



Registre public  
**des études  
sur données**  
du CHU de Limoges

Mise à jour du 30/06/2025



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-FRAYSSE	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 élective après épisode de diverticulite aiguë compliquée. 2) Analyser le nombre de cancer colo-rectaux détectés sur pièce opératoire de chirurgie élective 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

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
<b>OesoCalciScore</b>	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	<p>Objectif principal : Déterminer si un score calcique visuel "fort" est associé à plus de fistule de grade supérieur ou égal 2.</p> <p>Objectifs secondaires :</p> <p>1) Déterminer si le score visuel "fort" est corrélé à un score de Clavien supérieur ou égal à 3.</p> <p>2) Déterminer si le score "visuel" est corrélé à une augmentation du taux de mortalité post opératoire à 30 jours.</p> <p>3) Déterminer si le score calcique "fort" est corrélé à un taux de survie globale diminué.</p> <p>4) Déterminer si le score calcique "fort" est corrélé à un taux de survie sans récurrence à 2 ans diminué.</p> <p>5) Déterminer si le score calcique "fort" est corrélé à une augmentation de la durée moyenne de séjour.</p>	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) formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
<b>Traumatisme dentaire</b>	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 pris en charge dans les urgences pédiatriques de l'HFME	1-Information générale (lien hypertexte) formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
<b>PREDITOX</b>	Facteur prédictifs des toxicités sous immunothérapies	Date de début : 13/03/2025 Date de Fin : 01/10/2025	<p>Objectif principal : Evaluer l'expression de la protéine PDL1 en immunohistochimie sur les échantillons de néphrectomie ou de biopsie de métastases, avant tout traitement oncologique systémique dans le cancer du rein à cellules claires métastatique</p> <p>Objectifs secondaires :</p> <p>1) Mettre en évidence une corrélation entre l'apparition d'une toxicité immuno-médiée et le biomarqueur PDL1 ainsi que des facteurs cliniques, biologiques, tumoraux</p> <p>2) Mettre en évidence une corrélation entre le grade d'une toxicité immuno-médiée et biomarqueur PDL1 ainsi que des facteurs cliniques, biologiques, tumoraux</p> <p>3) Mettre en évidence une corrélation entre l'organe d'origine d'une toxicité immuno-médiée et le biomarqueur PDL1 ainsi que des facteurs cliniques, biologiques, tumoraux.</p> <p>4) Etudier l'évolution d'expression de PDL1 dans la séquence thérapeutique.</p>	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) formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
<b>JAK-RISK</b>	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 extracellulaires	Date de début : 01/01/2024 Date de fin : 12/06/2025	<p>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.</p> <p>Objectifs secondaires :</p> <p>1) Différence dans le transfert de l'EGFR (Protéines Epidermal Growth Factor Receptor), de CHI3L1 (chitinase 3 like protein 1) et de la survie des VEs entre les patients traités par JAKi, les patients traités par anti TNF et les patients naïfs de traitement de fond</p> <p>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.</p>	Projet de Thibaut LOUPRET sous la responsabilité du Pr Pascale VERGNE SALLE	Patient majeur atteint de Polyarthrite Arthrite Rhumatoïde sous inhibiteur de janus kinase ou sous anti TNF Alpha ou sans traitement	1-Note information JAK-RISK) formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
<b>SPPE</b>	Etude du sinus prépubien de l'enfant	Date de début : 01/05/2025 Date de fin : 01/11/2025	<p>Objectif principal : Récidive après chirurgie.</p> <p>Objectifs secondaires :</p> <p>1) Décrire le délai de la prise en charge de l'anomalie</p> <p>2) Nature</p>	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 SPPE) formulaire d'opposition contact DPO 2- 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
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 pronostic (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.	Projet de Manon DUMOLARD sous la responsabilité de Thomas LAFON	Patient majeur admis au urgences pour pneumopathie bactérienne ou virale confirmée	1-Note information suPAR-Urgences) 2- formulaire d'opposition contact DPO 3-
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 début : 20/06/2025 Date de fin : 20/06/2025	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	Projet de Paul ROBERT sous la responsabilité de Maxime ROCHER	Patient ayant eu un diagnostic d'endophtalmie entre 2007 et le 31/12/2024	1-Information générale formulaire d'opposition contact DPO 2- 3-
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.	Projet Nicolas NGUYEN sous la responsabilité de Dr Marouane BOUKHRIS	Patients qui ont eu un diagnostic d'embolie pulmonaire de janvier 2016 à Décembre 2024	1-Note information SCORE) 2- formulaire d'opposition contact DPO 3-
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.	Projet de 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 biothérapie 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-
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 résisrant 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) Correlation 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-

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
<b>PIDAMY</b>	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 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
<b>ISPREFONFO</b>	Dispositifs médicaux implantables de drainage de l'humeur aqueuse : Etude médico-économique au CHU de Limoges	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 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
<b>ASSF-RSA</b>	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 catégories d'angles LSA chez les patients de la cohorte de Limoges 3) Comparer les facteurs 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 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
<b>DUPara</b>	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
<b>ProfilÂge</b>	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 âgé d'au moins 75 ans admis et pris en charge en Admission Directe Plateforme. Patient vivant au domicile ou en EPHAD	1-Information générale 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
<b>FASCAR</b>	Suivi immunologique du traitement par CART 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 rechute et/ou réfractaire traité par CART cells anti BCMA	1-Note information FASCAR) 2- formulaire d'opposition 3- contact DPO
<b>ELEPAF</b>	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 poursuite ou non de l'antibiothérapie au moment de la décision LATA	Projet Dr Paola BOUSSIT	Personne âgée 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

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
<b>COMBI-LIM</b>	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- 3- contact DPO
<b>FORSLA</b>	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- 3- formulaire d'opposition contact DPO
<b>PACI</b>	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 contact DPO 3-
<b>Morpho-ALS</b>	Caractéristiques phénotypiques et pronostiques de la morphométrie cérébrale chez les patients atteints de maladies du motoneurones	Date de début : (en attente) Date de fin : (en attente)	Objectif principal : Corrélation entre le phénotype et la morphométrie cérébrale Objectif secondaire : Potentiel 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- 3- formulaire d'opposition contact DPO
<b>Cluster sepsis</b>	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 antibiothèque	1-Information générale 2- 3- formulaire d'opposition contact DPO
<b>VESPAP</b>	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- 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
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	<p>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.</p> <p>Objectifs secondaires :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Le risque de survenue d'infections secondaire à 90 jours</li> <li>2) Le risque de survenue de dysfonction de greffon par le phénomène de rejet à 90, 180 et 360 jours.</li> <li>3) Le risque de survenue de décès à 30, 90, 180 et 360 jours</li> <li>4) La durée de séjour en réanimation</li> <li>5) La durée des supports d'organes</li> </ol>	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.	<p>1-Note information PACIFIC 3</p> <p>2-formulaire d'opposition contact DPO</p> <p>3-</p>