

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-007	COIN Frédéric	Régulation épigénétique de la plasticité et de l'évasion immunitaire du mélanome par la sous-unité BCL7A du complexe mSWI/SNF	CNRS UMR7104 - INSERM U964
PLBIO26-010	CHANG-MARCHAND Yunhua	CBX3, une nouvelle cible thérapeutique pour renforcer l'efficacité de l'immunothérapie et sa synergie avec d'autres modalités thérapeutiques dans le cancer colorectal	CNRS UMR 8253 - INSERM U1151
PLBIO26-013	GOLUB Rachel	Identification de nouvelles approches immunothérapeutiques et facteurs pronostic dans le carcinome hépatocellulaire	Université Paris Cité/Institut Pasteur
PLBIO26-015	LEGEMBRE Patrick	Inflammation et processus souche dépendant de CD95 dans les cancers du sein triples négatifs	CRIBL, Inserm U1262, CNRS UMR 7276
PLBIO26-017	BASTIANCICH Chiara	De la chirurgie du glioblastome à la récurrence : rôle de la Ténascine-C et développement de thérapies locales ciblées (Gli-TEC)	Institut de Neurophysiopathologie, UMR7051
PLBIO26-018	VIRANI Shama	Intégration des données germinales, spatiales et somatiques pour définir le microenvironnement immunitaire tumoral dans les cancers de la cavité buccale	Centre international de recherche sur le cancer
PLBIO26-021	BACKOVIC Marija	Vaccins anticancéreux de nouvelle génération : exploiter l'immunité des lymphocytes B et T pour freiner les tumeurs malignes causées par le KSHV	Unité Virus et Stress Cellulaire, Département de Virologie, Institut Pasteur
PLBIO26-025	AVRIL Tony	Moduler IRE1 pour convertir le glioblastome en tumeur 'immunologiquement chaude'	INSERM U1242
PLBIO26-032	OREND Gertraud	TENA-Lymph: La ténascine-C, un régulateur de l'immunité des ganglions lymphatiques dans le cancer ?	INSERM U1109
PLBIO26-036	MAIORANO Domenico	Caractérisation fonctionnelle d'un nouveau facteur de tolérance aux dommages à l'ADN et son lien avec l'inflammation induite par le stress réplicatif	CNRS UMR9002
PLBIO26-037	MAINA Flavio	Identifier et cibler le rôle de la protéine matricellulaire ADAMTSL5 dans la régulation des "communautés cancéreuses"	Centre de Recherche en Cancérologie de Marseille (CRCM)
PLBIO26-039	BERTOLOTTO Corine	Identification de nouveaux biomarqueurs pronostiques et vulnérabilités exploitables dans le mélanome uvéal.	INSERM U1065 -Université Nice Sophia Antipolis
PLBIO26-041	ICHIM Gabriel	Les gouttelettes lipidiques et les périlipines comme nouveaux régulateurs de la résistance thérapeutique du cancer du pancréas (LIPANC)	Centre de recherche en cancérologie (CRCL)
PLBIO26-046	POTIER-CARTEREAU Marie	NanoSKCAN : Développement d'anticorps innovants de type VHHs ciblant les canaux SKCa en cancérologie	INSERM U1069-Université de Tours
PLBIO26-050	VANDEN ABEELE Fabien	NEUROCAN : du décryptage spatial et fonctionnel de l'interface nerf-tumeur vers une compréhension mécanistique du rôle des canaux ioniques dans la progression tumorale	INSERM U1192

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-054	LANDA Inigo	Effets de la dérégulation du TERT sur la progression du cancer de la thyroïde	Gustave Roussy
PLBIO26-055	DULPHY Nicolas	Altérations de la moelle osseuse dans les hémopathies malignes myéloïdes avec mutations IDH	INSERM UMR-1342, Institut de Recherche Saint-Louis
PLBIO26-056	CHAUVEROUX Cedric	Définition d'une nouvelle voie de "sensing" du stress nucléolaire et de son rôle dans la réponse traductionnelle pro-inflammatoire au 5FU dans le cancer colorectal MSI	Laboratoire de Biologie Tissulaire et d'Ingénierie thérapeutique, CNRS
PLBIO26-060	TORRINO Stéphanie	La Glutamylation : régulateur clé de la métabolisme durant la progression du cancer du pancréas	Institut de Pharmacologie Moléculaire et Cellulaire(IPMC) CNRS UMR7275, INSERM
PLBIO26-070	SALTEL Frédéric	Amplification de l'EMT au cours de l'invasion tumorale par l'échange de protéines d'épissage via les « collagen tracks »	Institut de recherche en oncologie de Bordeaux (BRIC)
PLBIO26-072	SEXTON-OATES Alexandra	GENESIS-EarlyOnset: Étude des états des cellules néoplasiques et de leur interaction avec le microenvironnement dans le cancer du pancréas à apparition précoce	Centre international de recherche sur le cancer
PLBIO26-073	DUBOIS Thierry	Impact de la méthylation des protéines sur les propriétés invasives des cellules du cancer du sein	Institut Curie - Département de recherche Translationnelle : Laboratoire de transfert technologique et de développement pré-clinique
PLBIO26-074	BROQUET Alexis	Adaptation spatiale de l'immunité entraînée post-septique dans le poumon et risque de cancer à long terme (SPARK)	Université de Nantes
PLBIO26-076	TROUCHE Didier	Fonction du variant d'histone H2A.Z dans les carcinomes de la tête et du cou liés à l'Anémie de Fanconi	CNRS-Centre de Biologie Intégrative
PLBIO26-077	ROMAGNOLO Béatrice	Autophagie et stabilité génomique : décrypter les mécanismes précoces de l'initiation tumorale intestinale	Institut Cochin
PLBIO26-078	MANIER Salomon	Décodage des points de contrôle mécaniques, métaboliques et microenvironnementaux de la résistance aux immunothérapies dans le myélome multiple	Inserm UMR1277 CNRS UMR9020 – CANTHER
PLBIO26-083	HYENNE Vincent	CYTOKEV :comment les cytokines liées à la surface des vésicules extracellulaires favorisent les métastases	INSERM U1109
PLBIO26-086	DUCA Maria	Éradication des cellules initiatrices de tumeurs : une stratégie de ciblage sélectif par perturbation mitochondriale pour prévenir la dissémination métastatique	Institut de Chimie de Nice UMR7272
PLBIO26-087	MARCEL Virginie	RIBOMET – Rôle de l'épitranscriptomique des ARN ribosomiques dans l'acquisition des compétences métastatiques des cellules cancéreuses mammaires	INSERM 1052 - Centre Léon Bérard

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-089	GHISI Margherita	CROSS-TALC - Étude du dialogue entre la chromatine et l'épissage de l'ARN soutenant la tolérance au traitement et la persistance de la leucémie aiguë myéloïde après chimiothérapie	Centre de Recherches en Cancérologie de Toulouse (CRCT ; Inserm UPS UMR1037 – CNRS UMR5071)
PLBIO26-104	BERNET Agnès	Exploration du rôle de Netrin-1 dans le remodelage de la niche médullaire crânienne induit par le glioblastome	CNRS UMR5286 - INSERM UMR1052
PLBIO26-106	KROEMER Guido	ACBP/DBI - un inhibiteur endogène de l'immunosurveillance anticancéreuse	CNRS INSERM UMR1138
PLBIO26-107	FOUASSIER Laura	Les vésicules extracellulaires comme empreintes moléculaires pour reprogrammer le microenvironnement tumoral du cholangiocarcinome	NABI (Nanomédecine, Biologie Extracellulaire, Intégratome et Innovations en santé) -CNRS UMR 8175, INSERM U1334
PLBIO26-109	SAINTIGNY Pierre	Comprendre les dynamiques co-évolutives des fibroblastes associés au cancer et des cellules myéloïdes au cours de la tumorigenèse orale	INSERM 1052 - Centre Léon Bérard
PLBIO26-113	DUTERTRE Martin	Les isoformes de polyadénylation intronique codant des microprotéines : Une nouvelle source d'antigènes tumoraux dans les cancers du poumon	Institut Curie - UMR3348 Stress génotoxique et cancer
PLBIO26-114	REZVANI Hamid Reza	Approche multi-omique spatiale intégrative pour l'identification de vulnérabilités métaboliques dans les carcinomes cutanés	INSERM U1035
PLBIO26-117	OLDFIELD Andrew	Rôles non canoniques des effecteurs des voies TGF- β et Hippo dans la prévention de l'EMT par la régulation de l'identité épithéliale	CNRS UMR9002
PLBIO26-125	WEBER Michaël	Cibler les synergies épigénétiques pour restaurer la chimiosensibilité des cellules de cancer gastrique	BSC - Biotechnologie et Signalisation Cellulaire-UMR7242
PLBIO26-132	GENTRIC Geraldine	REMEDE : décRyptEr les interactions Métaboliques-Epigénétiques dans la maladie résiRuelle du cancer de l'ovaire	Biomarqueurs prédictifs et nouvelles stratégies thérapeutiques en oncologie - U981
PLBIO26-139	FONTENAY Michaela	R-loops et stress réplcatif dans les syndromes myélodysplasiques avec mutation du facteur d'épissage SF3B1 : mécanismes et ciblage thérapeutique	Institut Cochin
PLBIO26-142	ROUSSELET Germain	Comprendre et améliorer la réponse immunitaire anti-tumorale radio-induite en ciblant TRIM33	CEA/DRCM, INSERM U1274

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-145	SALMON Hélène	Dynamiques d'interactions cellulaires physiques et chimiques : Influence des macrophages sur l'activation des fibroblastes et le remodelage de la topographie des tumeurs dans les carcinomes épidermoïdes	Institut Curie - U932 : Immunité et Cancer
PLBIO26-146	LAWRENCE Toby	Vieillesse des macrophages et développement du cancer du sein	INSERM U1104
PLBIO26-150	DUPLAQUET Leslie	Identification et caractérisation des mécanismes de résistance aux traitements anticancéreux dans le cancer bronchique à petites cellules	Inserm UMR 1277 CNRS UMR9020 Canther
PLBIO26-151	CORGNAC Stéphanie	Identifier des cibles de cellules T résidentes mémoires (TRM) dans les tumeurs pulmonaires de patients répondeurs à l'immunothérapie.	INSERM UMR1186-Gustave Roussy
PLBIO26-152	ROUX Jeremie	Ciblage des états de persistance des cellules tumorales dans les thérapies à base de cellules NK : identification et validation fonctionnelle de cibles moléculaires par profilage prédictif en cellule unique (DyNKer).	IPMC, Institut de pharmacologie moléculaire et cellulaire (UMR 7275 CNRS Université Côte d'Azur; U 1323 Inserm)
PLBIO26-157	BRUCHARD Mélanie	Caractérisation des mécanismes régulant la migration des ILC3 et leur impact sur l'activation immunitaire induite par le cisplatine dans les tumeurs pulmonaires	Centre Recherche INSERM 1231
PLBIO26-158	LENNON-DUMÉNIL Ana-Maria	L'évolution des cellules dendritiques pendant la croissance des tumeurs et ses conséquences sur les réponses immunes antitumorales - EvoDC	Institut Curie - U932 Immunité et Cancer
PLBIO26-159	BLERIOT Camille	Élucidation du rôle des macrophages associés aux tumeurs dans le lien entre obésité et cancer	CNRS UMR9018
PLBIO26-160	ORTIZ-CUARAN Sandra	Élucider les mécanismes de la plasticité des cellules cancéreuses dans le cancer du poumon non à petites cellules muté pour BRAF.	INSERM 1052 - Centre Léon Bérard
PLBIO26-164	LAMSOUL Isabelle	Cibler la voie ubiquitine pour élargir l'arsenal des immunothérapies antitumorales basées sur les cellules NK	Institut Toulousain des Maladies Infectieuses et Inflammatoires (INFINITY), INSERM U1291, CNRS UMR5051
PLBIO26-170	KLAHOLZ Bruno	Rôle de modifications chimiques dans les ARN ribosomiques humain dans des cellules cancéreuses ou normales	CNRS UMR7104 - INSERM U964
PLBIO26-172	MATOS RODRIGUES Gabriel	Ciblage des hélicases WRN et DHX9 comme nouvelles vulnérabilités thérapeutiques dans les tumeurs MSI/MMRD	CNRS UMR9019
PLBIO26-173	PIERRE Philippe	Immunothérapie adjuvante par l'exploitation de la réponse intégrée au stress	INSERM U631-CIML Centre d'Immunologie de Marseille-Luminy

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-182	DOKUDOVSKAYA Svetlana	Relier la voie de signalisation mTORC1 et la réponse aux dommages de l'ADN pour surmonter la résistance aux médicaments	CNRS UMR9018, Gustave Roussy, Université Paris-Saclay
PLBIO26-183	ROUMENINA Lubka	DECODE-BC: Décodage et reprogrammation de l'activation du complément dans le cancer du sein pour améliorer le traitement	Centre de Recherche des Cordeliers, UMRS1138, INSERM
PLBIO26-185	PAGES Gilles	Rôle du facteur de résistance lymphatique et vasculaire (LVRF) dans l'optimisation du traitement des médulloblastomes pédiatriques	CNRS UMR7284 - INSERM U1081
PLBIO26-190	LOYON Romain	Optimisation de l'efficacité des cellules CAR-T grâce à la réorganisation de la synapse immunologique par CX3CR1	UMR1098 Right (Université de Franche-Comté, INSERM, EFS)
PLBIO26-193	BAILLET Anita	L'inhibition de la mécanotransduction induite par une altération sous stress de la répartition subcellulaire des septines favorise la malignité et la chimiorésistance (acronyme SEMECA)	INSERM U1193, Université Paris-Saclay, UFR de Pharmacie
PLBIO26-200	RICCI Emiliano	Rôle de la traduction mitochondriale dans les réponses cytotoxiques antitumorales et la prévention de l'épuisement des cellules immunitaires	Laboratoire de Biologie et Modélisation de la Cellule, ENS Lyon
PLBIO26-201	SARRY Jean-Emmanuel	EPIMETAML – Dynamique épigénétique et métabolique dans la résistance chez les patients atteints de leucémies aigues myéloïdes	CNRS ERL 5294 - INSERM UPS UMR 1037
PLBIO26-203	MATHIVET Thomas	Potentialisation des immunothérapies dans le traitement des glioblastomes en ciblant la signalisation Sema3A/Neuropiline1 dans les macrophages	BoRdeaux Institute of onCology (BRIC)-Inserm U1312-Université de Bordeaux
PLBIO26-204	BARON Silvere	Stratégie de vaccination autologue utilisant la reprogrammation métabolique du microenvironnement pour la réactivation de l'immunosurveillance anti-tumorale dans le cancer de la prostate avancée.	INSTITUT GENETIQUE, REPRODUCTION & DEVELOPPEMENT, INSERM U1103/CNRS6293, Université Clermont Auvergne
PLBIO26-205	LAVIAL Fabrice	NEUROSET: Reprogrammation neuronale pour recabler l'épigénome malin pédiatrique et améliorer les thérapies	CNRS UMR5286 - INSERM UMR1052
PLBIO26-210	ABLAIN Julien	Etude de PEA15 en tant que régulateur de la voie MAPK et nouvelle vulnérabilité thérapeutique dans le mélanome	Centre de recherche en Cancérologie de Lyon
PLBIO26-218	ANDRIEU-ABADIE Nathalie	Cibler MDM4 pour améliorer la réponse aux inhibiteurs de points de contrôle immunitaires : rôle des sphingolipides tumoraux et circulants en tant que médiateurs et biomarqueurs	CNRS ERL 5294 - INSERM UPS UMR 1037

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-220	SCOTT Mark	Ciblage de la fonction du suppresseur de tumeurs PTEN dans le cancer	INSERM U1016 CNRS UMR 8104
PLBIO26-221	DECKERT Marcel	Hétérogénéité mécano-métabolique du mélanome cutané : impact sur les réponses thérapeutiques (MechanoMetMel)	Centre Méditerranéen de Médecine Moléculaire (C3M)
PLBIO26-224	VAL Pierre	Exploiter les interactions hormonales et immunitaires dans le corticosurrénalome, pour des avancées thérapeutiques	INSTITUT GENETIQUE, REPRODUCTION & DEVELOPPEMENT, INSERM U1103/CNRS6293, Université Clermont Auvergne
PLBIO26-225	CHARANEK Ahmad	Décrypter la signalisation médiée par les protéines de surface dans les niches fibreuses du glioblastome	INSERM U1312 - BRIC-BoRdeaux Institute of onCology
PLBIO26-233	PETRILLI Virginie	Ré-évaluer la hiérarchie des voies de réparation de l'ADN impliquées la réparation des pontages inter-brins à travers la contribution de NLRP3 afin de mieux traiter les cancers.	Centre de recherche en Cancérologie de Lyon
PLBIO26-235	LAVERNY Gilles	Caractérisation de la chimiorésistance pan-cancer pour identifier de nouvelles options thérapeutiques.	Institut de Génétique et de Biologie Moléculaire et Cellulaire (IGBMC)
PLBIO26-237	WEISWALD Louis-Bastien	Resensibiliser les tumeurs solides en surmontant la résistance aux agents endommageant l'ADN grâce au ciblage d'UBE2N (RESTOR)	INSERM U1086
PLBIO26-251	BADOUAL Cécile	Exploration moléculaire in situ transcriptomique et multiplexe des cancers ORL. Rôle du HPV dans la modulation des réponses cliniques et thérapeutiques (HN-MultiExplo)	Gustave Roussy, Université Paris Cité, InsermU970
PLBIO26-252	MOREL Eric	EPAC-CARE Ciblage de EPAC : Double effet anticancéreux et cardioprotecteur pour améliorer les résultats thérapeutiques des chimiothérapies et de la radiothérapie dans le cancer du sein	UMR-S 1180 Signaling and cardiovascular pathophysiology, Inserm, Université Paris Saclay.
PLBIO26-256	LINCET Hubert	Ciblage immuno-métabolique pour une médecine de précision dans le glioblastome	Centre de Recherche en Cancérologie de Lyon (CRCL) Laboratoire d'Immunothérapie du Cancer de Lyon (LICL)
PLBIO26-258	BOSSIS Guillaume	Régulation et ciblage de CD36 dans les Leucémies Aigues Myéloïdes	CNRS UMR5535
PLBIO26-261	WEITZMAN Jonathan	Les agents pathogènes qui détournent les cellules hôtes : un cas d'évolution convergente des oncogènes	UMR7216 Epigenetics and Cell Fate, CNRS/U Paris Cité
PLBIO26-267	MENETRIER-CAUX Christine	Impact des Tregs au stade pré-néoplasique dans le cancer du sein : une étude mécanistique.	CNRS UMR5286 - INSERM UMR1052

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-274	DROIN Nathalie	Rôle des monocytes immatures au sein d'un clone hématopoïétique dans la progression d'une tumeur solide ou la transformation aiguë	INSERM U1287
PLBIO26-279	GHANTOUS Akram	Élucider les mécanismes Epi/Génétiques des produits alternatifs d'administration de nicotine et leur rôle dans la carcinogenèse	Centre International de Recherche sur le Cancer
PLBIO26-280	SCOTET Emmanuel	Optimisation de l'activation anti-tumorale des lymphocytes T $\gamma\delta$ par virus oncolytiques codant pour des anticorps anti-butyrophiline : évaluation dans des modèles tumoraux avancés	CRCI2NA Inserm UMR1307 & CNRS UMR6075 Nantes
PLBIO26-281	CHICHE Johanna	Cibler la dépendance nutritionnelle des cancers : un nouveau paradigme pour les thérapies antinéoplasiques combinées.	Centre Méditerranéen de Médecine Moléculaire (C3M)
PLBIO26-282	DELARUE Morgan	Coopération et compétition durant le développement et le traitement du PDAC sous contrainte mécanique	Laboratoire de recherche spécialisé dans l'analyse et l'architecture des systèmes (LAAS)-CNRS
PLBIO26-284	DERIANO Ludovic	Ciblage de la réparation de l'ADN dans les cellules cancéreuses quiescentes.	Institut Pasteur
PLBIO26-285	MARTIN Sophie	Plateforme d'évaluation de la photo-immunothérapie (PITEP) pour le cancer de la tête et du cou	Laboratoire de Bioimagerie et Pathologies, UMR7021 CNRS/UNISTRA
PLBIO26-290	ABDELJAOUED Syrine	Analyse de l'hétérogénéité des précurseurs de lymphocytes T résidents mémoires et leur implication dans la réponse à l'immunothérapie : une étude pan-cancer.	INSERM, EFS-BFC - UMR 1098
PLBIO26-296	VILLÉGER Romain	Identification de facteurs microbiens associés à la colonisation et la carcinogenèse induite par <i>Fusobacterium nucleatum</i> chez les patients atteints de cancer colorectal	Laboratoire Ecologie et Biologie des Interactions (EBI), UMR CNRS7267, Université de Poitiers
PLBIO26-298	BERGAMIN Elisa	Fonction et potentiel thérapeutique dans le lymphome diffus à grandes cellules B des protéines BCL7, composants uniques du complexe SWI/SNF humain.	Institut de Génétique et de Biologie Moléculaire et Cellulaire (IGBMC)
PLBIO26-302	DE MEDINA Philippe	Cibler l'axe immunométabolique LXR dans le cancer de la prostate	CNRS ERL 5294 - INSERM UPS UMR 1037
PLBIO26-307	ROGOWSKI Krzysztof	Evaluation de l'inhibition de la detyrosination de la tubuline comme traitement du cancer colorectal.	CNRS UMR9002
PLBIO26-308	PAGANO ZOTTOLA Antonio Christian	Le côté obscur de la myéline : les voies lipidiques favorisant la propagation du glioblastome	INSERM U1312 - BRIC-BoRdeaux Institute of onCology

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-320	CALVAYRAC Olivier	Rôle de p27 dans la réponse adaptative précoce aux thérapies ciblées dans les cancers bronchiques	Inserm UMR1037 - Centre de Recherches en Cancérologie de Toulouse, CRCT - équipe SIGNATHER
PLBIO26-322	COURONNÉ Lucile	Décrypter les interactions entre la tumeur et le système immunitaire dans les hémopathies lymphoïdes T/NK associées à l'EBV	Institut Imagine
PLBIO26-325	BERTERO Thomas	Métabolisme des polyols et condensation des protéines au carrefour de la réponse hypoxique. Implications dans le cancer du sein triple négatif	Institut de Pharmacologie Moléculaire et Cellulaire (IPMC), CNRS UMR7275 INSERM U1323
PLBIO26-328	RODRIGUEZ Raphaël	Ciblage des ions métalliques dans les cancers métastatiques et réfractaires	CNRS UMR3666
PLBIO26-330	VINCENT-SOETENS Audrey	EpIFANI: Une nouvelle vision de l'implication des mécanismes Epigénétiques dans l'Adaptation de l'adénocarcinome pancréatique canalaire au FOLFIRINOX	Inserm UMR1277 CNRS UMR9020 – CANTHER
PLBIO26-334	GRINBERG-BLEYER Yenkel	Fonctions de NF-kappaB dans l'échappement immunitaire et la résistance à la chimiothérapie dans le cancer du pancréas (FIRE-PANC)	Centre de recherche en Cancérologie de Lyon
PLBIO26-335	MAZURIER Frédéric	L'ARN non codant dans la Leucémie Lymphoblastique B Pédiatrique : du Pronostic à l'Implication dans la Rechute	IGDR - CNRS UMR6290, INSERM ERL1305 / GEO
PLBIO26-346	DJIANE Alexandre	Reprogrammation du compartiment myéloïde au cours de la cachexie associée au cancer	INSERM U1194
PLBIO26-347	MELNYK Patricia	Ciblage thérapeutique du facteur de transcription TEAD dans le traitement du cancer du pancréas	Centre de Recherche Lille Neuroscience & Cognition, Inserm UMR-S1172, Université de Lille
PLBIO26-348	ITZYKSON Raphaël	Remodelage métabolique et chimiorésistance des leucémies aiguës myéloïdes avec forte masse tumorale circulante	CNRS UMR7212 - INSERM U944
PLBIO26-359	MEGGETTO Fabienne	Impact dynamique des ARN non codants sur l'émergence clonale B dépendante de NF-kappa B	Centre de Recherches en Cancérologie de Toulouse
PLBIO26-360	SUN Cheng-Ming	La signalisation du GABA : une voie inédite d'immunosuppression dans l'immunothérapie du cancer	Centre de Recherche des Cordeliers
PLBIO26-361	FAIVRE Jamila	Microbes et immunité tumorale : explorer l'axe intestin-foie dans le carcinome hépatocellulaire immunologiquement silencieux	INSERM UMRS 1193
PLBIO26-362	POL Jonathan	Invasion des ganglions lymphatiques et réponse au traitement dans le cholangiocarcinome [CCA2LN]	CNRS INSERM UMR1138

Appel à projets 2026

Projets libres de Recherche « Biologie et Sciences du Cancer » Lettres d'intention pré-sélectionnées

Numéro de projet	Coordonnateur de projet	Titre du projet	Organisme d'appartenance du coordonnateur du projet
PLBIO26-366	CORDELIER Pierre	ViroResist-PDAC: révéler le potentiel de la virothérapie oncolytique pour combattre le cancer du pancréas	Centre de Recherches en Cancérologie de Toulouse - équipe 10
PLBIO26-372	WAGNER Alain	Conjugué d'anticorps et d'ARN ciblant TLR3 pour l'autovaccination tumorale	Chimie-Biologie Synthétique et thérapeutique UMR 7199 Équipe Chimie Biofonctionnelle
PLBIO26-382	KHATIB Majid	Caractérisation fonctionnelle et spatiale de PCSK3 et PCSK7 dans l'adénocarcinome	INSERM U1029
PLBIO26-393	OSMANI Naël	METAmorph : Changer de forme pour conquérir de nouveaux territoires : comment les cellules cancéreuses utilisent la plasticité épithélio-mésenchymateuse pour endoctriner les neutrophiles et former des métastases.	Tumor Biomechanic/sm INSERM UMR_S1109
PLBIO26-395	GASSAMA Ama	Décryptage du rôle de la PI3Kδ dans le mimétisme vasculaire et la lymphangiogenèse dépendants de la plasticité dans le cholangiocarcinome intra hépatique	INSERM UMR1193
PLBIO26-398	GROSS Isabelle	Etude des Mécanismes de la Toxicité Intestinale Induite par la Chimiothérapie via des Organoïdes Neuro-Epithéliaux Humains	NanoMédecine Régénérative, UMR1260, Inserm-Université de Strasbourg