

PROYECTO ASPIRE-AECC: Mejorar la supervivencia de los pacientes de cáncer de hígado combinando inmunoterapia y cirugía

Coordinadores del proyecto

Nombre y apellidos: Dr. Josep M Llovet Bayer

Centro de investigación: Fundació de Recerca Clínic Barcelona-Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (FRCB-IDIBAPS)

Nombre y apellidos: Dr. Xosé R Bustelo

Centro de investigación: Centro de Investigación del Cáncer (CSIC - Universidad de Salamanca)

Financiación total: 8 M€

Duración del proyecto: 6 años

Objetivo principal del proyecto

Aumentar la supervivencia libre de enfermedad en pacientes con carcinoma hepatocelular en estadios iniciales resecados, mediante tratamiento neoadyuvante/adyuvante y vacunas contra el cáncer. Los estudios moleculares y experimentales determinarán los mecanismos de resistencia terapéutica y las alternativas para resolverlos.

Más información del proyecto

Definición del equipo de investigación multidisciplinar que se desea formar

El equipo de investigación tiene dos componentes principales:

- a) Investigadores involucrados en el ensayo clínico (objetivo #1): incluye médicos hepatólogos, oncólogos, inmunólogos, radiólogos, patólogos, así como personal de enfermería y coordinadores de ensayos clínicos. Se estima involucrar unos 15 centros y en cada centro habrá 2 coordinadores (un cirujano y un médico). Esta parte estará liderada por un coordinador del proyecto y un coordinador-adjunto
- b) Investigadores involucrados en los estudios moleculares (objetivo #2) y experimentales (objetivo #3). Se involucrarán investigadores de unos 10 centros de investigación expertos en estudios moleculares y experimentales. Estos investigadores son doctores en medicina, biología, biomedicina, biotecnología, inmunología y otras disciplinas del área biomédica. En cada centro habrá 1 coordinador. Esta parte estará liderada por los dos coordinadores del estudio, uno supervisando la parte molecular y el otro la parte experimental

Se creará un comité ejecutivo del estudio compuesto por 10 personas: los 2 coordinadores, el coordinador-adjunto, 3 representantes del ensayo clínico (1

cirujano, 1 hepatólogo y 1 oncólogo), 3 representantes de los estudios moleculares y experimentales, un coordinador científico, así como una secretaria.

El ensayo clínico se desarrollará en 15 centros hospitalarios mientras que los estudios de laboratorio se realizarán en 10 centros de investigación básica-traslacional. En total participarán en el proyecto 40 médicos e investigadores pertenecientes a 25 centros localizados en 15 provincias*:

Centro de investigación	Provincia
Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela	A Coruña
Universidad de Extremadura - Campus Badajoz (UNEX)	Badajoz
Fundació de Recerca Clínic Barcelona-Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer	Barcelona
Hospital Universitario Germans Trias i Pujol	
Instituto de Investigación Biomédica (IRB Barcelona)	
Instituto de Investigación Biomédica de Bellvitge (IDIBELL)	
Instituto de Investigación contra la Leucemia Josep Carreras (IJC)	
Vall d'Hebron Instituto de Investigación (VHIR)	
Hospital Universitario de Cruces	Bizkaia
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla	Cantabria
Instituto Maimónides de Investigación Biomédica de Córdoba (IMIBIC)	Córdoba
Instituto de Investigación Biomédica de Girona (IDIBGI)	Girona
Instituto de Investigación Biomédica de Lleida (IRBLleida)	Lleida
Hospital General Universitario Gregorio Marañón	Madrid
Hospital Universitario Ramón y Cajal	
Instituto de Investigación Sanitaria Fundación Jiménez Díaz (FJD)	
Hospital Universitario Virgen de la Victoria	Málaga
Cancer Center Clínica Universidad de Navarra (CIMA-CCUN)	Navarra
Centro de Investigación del Cáncer (CSIC - Universidad de Salamanca)	Salamanca
Fundación Pública Andaluza Progreso y Salud (FPS)	Sevilla
Centro de Investigación Príncipe Felipe (CIPF)	Valencia
Instituto de Investigación Sanitaria La Fe (IISLAFe)	
Instituto de Investigación en Ingeniería de Aragón	Zaragoza
Universidad de Zaragoza (UNIZAR)	

*La información sobre los grupos de investigación que forman parte del consorcio es dinámica y puede estar sujeta a modificaciones. La Fundación Científica actualizará esta información de forma anual; no obstante, para disponer de los datos más actuales, se recomienda confirmarlos con el contacto facilitado del coordinador del proyecto.

Contacto

Puede expresar su interés por unirse al equipo escribiendo directamente a la coordinadora del proyecto:

Nombre y apellidos: Cristina García Marrero, MSc

Cargo: Project Manager of the ASPIRE Study

Centro de investigación: Fundació de Recerca Clínic Barcelona-Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer

Email: CGARCIA13@recerca.clinic.cat

Para la resolución de **dudas acerca de la convocatoria** dirigirse a la Fundación Científica de la Asociación Española Contra el Cáncer:

Tel: 900 100 036

Email: fundacion.cientifica@contraelcancer.es