1) Décrire la mortalité au Jour 7, 28 et 90 2) Décrire le nombre et proportions de dysfonction d'organe selon le score SOFA à H0 et H24. 3) Décrire le nombre et proportions de patients présentant une détérioration clinique selon le type de défaillance d'organe initial.	Dr Thomas LAFON	Patient majeur admis au service d'urgence du CHU de Limoges ayant une infection confirmée défini par la présence de 2 critères suivants : 1- Site infectieux identifié 2- identification microbiologique en lien avec l'infection 3- Evolution favorable sous antibioyique	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
VESPAP	La variation de la pression artérielle pulsée permet-elle d'identifier les patients répondeurs au remplissage vasculaire chez les patients ventilés en défaillance circulatoire	Date de début : 01/08/2025 Date de fin : (en attente)	Objectif principal : Evaluer la relation entre la variation de pression artérielle pulsée induite par le remplissage vasculaire et la variation du volume d'éjection systolique mesurée par échocardiographie Doppler. Objectif secondaire : Evaluer la capacité de la variation de la pression artérielle pulsée à identifier un patient répondeur au remplissage vasculaire	Dr Guillaume COSSALTER	Patient majeur : inclus dans l'étude HEMOPRED du centre de Limoges entre 2012 et 2014	1-Note information VESPAP 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
PACIFIC 3	Evaluation prospective et pronostique de la suspension transitoire des traitements immunosuppresseurs au long cours chez le patient transplanté d'organe solide hospitalisé en réanimation	Date de début : 01/09/2025 Date de fin : 30/09/2028	Objectif principal : Décrire l'incidence de survenue d'infections secondaire à 90 jours selon la stratégie choisie concernant la gestion des traitements immunosuppresseurs (maintien versus suspension transitoire) chez les patients transplantés d'organes solides admis en réanimation ou en soins intensifs. Objectifs secondaires : 1) Le risque de survenue d'infections secondaire à 90 jours 2) Le risque de survenue de dysfonction de greffon par le phénomène de rejet à 90, 180 et 360 jours. 3) Le risque de survenue de décès à 30, 90, 180 et 360 jours 4) La durée de séjour en réanimation 5) La durée des supports d'organes	Dr Julien VAIDIE	Patient majeur hospitalisé en réanimation ou en soins intensifs polyvalent et sous traitements immunosuppresseurs au long cours dans le cadre d'une transplantation d'organe solide.	1-Note information PACIFIC 3 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	Informations complémentaires
EPTEPCHOLOPAC	Evaluation des performances de la TEP (Tomodensitométrie par émission de positons) choline	Date de fin : 10/09/2025	Objectif principal : Décrire les performances de la TEP-Choline dans la localisation des parathyroïdes pathologiques Objectif secondaire : Décrire les facteurs de mauvaises performances diagnostiques de la TEP Choline	Projet de Emma CHAUMEIL sous la responsabilité de Pr Jacques MONTEIL	Patient majeur qui a eu une TEP choline	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
FRACT-AI-PED	Performances diagnostiques d'une solution d'intelligence artificielle en cas de suspicion de fracture de l'extrémité distale de l'avant bras	Date de début : 26/06/2025 Date de fin : 27/10/2025	Objectif principal : Evaluer les performances diagnostiques du logiciel d'intelligence artificielle (IA)(BoneView) chez les patients admis au service d'urgence pédiatriques dans un contexte de traumatisme de l'avant bras Objectifs secondaires : 1) Evaluer quelles sont les fractures les moins bien détectées par l' IA et par l'humain 2) Evaluer la prévalence des fractures dites associées à la fracture initiale et passées inaperçues à la première lecture 3) Evaluer l'impact de la solution d' IA sur la réalisation d'une tomodensitométrie complémentaire en cas de doute.	Thèse de Elora PELISSIER sous la responsabilité du Pr Aymeric ROUCHAUD	patient mineur de 2 à 16 ans admis au service d'urgence du CHU de Limoges et CH de périgéoux pour un motif traumatologique de l'extrémité distale de l'avant bras	1-Notes informations FRACT- 2- AI-PED 3- Formulaire d'opposition 3- contact DPO
RECODYSP	Enquête de pratique : réalisation d' Exploration Fonctionnel Respiratoire dans le suivi d'enfants broncho-dysplasiques au CHU de Limoges avant la parution du PNDS (Protocoles Nationaux de Diagnostic et de Soins d' aout 2023	date de début : 22/07/2025 Date de fin : 06/2026	Objectif principal : Evaluer le nombre de patients broncho-dysplasiques ayant effectué des EFR de façon systématique dans le cadre de leur suivi. Objectif principal : 1) Réintégrer les patients perdus de vue dans un suivi conforme en réalisant des EFR. 2) Analyser le nombre de patient présentant des signes cliniques d'obstruction 3) Analyser les résultats des EFR chez les patients perdus de vue.	Thèse de Morgane NARDOU sous la responsabilité de Pauline HANGARD	Patient broncho-dysplasiques nés entre 2007 et 2019	1-Notes informations RECODYSP 2-Formulaire d'opposition 3- Contact DPO
AROMA	Appréciation du Risque opératoire des masses Médiastinales de l' Adulte	date de début : 14/01/2026 Date de fin : non définie pour l'instant	Objectif principal : Evaluer la performance de la classification du risque opératoire. Objectif secondaire : Evaluer la reproductibilité de la mesure de sténose trachéale entre médecin anesthésiste et chirurgien Elements scanographiques prédicteurs de complications périopératoires	Thèse de Rosalie MAKLARY sous la direction de David VANDROUX	Patient pris en charge pour : une chirurgie diagnostique du médiastin antérieur une exérèse tumorale du médiastin antérieur	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
EPGIR	Echoscopie Pulmonaire en Gériatrie dans le contexte d' Infection respiratoire	Date de début : 11/2025 Date de fin : 16/04/2026	Objectif principal : Évaluer le taux de réhospitalisation à 1 mois chez un groupe ayant bénéficié d'une échoscopie versus un groupe contrôle Objectifs secondaires : 1) Evaluer la durée d'hospitalisation entre les 2 groupes 2) Evaluer l'impact sur la durée d'oxygénothérapie 3) Evaluer la durée du traitement par FUROSEMIDE 4) Evaluer les effets secondaire du FUROSEMIDE 5) Evaluer la corrélation entre le taux de NT-proBNP et les résultats echoscopiques 6) Evaluer le taux de récidence d'insuffisance cardiaque à 1 mois. 7) Evaluer le taux de mortalité à 1 mois 8) Evaluer le taux de mortalité pendant l'hospitalisation	Thèse de Charles CHICHIGNOUD sous la responsabilité du Dr Marion REBIERE	Patients agés de plus de 75 ans hospitalisés dans les différents services de gériatrie entre le 01/11/2024 et le 31/04/2025. Ces patients ont une infection virale et/ou bactérienne	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
RASCAPA	Infarctus et atteinte coronaire diffuse pontage ou stent ?	date de début : 07/2025 Date de fin : 19/09/2025	Objectif : Comparaison du devenir des patients ayant présenté un syndrome coronarien aigu avec sus décalage du segment ST (SCA ST+) associé à une atteinte tritronculaire, selon la stratégie de revascularisation retenue : par stent ou par pontage.	Thèse de Antoine SECONDY sous la responsabilité du Pr Victor ABOYANS	Patient agés de moins de 80 ans atteint de SCA ST+ Tritronculaire	1-Information RASCAPA 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
VAIGA	Description d'une cohorte monocentrique de patients présentant une vascularité prouvée histologiquement associée à des ANCA (AC Anti-cytoplasme des polynucléaires) de type IgA	Date de début : 01/01/2025 Date de fin : 30/04/2025	Objectif principal : Description des caractéristiques épidémiologiques, clinico-biologiques, histologiques; évolutives des patients du CHU de Limoges présentant une vascularité prouvée à l'anatomopathologie et ayant des ANCA de type IgA positifs. Objectifs secondaires : 1) Comparaison de ces patients et de leurs caractéristiques avec des vascularités à ANCA de type IgG et des purpuras rhumatoïdes du CHU de Limoges 2) Description des caractéristiques épidémiologiques, clinico-biologiques, histologiques, évolutives des patients du CHU de Limoges ayant des ANCA de type Ig A positifs, ayant eu ou non une preuve histologique de vascularité. 3) Description des caractéristiques épidémiologiques, clinico-biologiques, histologiques, évolutives des patients du CHU de Limoges ayant eu un dosage des IgA ANCA, qu'il soit positif douteux ou négatif.	Thèse de Alice GALLART sous la responsabilité de Simon PARREAU	Patient ayant eu un dosage des ANCA de type IgA, ayant un diagnostic de vascularite à ANCA IgG, ayant un diagnostic de purpura rhumatoïde	1-Information VAIGA 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	Informations complémentaires
BICARFUL	Etude rétrospective : Lidocaine 2% adrénalinée alcalinisée versus Lidocaine 2% adrénalinée seule. Quelle solution pour la conversion des anesthésies péridurales (APD) au cours des césariennes en urgence ?	Date de début : 01/06/2025 Date de fin : 17/10/2025	Objectif principal : Identifier une différence significative du délai d'installation du bloc anesthésique chirurgical. Objectifs secondaires : Identifier une différence significative : -du nombre de conversions en Anesthésie générale -des doses nécessaires d'anesthésiants locaux pour un même niveau anesthésique -de niveau anesthésique -de douleur per opératoire -de durée du bloc anesthésique chirurgical Identifier une différence : -d'événements indésirables maternels et foetaux Identifier une différence de durée d'action avec l'adjonction d'autres adjuvants -de douleur avec l'APD	Projet de thèse de Jade MARC sous la responsabilité du Dr Sidonie BELLOT	Patient majeure enceinte bénéficiant d'un cathéter de péridurale fonctionnel	1-Information BICARFUL 2-formulaire d'opposition 3- contact DPO
RSA	Prothèses d'épaule verrouillées contre prothèses d'épaule cimentées : Comparaison des résultats fonctionnels.	Date de début : 01/06/2025 Date de fin : 31/07/2025	Objectif principal : Décrire et comparer les résultats cliniques et fonctionnels des prothèses totales d'épaule inversé avec et sans ciment Objectifs secondaires : 1) Décrire et comparer les complications per et post opératoires : fractures, descellement, infection, lésions nerveuse 2) Décrire et comparer l'évolution radiologique des épaules opérées 3) Décrire et comparer la survie post-opératoire des populations à moyen terme	Projet de thèse de Théo BARES sous la responsabilité du Pr Pierre-Sylvain MARCHEIX	Patient agé de plus de 65 ans présentant une fracture de l'humérus ayant nécessité une prise en charge chirurgicale par arthroplastie totale inversée de l'épaule.	1-Affiche Information patient RSA 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
PFPS	Prédiction de la survenue de fistule pancréatique après duodéno pancréatectomie céphalique pour cancer : comparaison des scores internationaux de risque de fistule versus modèle d'apprentissage automatique	Date de début : Date de fin : 2027	Objectif principal : Utiliser un modèle d' Intelligence Artificielle (IA) supervisée pour prédire la probabilité de fistule pancréatique en post-opératoire d'un duodéno pancréatectomie céphalique à partir des données cliniques, biologiques et opératoires recueillies au CHU de Limoges Objectif secondaire : Comparaison des valeurs prédictives négatives des scores internationaux versus du score IA avec objectif d'actualisation des internationaux.	Projet de thèse de Ugo GERVAIS sous la responsabilité du Pr Niki CHRISTOU	Patient majeur opéré d'une duodéno pancréatectomie dans un contexte de cancer au CHU de Limoges.	1-Note information PFPS 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
TOXOPREMA	Toxoplasmose et prématurité	Date de début : Date de fin : 01/02/2026	Objectif principal : Connaître l'impact de l'infection à Toxoplasma gondii sur le risque de prématurité et de petit poids de naissance en France Objectifs secondaires : 1) Connaître l'impact de l'infection à Toxoplasma gondii sur le risque de petite taille et de petit Périmètre cranien à la naissance en France 2) Connaître l'impact du traitement prénatal antiparasitaire sur le risque de prématurité en France	Projet du professeur Hélène YERA	Enfant né entre 2012 et 2016 atteint de toxoplasmose congénitale	1-Note information TOXOPREMA 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
RAZVE	Patient majeur atteint de Leucémie aiguë myéloblastique	Date de début : 01/06/2025 Date de fin :	Objectif principal : Vérifier le taux de réponse à Limoges par rapport à l'étude initiale VIALE-A Objectifs secondaires : 1) Même taux de survie que dans l'étude VIALE 2) Facteurs prédictifs de décès précoce 3) Facteurs prédictifs de non réponse au traitement	Projet de thèse de Romane RAYNARD	Patient majeur atteint de Leucémie aiguë myéloblastique	1-Note information RAZVE 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
CARG II/III	Utilisation de la chimiothérapie Avant Radiothérapie dans les Gliomes de grades II et III	Date de début : 01/09/2025 Date de fin : 09/2026	Objectif principal : Evaluer les pratiques au CHU de Limoges concernant la séquence d'administration de la chimiothérapie et de la radiothérapie chez les patients atteints de gliomes de grade II et III, et analyser l'impact de cette séquence sur leur survie dans progression. Objectifs secondaires : 1) Evaluer la survie globale 2) Evaluer les caractéristiques des patients selon chaque stratégie 3) Identifier des facteurs clinico-pathologiques et moléculaires	Projet de thèse de Ran LI sous la responsabilité du Pr Elise DELUCHE	Patient adulte ayant eu un gliome de grade II ou III (histologiquement prouvé selon l'OMS entre 2016 et 2021)	1-Note information CARG II/III 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
AMYLIVER	Foie et Amylose	Date de début : 11/2025 Date de fin : 31/12/2026	Objectif principal : Définir un seuil d'élastométrie hépatique ayant la meilleure valeur prédictive positive d'atteinte hépatique de l'amylose. Objectifs secondaires : 1) Décrire les valeurs d'élastométrie dans le groupe atteinte hépatique isolée 2) Décrire les valeurs d'élastométrie dans le groupe atteinte cardiaque isolée et les comparer aux groupe atteinte hépatique seule et au groupe avec double atteinte. 3) Décrire l'évolution de l'élastométrie hépatique 6 mois minimum après le démarrage d'un traitement spécifique de l'amylose dans tous les groupes.	Projet du Dr Paul CARRIER	Patient atteint d'amylose déjà enregistré dans la base du CNR. Patient ayant eu une évaluation de l'élastométrie hépatique par Fibroscan entre 2006 et 2036	1-Note information AMYLIVER 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	Informations complémentaires
CYTHIR	Analyse de la validité de la cytoponction thyroïdienne	Date de début : Date de fin : 30/09/2026	Objectif principal : Comparer la répartition des scores Bethesda (échelle en 6 catégorie de probabilité de cancer de thyroïde) entre les cytoponctions issues du CHU de Limoges et les données actuelles de la littérature Objectifs secondaires : 1) Décrire la répartition des scores issus des cytoponctions entre les statuts cancéreux bénin et malin issus des anatomopathologies définitives post chirurgie. 2) Mesurer l'association entre les scores Bethesda catégorie 2 et les autres catégories de ce score. Le statut bénin versus malin issu des anatomopathologies définitives post chirurgie 3) Décrire la répartition des scores EU-TIRADS (classification des nodules thyroïdiens) issus des échographies entre les statuts cancéreux bénins et malin issus des anatomopathologies définitives post chirurgie	Projet de thèse de Audrey TIBLE sous la responsabilité du Professeur Marie Pierre TESSIER	Homme ou Femme majeur ayant eu une cytoponction à partir de 2020 avec une chirurgie thyroïdienne réalisée au CHU de Limoges	1-Note d'information CYTHIR 2- formulaire d'opposition contact DPO 3-
CPPE-LIM	Stratégies de prise en charge des emphyèmes dans le Limousin	Date de début : 01/11/2025 Date de fin : 2026	Objectif principal : Décrire la prise en charge des emphyèmes et identifier les facteurs indépendants à la mortalité hospitalière sur 90 jours. Objectifs secondaires : 1) Décrire la trajectoire de soins de séjour et ses déterminants microbiologique 2) Estimer la durée de séjour et ses déterminants 3) Décrire le profil 4) Analyser les tendances temporelles (incidence sur la prise en charge sur la période)	Projet de Romain CLUZAUD sous la responsabilité du Dr Benoit AGUADO	Patient majeur souffrant d'emphyème du 01/01/2019 au 01/03/2024	1-Note d'information à venir 2- formulaire d'opposition contact DPO 3-
EPIPED	Etat des lieux des comorbidités neuro-développementales et psychiatriques des patients épileptiques suivis au CHU de Limoges	Date de début : 22/09/2025 Date de fin : 2028	Objectif principal : Prévalence des atteintes neuro-développementales des patients épileptiques suivi au CHU de LIMOGES	Projet de thèse de Marie VINCENT sous la responsabilité du Dr Rachel FROGET	Tous les patients mineurs épileptiques suivi à l'HFME de LIMOGES	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
SPS	Saisonnalité du Pemphigus	Date de début : 01/11/2025 Date de fin : Octobre 2026	Objectif principal : Evaluer le nombre de diagnostic ou de rechute clinique de pemphigus tous types confondus chaque mois de l'année. Objectifs secondaires : 1) Evaluer le nombre de diagnostic ou de rechute clinique de pemphigus par sous-type (superficiel, profond, para-néoplasique) chaque mois de l'année 2) Evaluer le type d'anticorps par crise 3) Evaluer la sévérité de l'atteinte par crise 4) Evaluer l'association entre les données climatiques et la proportion du nombre de diagnostic ou de rechute et sa sévérité.	Projet de thèse de Soraya DONSION-REYES sous la responsabilité du Dr Salomé FOURMOND	Patient majeur diagnostiqué d'un pemphigus siperficiel, profond ou paranéoplasique selon les critères cliniques, biologiques et histopathologiques	1-Note d'information SPS 2- formulaire d'opposition contact DPO 3-
LEMOVIRE	Surveillance épidémiologique nationale de la résistance au Letermovir : étude retrospective de la prévalence, de l'incidence et des facteurs de risques, soutenue par une base de données nationale gérée par le Centre national de référence pour le CMV-Lemovire	Date de début : Date de fin :	Objectif principal : Décrire les caractéristiques des patients atteints de sarcoïdose suivis dans le service de Médecine Interne A du CHU de Limoges. Objectifs secondaires : 1) Comparer les patients présentant une rechute et/ou une récurrence significative aux autres patients. 2) Déterminer des profils évolutifs distincts des patients	Projet du Pr Alain SOPHIE	Patient majeur atteint de sarcoïdose suivi dans le service de médecine interne A du chu de limoges	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
MCOAT	Analyse des activations musculaires aux membres inférieurs lors de la marche chez les individus avec séquelles d'Accident Vasculaire Cérébrale (AVC).	Date de début : Date de fin : 17/05/2025	Objectif principal : Identifier des spécificités des patterns d'activations musculaires lors de la marche des individus victimes d' AVC. Objectif secondaires : 1) Identifier des facteurs de bon et mauvais pronostics de récupération de la marche en post AVC. 2) Décrire des qualités métrologiques des méthodes de mesures des activations musculaires telles que pratiquées en soins courants.	Projet du Dr Maxime COMPAGNAT	Patient avec un diagnostic d' AVC	1- formulaire d'opposition contact DPO 2-
VADOR	Étude de cohorte retrospective de 160 patients atteints de sarcoïdose à l'hôpital universitaire de Limoges : facteurs prédictifs de rechute ou de récurrence significative	Date de fin : Octobre 2025	Objectif principal : Décrire les caractéristiques des patients atteints de sarcoïdose suivis dans le service de Médecine Interne A du CHU de Limoges. Objectifs secondaires : 1) Comparer les patients présentant une rechute et/ou une récurrence significative aux autres patients 2) Déterminer des profils évolutifs distincts des patients	Projet de thèse de Moeava TEAMOTUJAITAU sous la responsabilité du Pr Kim LY	Patient majeur atteint de sarcoïdose suivi dans le service de médecine interne A du chu de limoges	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
REACT-TF	Etude retrospective observationnelle de l'intérêt de l'enclouage centro médullaire cimenté du tibia ou fémur dans la traumatologie du membre inférieur	Date de début : :01/02/2026 Date de fin : 06/2026	Objectif principal : Evaluer la place de l'enclouage cimenté transitoire en traumatologie. Objectifs secondaires : 1) Mise en évidence de facteur pronostics le profil du patient, le type de germe 2) Consolidation de la pseudoarthrose ou récurrence infectieuse 3) Délais de récupération fonctionnelle	Projet de thèse de Tom SOURD sous la responsabilité du Pr Pierre Sylvain MARCHEIX	Patient majeur ayant bénéficié d'un enclouage centro-médullaire cimenté avec une pseudoarthrose-septique ou une ostéomyélite entre 2015 et 2023	1-Note d'information REACT-TF 2- Formulaire opposition contact DPO 3-

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	Informations complémentaires
	Etat des connaissances des femmes consultant dans le Centre d'aide médicale à la procréation (PMA) à l'HME de Limoges sur les perturbateurs endocriniens	Date de début : Date de fin : Avril 2026	Objectif principal : Evaluer le niveau de connaissance des patientes consultant en PMA sur les risques des perturbateurs endocriniens sur la fertilité Objectif secondaire : Connaissances sur les perturbateurs endocriniens en fonction du niveau socio professionnel et de l'avancée dans le parcours de PMA (nombres de tentatives effectuées) fonction du type d'infertilité (primaire ou secondaire)	Projet de Thèse de Marie BORE sous la responsabilité du Pr TEISSIER	Patiente majeure consultant au centre de PMA ayant entre 18 et 45 ans	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
BALANCE	Impact d'une hémostase adjuvante au courant bipolaire sur les suites post opératoire d'une énucléation prostatique au laser holmium	Date de début : 01/01/2026 Date de fin : 31/03/2026	Objectif principal : Durée d'irrigation vésicale post opératoire similaire entre les groupes. Objectifs secondaires : 1) Taux de complications selon Clavien Dindo similaire entre les 2 groupes opératoire similaire entre les 2 groupes 2) Durée 3) Taux de complication per opératoire similaire entre les 2 groupes	projet de Yannis BRAKBI sous la responsabilité du Pr Aurélien DESCAZEAUD	Patient majeur opéré d'une énucléation prostatique au laser holmium au CHU de Limoges et CH de Périgueux	1-Note d'information BALANCE Formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
RIVS	Etat des lieux des repercussions maternelles et néonatales de l'accouchement par voie basse du siège à partir de 37 semaine d'aménorrhées à l'HfME de Limoges.	Date de début : Février 2026 Date de fin : juillet 2026	Objectif principal : Evaluer le taux d'accouchements par voie basse du siège et identifier les complications maternelles et néonatales. Objectif secondaire : Identifier les facteurs d'échec de l'accouchement par voie basse du siège	Projet sage femme de Valentine BERNARDO sous la responsabilité du Dr Nedjma BOUKEFFA	femme majeure : Ayant accouché par voie basse du siège à partir de 37 semaines d'ahménorrhée. - -Ayant tenté un accouchement par voie basse du siège, suivi d'un césarien en urgence.	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
Chi-MaMa-Muscle	Optique-non linéaire appliquée aux prélèvements musculaires	Date de début : Date de fin : 2026	Objectif principal : Enregistrement du spectre des non linéarités de tissus musculaires humains Objectif secondaire : Distinguer des tissus musculaires sains et pathologiques à partir de leurs spectres des non linéarités	Projet du Dr Simon FRACHET sous la responsabilité du Pr Laurent MAGY	Patient français majeur ayant bénéficié de la réalisation d'une biopsie musculaire dans le cadre du soin courant dans le service de neurologie du CHU de Limoges	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
IMPROSTOM	Urostomie : Impact du débord stomial sur la survenue de fuites urinaires	Date de début : Date de fin : Mai 2026	objectif principal : Survenue d'au moins une fuite urinaire sous la barrière cutanée au cours des 30 derniers jours. Objectifs secondaires : 1) score de l'état cutanée 2) Fréquence des fuites urinaires 3) Score de qualité de vie	Projet de Yanis BRAKBI sous la responsabilité du Dr Aurélien DESCAZEAUD	Patient majeur ayant eu une dérivation non continante (type Bricker) avec délai post opératoire d'au moins 6 mois	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
STEP Pelvis	Reprise d'appui précoce après ostéosynthèse de l'anneau pelvien chez les sujets de plus de 18 ans au CHU de Limoges	Date de début : 01/01/2026 Date de fin : 01/09/2028	Objectif principal : Evaluer la reprise immédiate de l'appui Objectifs secondaires : 1) Evaluer la douleur 2) Evaluer les complications préopératoire 3) Evaluer les complications postopératoire 4) Mode de sortie 5) Evaluer la perte d'autonomie 6) Evaluer la mortalité à un an. 7) Evaluer le déplacement secondaire à 6 semaines	Projet de Harry FLINT sous la responsabilité du Pr PierreSylvain MARCHEIX et du Dr Guillaume SAM-WING	Patient Majeur avec fracture de l'anneau pelvien ou de l'acétabulum prise en charge pour ostéosynthèse	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
Apt-CEST SEP	Fiabilité du signal APT-CEST en Imagerie par résonance magnétique (IRM) : étude de reproductibilité et application exploratoire dans la sclérose en plaque	Date de début : 01/12/2025 Date de fin: 01/08/2026	Objectif principal : Mesurer la reproductibilité inter et intra observateur	Projet de Samia DAAS sous la responsabilité du Dr Amandine CHABERNAUD NEGRIER	Patient majeur bénéficiant d'un IRM cérébrale au CHU de LIMOGES entre le 01/12/2025 et le 01/08/2026 dans le cadre de son suivi	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
ARICO	Atteinte Rénale de l'Insuffisance cardiaque opérée	Date de début : 07/01/2026 Date de fin : 31/01/2026	Objectif principal : mettre en évidence une différence de la dysfonction rénale postopératoire selon le type de chirurgie Objectif secondaire : Identifier les facteurs cliniques et opératoires associés à la survenue d'une insuffisance rénale aiguë	Projet de Imen LARONDE sous la responsabilité du Dr David VANDROUX	Patients majeurs ayant bénéficié d'un pontage aortocoronaire isolé entre le 1 Janvier 2022 et le 1 Avril 2024. Patient référencé dans le registre EPICARD pour le CHU de Limoges.	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
MENINGIOTUMORODE	Reproduire les méningiomes en laboratoire pour mieux comprendre leur agressivité, prévenir les récives et évaluer les réponses aux thérapeutiques	Date de début : Date de fin : 2028	Objectif principal : Mettre en place un modèle tumoroïde Objectifs secondaires : 1) Montrer que les tumoroides conservent les mêmes caractéristiques moléculaires que le tissu d'origine. 2) montrer que les caractéristiques et la fonctionnalité sont conservées après 1 mois, 3 mois et 6 mois de culture mais également de cryopréservation. 3) Montrer que ces tumoroides offrent un support unique pour explorer, dans des conditions du tissu tumoral in vivo, les vulnérabilités spécifiques de chaque tumeur, notamment l'efficacité de diverses approches thérapeutiques	Thèse de Alexandre PERANI sous la responsabilité de Karine DURAND et Henri SALLE	Patient majeur atteint de méningiome	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-

IDENTIFICATION			FINALITE / OBJECTIF	INTERVENANTS		Informations complémentaires
Acronyme	Titre	Dates de début et de fin du traitement	Objectif(s)	Nom du responsable scientifique	Catégorie de personnes concernées (2)	
LIPOFE	L'incidence de la fièvre post opératoire chez le sujet en orthopédie	Date de début : 01/01/2026 Date de fin : 28/02/2026	Objectif principal : Estimer l'incidence de la fièvre en post opératoire Objectifs secondaires : 1) Identifier les facteurs associés à la fièvre post opératoire en incluant les syndromes gériatriques. 2) Comparer les conséquences cliniques et sociales selon la présence ou non de fièvre. 3) Comparer les caractéristiques, conséquences cliniques et sociales selon le délai d'apparition	Thèse de Louis BRUERE sous la responsabilité du Dr Benjamin FESTOU	Patient âgé d'au moins 75 ans ayant une fracture de l'extrémité supérieure du fémur et pris en charge chirurgicalement	1-Information générale 2- formulaire 3- d'opposition contact DPO
AKIGLI	Cétonémie induite par les glifozines en chirurgie cardiaque	Date de début : 07/01/2026 Date de fin : 31/01/2027	Objectif principal : Mettre en évidence une différence significative de cétonémie chez les patients sous ISGLT 2 vs pas d'ISGLT2 en réanimation CTCV Objectif secondaire : Mettre en évidence : des répercutions cliniques	Thèse de Simon TOURNE sous la responsabilité du Dr David VANDROUX	Patient majeur admis en réanimation de Chirurgie thoracique Cardiaque Vasculaire avec un dosage à l'admission de réanimation d'un bilan biologique de référence, cétonémie, et de gaz du sang	1-Information générale 2- formulaire 3- d'opposition contact DPO
SPAR	Facteurs prédictifs de récidence de maladie de Basedow après traitement médical conventionnel : étude retrospectif au CHU de Limoges	date de début : 27/01/2026 Date de fin : 31/10/2026	Objectif principal : Identifier les facteurs associés aux récivides de la maladie de Basedow après arrêt du traitement par des antithyroïdiens de synthèse (ATS)	Thèse de Justine PIRAUD sous la responsabilité de Pierre marie TEISSIER	Patient majeur présentant une maladie de Basedow nécessitant l'instauration d'un traitement par Antithyroïdiens de synthèse (ATS)	1-Note information 2- SPAR 3- formulaire d'opposition contact DPO
MLP-PRP	Injection de Plasma riche en plaquette (PRP) dans la maladie de Lapeyronie en phase stabilisée	Date de début : Janvier 2026 Date de fin :	Montrer l'efficacité du protocole 'injection de PRP sur l'amélioration de la qualité de vie des patients atteints de la maladie de Lapeyronie à 1 an après le début de protocole	Thèse Mathieu LEFIEF sous la responsabilité du Pr Aurélien DESCAZEAUD	Patient majeur atteint de la maladie de Lapeyronie à la phase stabilisée	1-Note information 2- MLP-PRP 3- formulaire d'opposition contact DPO
IPOT3D	Influence d'une prise en charge ostéopathique au troisième trimestre de grossesse sur la durée du travail de la primipare	Date de début : Janvier 2026 Date de fin : Décembre 2026	Évaluer l'influence d'une prise en charge ostéopathique au 3e trimestre de la grossesse sur la durée du travail chez les primipares	Projet sage femme de Claire GARCIA	Patiente âgée de 20 à 25 ans primipare entre Janvier et Décembre 2026	1-Information générale 2- formulaire 3- d'opposition contact DPO