|  |
| --- |
| **Appel à projets national** **en cancérologie – 2025 -2026****Programme Hospitalier de****Recherche Clinique en Cancérologie****PHRC-K 2026****Orientations complémentaires à la note d’information n° DGOS/RI1/2025/90 du 2 juillet 2025 relative aux programmes de recherche sur les soins et l’offre de soins pour la campagne 2025-2026****DATE LIMITE DE SOUMISSION :**1. **Lettres d'intention : 8 octobre 2025 – 16h00**
2. **Projets présélectionnés : 12 mars 2026 – 16h00**

[**https://www.cancer.fr/professionnels-de-la-recherche/appels-a-projets-et-a-candidatures/nos-appels-a-projets**](https://www.cancer.fr/professionnels-de-la-recherche/appels-a-projets-et-a-candidatures/nos-appels-a-projets)**/PHRCK2026****Soumission en ligne du dossier électronique :**[**https://projets.e-cancer.fr/**](https://projets.e-cancer.fr/) |

SOMMAIRE

[1- Objectifs généraux 3](#_Toc135122227)

[2- Critères d’éligibilité généraux 3](#_Toc135122228)

[3- Contexte du PHRC-K 4](#_Toc135122229)

[4- Champs de l’appel à projets PHRC-K 4](#_Toc135122230)

[5- Spécificités 5](#_Toc135122231)

[5.1 Avis des comités de patients 5](#_Toc135122232)

[5.2 Partage de données 6](#_Toc135122233)

[6- Procédure de sélection 6](#_Toc135122234)

[7- Calendrier 7](#_Toc135122235)

[8- Modalités de soumission 7](#_Toc135122236)

[8.1 Modalités de soumission : portail PROJETS 7](#_Toc135122237)

[8.2 Dossier de candidature : 7](#_Toc135122238)

[9- Publication des résultats 8](#_Toc135122239)

[10- Modalités de suivi des projets financés 8](#_Toc135122240)

[11- Contacts 8](#_Toc135122241)

# Objectifs généraux

Le PHRC finance des projets de recherche dont les objectifs sont :

* La mesure de l'efficacité des technologies de santé. Dans cet objectif, les recherches prioritairement financées sont celles qui contribueront à l'obtention de recommandations de fort grade[[1]](#footnote-1) (essais comparatifs randomisés de forte puissance, méta-analyses d’essais comparatifs randomisés…).
* L’évaluation de la sécurité, de la tolérance ou de la faisabilité de l'utilisation des technologies de santé chez l'Homme (par exemple, toutes les études sur le médicament de la phase I à la phase IV).

Les résultats des projets devront directement permettre une modification de la prise en charge des patients.

# Critères d’éligibilité généraux

Pour être éligibles, les projets doivent, dès le stade de la lettre d'intention :

* Justifier de l'impact direct des résultats attendus sur la prise en charge des patients.
* Démontrer que les méthodes de la recherche permettront d'obtenir des données apportant un haut niveau de preuve.

Les projets comportant un volet médico-économique sont éligibles uniquement dans le cas d’études de phase III et si :

* L’objectif principal est de démontrer comparativement l’efficacité clinique de la technologie de santé ;
* L’objectif du volet médico-économique figure parmi les objectifs secondaires et évalue comparativement l’efficience de la technologie de santé ;
* Le volet médico-économique, rédigé par un économiste de la santé identifié dès le stade de la lettre d’intention, est conforme aux standards méthodologiques définis par la HAS[[2]](#footnote-2).
* Ne sont pas éligibles les projets de recherche dont le seul but vise à la constitution ou à l’entretien de cohortes ou de collections biologiques.

# Contexte du PHRC-K

Les orientations du PHRC-K 2025 -2026 ont été définies dans le contexte de la stratégie décennale 2021-2030 de lutte contre les cancers, particulièrement l’axe 2 visant à limiter les séquelles et améliorer la qualité de vie, et l’axe 3 visant à lutter contre les cancers de mauvais pronostic.

Plusieurs critères sont soulignés :

* Les projets évaluant la désescalade thérapeutique sont particulièrement attendus et feront l’objet d’un traitement particulier.
* La démonstration de la faisabilité des projets, en particulier en termes d’inclusions et d’utilisation des structures existantes est un point fondamental[[3]](#footnote-3) ; Ceci implique une argumentation détaillée de la part du porteur du projet, reconnue comme critère de sélection essentiel par le jury scientifique.
* L’émergence de projets nationaux fédérant les acteurs d’un domaine particulier (avec un soutien formel des intergroupes coopérateurs labellisés par l'institut national du cancer aux projets soumis est souhaité) est un objectif phare du PHRC-K. La mobilisation des intergroupes coopérateurs labellisés par l’Institut national du cancer en s’associant à un établissement habilité (un établissement de santé, un groupement de coopération sanitaire (GCS), une maison de santé ou un centre de santé, coordonnateur du projet et gestionnaire de son financement) doit faire émerger des grandes recherches de stratégie visant à :
	+ a) augmenter la survie des patients
	+ b) réduire les effets secondaires immédiats ou retardés des traitements.
* Favoriser la mise en place d’études au plus près des patients en développant un maillage territorial, notamment grâce à la mise en place d’essais multicentriques.
* L’importance de l’adéquation du financement accordé par rapport aux objectifs des projets a été soulignée.

# Champs de l’appel à projets PHRC-K

* **Optimisation des pratiques et désescalade thérapeutique**
* Réduction de la toxicité des traitements à moyen et long terme, notamment par des essais de désescalade thérapeutique chez les adultes, les adolescents / jeunes adultes, les enfants et les personnes âgés.
* Évaluation des séquelles liées aux traitements ou à la maladie, et exploration de moyens permettant de les atténuer.
* **Cancers de mauvais pronostic, cancers rares et formes avancées**
* Projets portant sur les cancers dont le pronostic reste défavorable malgré les progrès thérapeutiques.
* Études cliniques dédiées aux formes avancées des maladies tumorales.
* **Populations spécifiques en oncologie**
* Projets en oncopédiatrie et chez les adolescents et jeunes adultes (AJA), répondant aux besoins spécifiques de ces populations.
* Recherche clinique en onco-gériatrie pour optimiser la prise en charge des patients âgés.
* Concevoir des essais multi-âges en intégrant les AJA dans des protocoles adultes
* **Qualité de vie, soins de support et fin de vie**
* Intégration de l’évaluation de la qualité de vie pendant et/ou après la maladie.
* Recherches sur les soins de support, les soins palliatifs et la fin de vie.
* **Médecine personnalisée et innovations technologiques**
* Projets portant sur des associations de molécules ciblées entre elles ou en combinaison avec la chimiothérapie ou la radiothérapie.
* Évaluation de la validité clinique et de l'efficacité des technologies de santé innovantes, qu’elles soient diagnostiques ou thérapeutiques.
* **Prévention, dépistage et modification des comportements**
* Projets portant sur des modifications de comportements individuels ou collectifs susceptibles de réduire le risque de cancer.
* Projets de recherche portant sur les approches médicamenteuses en prévention primaire ou secondaire.
* **Méta-analyses sur des stratégies thérapeutiques insuffisamment évaluées ou controversées.**
* **Approche centrée sur le patient et recherche participative**
* Favoriser une implication plus précoce, active et transparente des patients dans la construction des projets de recherche, lorsque cela est pertinent au regard des objectifs scientifiques poursuivis.
* **Mobilisation des acteurs, soutien à la recherche académique et articulation avec les priorités nationales**
* La participation forte des groupes et intergroupes coopérateurs labéllisés par l’institut est attendue, en particulier dans la proposition et la conduite d’essais cliniques répondant aux grandes questions cliniques (amélioration de la survie, réduction des effets secondaires, désescalade…).
* Soutien aux disciplines académiques et aux structures de recherche dont les projets s’appuient prioritairement sur des financements publics ou associatifs.
* Recherches sur les axes de la stratégie nationale de santé relevant de la recherche pour lesquels il n'existe pas d'AAP spécifique.

|  |
| --- |
| En lien avec la stratégie décennale de lutte contre les cancers 2021-2030, les projets de désescalade thérapeutique [entendus comme des essais cliniques visant à réduire la toxicité et les séquelles des traitements à moyen et long terme chez les adultes, jeunes adultes et enfants] sont considérés prioritaires. Cette approche, qui s’inscrit dans une démarche de limitation des séquelles et d’amélioration de la qualité de vie des patients, constitue un des axes majeurs de la stratégie décennale de lutte contre les cancers. Les essais de désescalade thérapeutique concernent bien sûr les traitements médicamenteux, mais aussi la chirurgie, la radiologie interventionnelle et la radiothérapie, et bénéficieront d'une attention particulière dans le cadre du PHRC‑K. |

# Spécificités

## Avis des comités de patients

Comme pour l'ensemble des projets de recherche en cancérologie, il est recommandé que l'avis des comités de patients (par exemple le comité de patients en recherche clinique de la Ligue Nationale Contre le Cancer) soit obtenu sur les protocoles de recherche clinique et à minima sur les notes d’information avant le démarrage du projet.

## Partage de données

Pour les projets de recherche nécessitant un partage de données cliniques et/ou omiques entre différents centres partenaires, les coordonnateurs sont encouragés à déployer le cadre d’interopérabilité et de structuration des données proposé par l’initiative nationale et collaborative du projet OSIRIS <https://www.cancer.fr/professionnels-de-la-recherche/nos-actions-de-recherche/recherche-translationnelle/le-modele-conceptuel-osiris>

# Procédure de sélection

La procédure de soumission se déroule en deux étapes :

* **Étape 1 :** La première étape s’appuie sur une lettre d’intention rédigée en anglais ;
* **Étape 2 :** Pour la deuxième étape, seules les équipes bénéficiant d’un avis positif de leur lettre d'intention seront invitées à adresser leur projet définitif et complet rédigé en anglais.

La procédure de sélection compétitive s’appuie sur une évaluation scientifique indépendante menée par des évaluateurs internationaux. Sur cette base, le comité d’évaluation (CE) classe les projets. La liste des projets à financer proposée par l'institut national du cancer est ensuite validée par la DGOS.

Avant d’accéder à l’évaluation, rapporteurs et évaluateurs externes s’engagent sur le portail PROJETS (validation par clic[[4]](#footnote-4)) à :

* Respecter les dispositions déontologiques de l’Institut, consultables à l’adresse suivante :
* <https://www.cancer.fr/l-institut-national-du-cancer/deontologie-et-transparence#acteurs_de_l_evaluation_de_projet> ;
* Conserver confidentiels les documents ou informations auxquels ils auront accès ;
* Déclarer les liens d’intérêts directs ou indirects qu’ils pourraient avoir avec les projets à évaluer, le coordonnateur ou les équipes desdits projets ;
* La composition du CE est publiée à l’issue du processus d’évaluation de l’appel à projets.

# Calendrier

|  |  |
| --- | --- |
| Publication de l’appel à projets | Juillet 2025 |
| Date limite de soumission des lettres d’intention | **8 octobre 2025 – 16h00**  |
| Résultats de la présélection  | **Janvier 2026** |
| Date limite de soumission des projets complets  | **12 mars 2026 – 16h00**  |
| Résultats  | **Juillet 2026** |

# Modalités de soumission

## Modalités de soumission : portail PROJETS

La soumission des projets s’effectue directement à partir du portail PROJETS : <https://projets.e-cancer.fr>

**Création/activation de compte :** pour vous connecter, utilisez votre adresse email de référence en tant qu'identifiant sur la page d’accueil du portail PROJETS.

* Si vous n'êtes pas encore inscrit, créez votre compte et complétez vos identité et profil professionnel.
* Si vous êtes déjà enregistré un message vous signale que votre adresse email existe déjà. Il vous suffit alors de cliquer sur "Mot de passe oublié" et de suivre les indications.
* Enfin, si vous pensiez être déjà inscrit et que votre adresse email n'est pas reconnue, contactez-nous à l'adresse : assistanceprojets@institutcancer.fr

**Dépôt du dossier de candidature** : tout dossier de candidature doit **être déposé au nom et coordonnées du coordonnateur exclusivement.** Un dossier déposé sous un autre nom/adresse mail ne sera **pas recevable.**

## Dossier de candidature :

Le candidat accède à son compte dans le portail PROJETS :

* Il complète les données demandées en ligne (rubriques complémentaires) ;
* Il dépose les documents requis pour la soumission :
* Lettre d’intention / Descriptif du projet dans la rubrique « Présentation du projet » ;
* Budget prévisionnel dans la rubrique «"annexe financière – budget prévisionnel";
* CV du coordonnateur et des responsables de chaque équipe participante, format libre et rédigé en anglais (voir "équipes participantes") ;
* Il est possible d’ajouter des pièces jointes complémentaires au dossier, dans le volet « Description du projet », aux rubriques « Pièces jointes complémentaires ». Attention : le numéro de dossier reçu lors du dépôt du projet doit figurer sur chaque document.

|  |
| --- |
| **Validation/soumission :** La validation définitive impose une relecture de la complétion des données. Puis, le clic « soumission définitive » génère un email accusant réception et confirmant le dépôt du dossier. **Attention :*** Veuillez vérifier si vous avez reçu cet email (vérifier dans les indésirables ou le cas échéant, dans votre système de protection ;
* Aucun dossier ne sera accepté passés l’heure et date de clôture si le bouton « soumission définitive » n’a pas été actionné.
* Une fois validé, vous ne pourrez plus revenir sur les éléments de votre dossier.
 |

# Publication des résultats

Les résultats seront communiqués aux porteurs de projets. La liste des projets financés sera publiée sur cancer.fr, le site internet de l’Institut National du Cancer.

# Modalités de suivi des projets financés

Les modalités de suivi des projets du PHRC sont communes à celles de l’ensemble des appels à projets, définies dans la note d’information n° DGOS/RI1/2025/90 du 2 juillet 2025 relative aux programmes de recherche sur les soins et l’offre de soins pour la campagne 2025-2026.

* Chaque investigateur principal s’engage à participer aux réunions organisées par l'institut national du cancer pour présenter l’état d’avancement de son projet.
* Chaque investigateur principal s’engage à répondre au suivi des projets organisé par l’Institut national du cancer.
* La DGOS et l’INCa se réservent le droit de rendre public le rapport final de l’étude sur leurs sites internet.

# Contacts

Vous pouvez nous contacter pour toute information :

* de nature scientifique :

Département recherche clinique, responsable de projets :

 **MALLIK ZIBOUCHE, PhD,** **mzibouche@institutcancer.fr**

* de nature administrative :

**phrc-info@institutcancer.fr**

* d'ordre technique sur le portail PROJETS :

assistanceprojets@institutcancer.fr

1. <https://www.has-sante.fr/jcms/c_1600563/fr/etat-des-lieux-niveau-preuve-gradation> [↑](#footnote-ref-1)
2. Conformément au guide « Choix méthodologiques pour l’évaluation économique à la HAS » disponible sur le site de la HAS : <https://www.has-sante.fr/jcms/r_1499251/fr/choix-methodologiques-pour-l-evaluation-economique-a-la-has> [↑](#footnote-ref-2)
3. Dans la mesure du possible, les équipes sont encouragées à développer leur projet de recherche en s’adossant aux structures coordonnées par l’Institut national du cancerou la DGOS : tumorothèques, bases clinico-biologiques (BCB), plateformes de génétique moléculaire, etc. Ces structures offrent des expertises spécifiques mises à disposition des chercheurs et des cliniciens pour faciliter leurs recherches et augmenter la qualité de leurs résultats. [↑](#footnote-ref-3)
4. Signature par validation par clic qui, en application des conditions générales d’utilisation du Portail PROJETS, a la même valeur qu’une signature manuscrite et engage juridiquement le signataire [↑](#footnote-ref-4)