

Bénéficiaire	Institut	Ville	Titre du projet de recherche	Durée (mois)
BECKOUËT Frederic	CENTRE DE BIOLOGIE INTEGRATIVE	TOULOUSE	Déterminants moléculaires des barrières dans la régulation des boucles d'ADN et la stabilité du génome	36
BERTERO Thomas	Institut de Pharmacologie Moléculaire et Cellulaire	VALBONNE	Les long ARN non codant à la croisé entre forces mécaniques et métabolisme tumoral: Implication dans la progression des cancers du sein triple négatif	36
BEZIAT Vivien	INSTITUT IMAGINE	PARIS	Génétique humaine du sarcome de Kaposi et des néoplasies reliées au HHV8	36
CARUSO Stefano	INSTITUT MONDOR DE RECHERCHE BIOMÉDICALE	Créteil	Caractérisation spatiale et moléculaire des lésions prénéoplastiques hépatiques : Approches multi-omiques dans la détection précoce du cancer	36
DALOD Marc	CENTRE D'IMMUNOLOGIE DE MARSEILLE-LUMINY	MARSEILLE	Déterminer comment les cellules dendritiques promeuvent des réponses antitumorales NK et T CD8 efficaces, dans des modèles murins de cancer du sein, spontanément ou en réponse à l'administration d'adjuvants	36
DURUISSEAU Michael	CENTRE DE RECHERCHE EN CANCEROLOGIE DE LYON	LYON	Caractérisation de la voie NRG1/HER3 et traitement de la résistance aux thérapies ciblées dans des modèles précliniques de tumeurs avec fusion NRG1	36
DUSETTI Nelson	CENTRE DE RECHERCHE EN CANCEROLOGIE DE MARSEILLE	MARSEILLE	Analyse de l'Hétérogénéité Tumorale et des Mécanismes de Résistance dans le Cancer du Pancréas : Intégration des Approches Transcriptomiques Unicellulaires et Spatiales pour des Stratégies Thérapeutiques Personnalisées	36
JOHANNES Ludger	INSTITUT CURIE - CENTRE DE RECHERCHE PARIS	PARIS	La dysrégulation des sialoglycanes par la voie GlycoSwitch contrôle la modulation immunitaire lors de la progression tumorale	36
LIBRI Domenico	INSTITUT DE GENETIQUE MOLECULAIRE de MONTPELLIER	MONTPELLIER	Revisiter la formation et la fonction des R-loops avec H-CRAC	36
MARAVER Antonio	INSTITUT DE RECHERCHE EN CANCEROLOGIE DE MONTPELLIER	MONTPELLIER	Exploitation des vulnérabilités dans l'adénocarcinome pulmonaire avec résistance aux thérapies ciblées promue par les mutations de p53.	36
PERON Julien	CENTRE DE RECHERCHE INSERM	LYON	Développement d'un outil d'aide à la décision identifiant et informant les préférences individuelles des patients dans le choix des traitements anti-cancéreux : INDIVIDUAL-BENEFIT	36
PLO AZEVEDO Isabelle	GUSTAVE ROUSSY	VILLEJUIF	De l'hématopoïèse clonale aux hémopathies malignes myéloïdes : âge d'apparition et mécanismes d'expansion des mutations TET2 et JAK2.	36
RICCI Jean-Ehrland	CENTRE MEDITERRANEEN DE MEDECINE MOLECULAIRE	NICE	Optimisation de la réponse aux CAR-T dans les lymphomes B par le ciblage du métabolisme tumoral	36
TROMPOUKI Erini	FACULTE DE MEDECINE	NICE	Étude du rôle de MDA5 dans la progression de la myélofibrose	36