

Dossier de demande fonds

2026-2028

En 15 ans, la Plateforme de recherche CANSEARCH de l'Université de Genève est devenue une référence internationale en pharmacogénomique pédiatrique, permettant d'adapter les traitements au profil génétique de chaque enfant. Forte de plus de 20 collaborateurs, elle poursuit 5 projets scientifiques majeurs, tout en soutenant concrètement les patients, les familles et les professionnels de santé par 11 initiatives plus sociales.

TABLE DES MATIÈRES

Présentation de la fondation CANSEARCH	P. 2
Synthèse	P. 3
Projets de la Plateforme de recherche CANSEARCH en Oncologie et Hématologie Pédiatrique de l'Université de Genève	P.4-9
1. Les projets de thérapie individualisée et de pharmacogénomique (PGX).....	P. 4-5
2. Les biobanques.....	P. 6
3. Projet sur le neuroblastome (tumeurs extracrâniennes).....	P. 7
4. Projets sur les tumeurs du foie de l'enfant.....	P. 7-9
○ 4a. Relieve	P. 7
○ 4b. Swissliver, registre national des patients pédiatriques atteints de tumeurs malignes du foie.....	P. 8
○ 4c. Système IT de relecture radiologique du PHITT (paediatric Hepatic International Tuour Trial), essai international sur les tumeurs hépatiques pédiatriques.....	P. 8-9
○ 4d. Etude EXPLORER.....	P.9
5. Projet HGG sur les tumeurs cérébrales de l'enfant et du nourrisson.....	P. 9
Les Initiatives CANSEARCH	P. 10-13
I. Soutien aux patients et familles	P. 10-12
○ 1. CANHELP, un fonds d'aide aux familles.....	P.10-11
○ 2. CANPALLIATIVE, les soins palliatifs pédiatriques.....	P.11
○ 3. CANSURVIVE, une consultation de suivi des survivants du cancer.....	P.11
○ 4. CANDREPANO, une consultation pour malades atteints de drépanocytoses.....	P.11-12
○ 5. CANHYPNOSIS, consultations de gestion du stress et de la douleur par l'hypnose	P.12
II. Le renforcement des soins et des infrastructures hospitalières, en appui direct de l'unité d'oncologie et hématologie pédiatrique (UOHP)	P. 10-12
○ 6. Bourse <i>Fellowship</i> , de chef de clinique.....	P.12
○ 7. CANCHIMIO, gestion de la chimiothérapie infomatsée.....	P.12
III. La formation des jeunes médecins, chercheurs et soignants.....	P. 12-13
○ 8. Bourse de <i>visiting doctor</i>	P.12-13
○ 9. Bourse de mobilité CANMOVE.....	P.13
○ 10. Bourse de recherche CANSEARCH (CANSEARCH research grant).....	P.13
○ 11. CANCONNECT, le fonds de congrès et symposiums.....	P.13
Budgets 2026-2028	P.14-15
Comment nous soutenir ?.....	P. 16

Présentation de la Fondation CANSEARCH

La Fondation CANSEARCH, basée à Genève, a pour mission principale d'améliorer la prise en charge et la guérison des enfants atteints de cancers ou de maladies du sang, en combinant recherche médicale de pointe et soutien aux familles.



Les cancers pédiatriques sont différents de ceux des adultes, car ils sont liés au développement cellulaire plutôt qu'au vieillissement. Leurs cellules, en croissance rapide, sont plus exposées aux mutations, et les traitements, notamment la chimiothérapie, provoquent des effets secondaires plus sévères chez les enfants. Malgré cela, ces cancers restent peu étudiés. Pour y remédier, le Professeur Marc Ansari a créé, avec les Hôpitaux Universitaires de Genève (HUG) et l'Université de Genève, la Fondation CANSEARCH et sa Plateforme de recherche en Oncologie et Hématologie Pédiatrique de l'Université de Genève dédiée en 2011.

La mission principale de la Fondation CANSEARCH est de financer la recherche médicale sur les cancers de l'enfant et les maladies du sang, avec comme objectif : mieux comprendre la maladie, réduire la toxicité des traitements ainsi que leurs effets secondaires et améliorer l'efficacité des thérapies actuelles.

Les avancées scientifiques permettent aujourd'hui de mieux comprendre les mécanismes biologiques à l'origine du développement des cancers, c'est-à-dire les anomalies génétiques et moléculaires, grâce au séquençage de l'ADN des cellules tumorales. Cette analyse du génome permet d'identifier les mutations spécifiques responsables de la maladie, d'adapter les traitements à chaque patient et de prédire la réponse aux thérapies, ouvrant ainsi la voie à une médecine véritablement individualisée, plus efficace et mieux tolérée.

Synthèse

- En 15 ans, la Plateforme de recherche CANSEARCH en oncologie et hématologie pédiatrique de l'Université de Genève s'est inscrite comme la référence internationale dans le domaine de la pharmacogénomique de l'enfant.
- La Plateforme s'est étoffée et réunit à ce jour une équipe de plus de 20 scientifiques, doctorants, laborantins ou collaboratrices administratives.
- En termes de résultats scientifiques, de nombreuses avancées ont vu le jour, dont la plus importante est la corrélation établie entre la génétique et la réaction à certains traitements. Grâce à ces études, les petits patients peuvent déjà concrètement bénéficier de l'adaptation des dosages selon leur profil génétique et ainsi renforcer l'impact des traitements tout en limitant leurs effets secondaires.
- Les finances de la Fondation sont saines. Les budgets sont suivis et les charges maîtrisées.
- Les projets de recherche sont des travaux de longue haleine qui s'inscrivent dans la durée. Pour les années 2026 à 2028, voici nos projets scientifiques phares en oncologie et hématologie pédiatriques :
 1. L'ombrelle de projets pharmacogénomique (PGX) et thérapie individualisée
 2. L'infrastructure de la biobanque
 3. Le projet sur le neuroblastome
 4. Le projet sur les tumeurs du foie
 5. Le projet HGG sur les tumeurs cérébrales de l'enfant et du nourrisson
- Les Initiatives CANSEARCH, notre programme plus social, englobe trois axes.
 - I. Le soutien aux jeunes patients et à leur famille :
 2. CANHELP, le fonds d'aide aux familles
 3. CANPALLIATIVE, programme de Soins Palliatifs Pédiatriques (SPP) en oncologie
 4. CANSURVIVE, programme de suivi des adolescents et des survivants du cancer
 5. CANDREPANO, programme sur la drépanocytose de l'enfant
 6. CANHYPNOSIS programme pour soulager les enfants par l'hypnose
 - II. Le renforcement des soins et des infrastructures hospitalières, en appui direct à l'Unité d'onco-hématologie pédiatrique (UOHP) ainsi qu'un soutien aux médecins, chercheurs et soignants :
 7. Bourse de Fellowship, chef de clinique à l'UHOP - Talent Management
 8. CANCHIMIO, programme de chimiothérapie informatisée
 - III. La formation des jeunes médecins, chercheurs et soignants :
 9. Bourse de Visiting Doctor- Talent Management
 10. CANMOVE, bourse de mobilité - Talent Management
 11. Bourse de recherche CANSEARCH -Talent Management
 12. CANCONNECT, fonds de congrès et symposiums

Projets de la Plateforme de recherche CANSEARCH en Oncologie et Hématologie Pédiatrique de l'Université de Genève

Nos projets de recherche en médecine de précision s'articulent autour de 5 axes :

1. Projets de thérapie individualisée et de Pharmacogénomique (comprend plus de 14 sous-projets)
2. Les Biobanques
3. Projet sur le neuroblastome
4. Projet sur les tumeurs cérébrales
5. Projet sur les tumeurs du foie

1. Les projets de thérapie individualisée et de pharmacogénomique (PGX)

Toutes nos recherches portent sur la médecine personnalisée, une approche qui adapte les soins à chaque patient selon les spécificités de sa tumeur et de son organisme. Cette médecine de précision vise à renforcer l'efficacité des traitements sur-mesure, tout en réduisant les effets secondaires.

La pharmacogénomique (PGX) au cœur de nos projets, étudie l'impact des variations génétiques sur la réponse aux médicaments et aide à prévoir si un patient y réagira favorablement, défavorablement ou pas du tout. En oncologie pédiatrique, où les chimiothérapies sont à la fois très toxiques et d'efficacité inégale, cette science est essentielle. L'approche personnalisée permet d'adapter les doses à chaque enfant, augmentant les chances de guérison tout en limitant les rechutes et les effets indésirables parfois sévères ou durables. Cette discipline contribue ainsi à renforcer la sécurité et l'efficacité des traitements, et à améliorer la survie des jeunes patients.

L'« ombrelle PGX » couvre et relie toutes nos études pharmacogénétiques (PGX). Par définition, elle est très large et hautement translationnelle. La recherche translationnelle est une démarche scientifique bi-directionnelle qui accélère le transfert des découvertes de la recherche fondamentale vers des applications cliniques concrètes, « directement au lit du malade », et inversement. Elle vise à améliorer les diagnostics, traitements et la prévention en comblant le fossé entre laboratoire et patient.

1. FORUM 1.0 : Cette étude vise à optimiser les traitements des enfants atteints de leucémie lymphoblastique aiguë (LLA) nécessitant une greffe, en individualisant les doses pour réduire les toxicités grâce à des biomarqueurs et des facteurs génétiques. Elle compare différentes stratégies de préparation du patient à l'allogreffe (conditionnement) pour optimiser la transplantation allogénique de cellules souches hématopoïétiques (HSCT). Chez certains enfants atteints de (LLA) à haut risque ou en rechute, une greffe de cellules souches est nécessaire après rémission. Une étape clé avant la greffe est le conditionnement — un traitement intensif qui vise à éliminer les cellules leucémiques et à préparer le corps à recevoir la greffe.

2. FORUM 2.0 : Cette étude est la suite et l'évolution scientifique du premier essai FORUM. Elle vise à optimiser encore davantage la prise en charge des enfants, adolescents et jeunes adultes atteints de leucémie lymphoblastique aiguë (LLA) qui reçoivent une greffe de cellules souches. Elle étend les traitements sur mesure basés sur des analyses pharmacocinétiques, pharmacodynamiques et génétiques, pour améliorer les résultats des greffes chez les enfants atteints de leucémie lymphoblastique aiguë (LLA). FORUM2 reflète une approche moderne stratifiée et personnalisée qui permet d'adapter la greffe et le conditionnement aux caractéristiques spécifiques des patients, avec l'objectif d'améliorer les résultats à court et long terme.

3. DETeCT : Approche innovante d'exploration qui vise à identifier de nouvelles mutations

généétiques liées aux effets secondaires des traitements de conditionnement en laboratoire, pour mieux personnaliser ces traitements et réduire les risques pour chaque enfant. C'est en reproduisant en laboratoire les traitements et en observant comment des cellules cancéreuses et normales y réagissent que les chercheurs parviennent à mieux personnaliser les doses et réduire les effets secondaires.

4. MyeChild 01 : Cette large étude internationale sur la leucémie myéloïde aiguë (LMA) chez les enfants vise à améliorer l'efficacité des traitements antileucémiques et à réduire leur toxicité en explorant les liens entre génétique et réponse médicamenteuse. Elle évalue plusieurs stratégies de chimiothérapie et intègre une étude interne de détermination de dose du médicament.

5. SCRIPT AML : Compare deux protocoles de conditionnement pour les greffes chez les enfants atteints de leucémie myéloïde aiguë (LMA), avec des analyses pharmacogénétiques pour mieux ajuster les doses et réduire les risques de rechute et de toxicité.

6. BuGenes01 : Cet essai clinique prospectif, multicentrique et randomisé vise à améliorer la précision du dosage de busulfan, un médicament clé avant les greffes de cellules souches, en fonction des variantes génétiques pour réduire les toxicités et augmenter l'efficacité des traitements, avec plus de 260 patients prévus dans plusieurs pays. En 2026, nous ouvrons neuf nouveaux centres en Europe, au Moyen-Orient et en Australie/Nouvelle-Zélande afin de recruter davantage de participants. Cette étude est l'une des premières en oncologie pédiatrique en Europe à intégrer systématiquement des marqueurs génétiques dans la détermination du dosage d'un médicament chimiothérapeutique chez l'enfant. Si l'approche pharmacogénétique se montre plus précise et sûre, cela pourrait influencer les recommandations internationales pour le dosage du busulfan avant greffe, conduisant à une médecine plus personnalisée avec moins de toxicités et de complications pour les jeunes patients.

6a. BuGenes 01 : Étudie les variations génétiques du gène GSTA1 pour mieux ajuster les doses de busulfan et comprendre les mécanismes de détoxification cellulaire.

7. FLEX01 Fludarabine : La fludarabine est un agent chimiothérapeutique qui inhibe la synthèse de l'ADN, empêchant ainsi la division et la prolifération des cellules cancéreuses, en particulier des cellules du système immunitaire. Une fois activée dans l'organisme, elle bloque des enzymes essentielles à la réplication de l'ADN, ce qui entraîne l'arrêt du cycle cellulaire et la mort des cellules tumorales. Ce projet vise à adapter les doses de fludarabine pour chaque enfant avant une greffe, en tenant compte des différences génétiques et des interactions médicamenteuses pour optimiser l'efficacité et réduire les effets secondaires.

8. PK Modelling - DDI : Utilise des modèles pharmacocinétiques pour prédire et prévenir les interactions médicamenteuses chez les enfants atteints de cancer, en se concentrant sur certaines enzymes et des médicaments comme le busulfan et la fludarabine.

9. GECCOS : Identifie les risques génétiques de complications chez les survivants de cancers pédiatriques en Suisse, en se concentrant d'abord sur les toxicités pulmonaires et auditives.

10. GECCOS - Ototoxicité : Explore les mutations génétiques associées à la perte auditive causée par les chimiothérapies au platine, pour réduire ces effets chez les jeunes patients.

11. CsA (Ciclosporine) : La ciclosporine est un agent pour **prévenir le rejet de greffe qui inhibe l'activation des lymphocytes T**, réduisant ainsi la réponse immunitaire de l'organisme. Cet essai développe des modèles pour ajuster précisément les doses de ciclosporine et réduire les effets secondaires graves chez les enfants greffés.

12. MTX (Méthotrexate) PGX FORUM : Analyse les facteurs génétiques pour mieux prévenir la maladie du greffon contre l'hôte après les greffes.

13. MPGx IndALL : Améliore les traitements de la leucémie en Inde en identifiant les marqueurs génétiques associés aux réponses et toxicités pour augmenter les taux de survie. Le Dr Uppugunduri et le professeur Ansari ont obtenu une subvention Fonds National Suisse SNF pour le projet IndALL. Il est prévu d'ouvrir une plateforme de recherche satellite CANSEARCH à Pondichéry, en Inde en 2026.

14. CBF AML : Cible une fusion génique rare et agressive dans la leucémie myéloïde aiguë pédiatrique pour développer des thérapies plus efficaces et personnalisées.

N.B. En 2026, certains budgets de projets sont plus élevés que les années précédentes, car ils atteignent leur phase finale qui comprend des analyses coûteuses de séquençage du génome.

2. Les Biobanques : des piliers essentiels pour la recherche

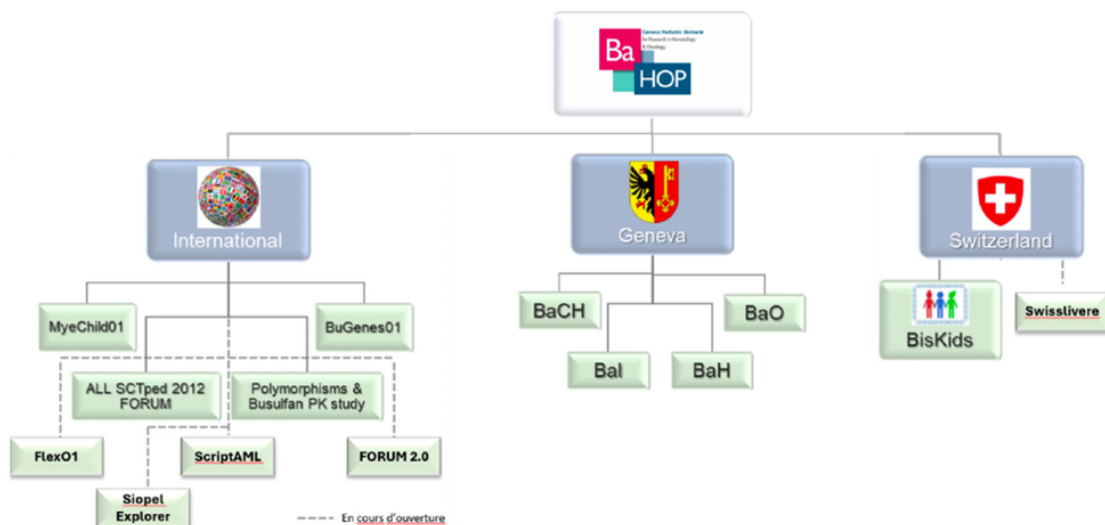
Les biobanques sont capitales pour la recherche contre les cancers, car elles permettent de stocker des échantillons biologiques associés à des données cliniques précises et fiables.

BAHOP : En 2016, l'Unité d'oncologie et d'hématologie pédiatriques des HUG a créé la BaHOP, première biobanque genevoise dédiée à la recherche en oncohématologie pédiatrique. Depuis 10 ans, la BaHOP représente un maillon essentiel dans la recherche et l'innovation en oncologie pédiatrique, offrant aux chercheurs et cliniciens des ressources précieuses pour mieux comprendre et traiter ces maladies graves touchant les enfants. Elle soutient la prévention, le diagnostic et le traitement des cancers pédiatriques, dans la mesure où elle met à disposition des échantillons de grande qualité. La BaHOP est structurée en trois sections (internationale, locale et nationale) et regroupe plus de 12'000 échantillons de plus de 2'250 patients. Certifiée par la Swiss Biobanking Platform, elle est aussi reconnue à l'échelle européenne. En 2024, son impact s'est illustré par une publication scientifique majeure en collaboration avec l'EPFL.

BISKID : Au niveau national, ce projet a pour ambition de créer la première biobanque pédiatrique de Suisse. Implantée à Genève mais conçue pour une utilisation locale et nationale, BISKIDS vise à conserver l'ADN germinale de survivants d'un cancer diagnostiqué durant l'enfance (environ 7'000 personnes à ce jour). La biobanque pourra également accueillir des échantillons provenant de l'étranger afin d'élargir les possibilités de recherche. Cette infrastructure va être mise à la disposition de l'ensemble de la communauté scientifique et constituera un levier majeur pour de nouvelles avancées dans la compréhension et le traitement des cancers pédiatriques. Pour développer le volet national BISKIDS, la Plateforme de recherche collabore avec le Registre du Cancer de l'Enfant à Berne.

BioLink : Au niveau international BioLink apporte une réelle valeur ajoutée en reliant les biobanques BaHOP et SPHO (the Swiss Pediatric Hematology Oncology Biobank Network) au CCRG, (Childhood Cancer Research Group) améliorant la recherche sur les conséquences à long terme, y compris les toxicités liées aux traitements. Ce projet pose les bases d'une mise en réseau et d'une plateforme suisse unique de biobanque pédiatrique, intégrant données cliniques et profils génétiques détaillés des tumeurs et de l'ADN germinale. Cela facilitant l'étude des causes génétiques et environnementales du cancer chez l'enfant. Inspiré de modèles réussis en Australie et Nouvelle-Zélande, BioLink permet de générer une ressource de haute qualité, annotée cliniquement, et de stimuler la recherche pédiatrique nationale, tout en renforçant les collaborations internationales. En dépassant les barrières institutionnelles, il constitue un socle solide pour que la recherche sur le cancer pédiatrique en Suisse atteigne un niveau international.

Voici un tableau de nos études menées grâce à la BaHOP et aux biobanques :



3. Projet sur le neuroblastome (tumeur extracrânienne)

Le neuroblastome (NB) est une tumeur solide extracrânienne la plus fréquente chez l'enfant et représentant 15 % des décès liés au cancer pédiatrique. La moitié des cas présentent une maladie métastatique. Derrière ce terme de neuroblastome se cache une grande diversité de tumeurs. 50% surviennent chez des enfants de moins de 2 ans. Parmi celles-ci, certaines peuvent se résorber spontanément sans aucun traitement. En revanche, dans d'autres cas et chez des enfants plus grands, il existe une dissémination de la maladie à différents organes (métastases) amenant à une évolution parfois fatale, malgré une thérapie multimodale intensive comprenant la chirurgie, la chimiothérapie à haute dose avec autogreffe de moelle osseuse, la radiothérapie et l'immunothérapie.

Nos études visent à explorer de nouvelles molécules comme PRIMA-1MET (récemment découverte par nos chercheurs comme pouvant agir contre le neuroblastome en réactivant un gène suppresseur de la tumeur) et des approches génétiques (CRISPR/Cas9, biomarqueurs) pour mieux comprendre la maladie, identifier des cibles thérapeutiques et développer des traitements plus efficaces et personnalisés.

4. Projets sur les tumeurs du foie de l'enfant

Collaborations scientifiques internationales

La Plateforme de recherche en oncologie et hématologie pédiatrique mène actuellement un projet de recherche médicale sur le cancer du foie pédiatrique (hépatoblastome et hépatocarcinome), un cancer très rare, étant donné qu'il représente 1% de tous les cancers chez les enfants. Pour mener à bien ce projet, le Prof. Ansari s'est associé à d'autres chercheurs d'Europe, du Japon et des USA. Le groupe des tumeurs du foie de l'enfant, intégré au sein des HUG, a la responsabilité, au niveau national, de tous les enfants ayant un cancer du foie, grâce à l'étude clinique internationale sur le traitement des tumeurs du foie chez les enfants, intitulée PHITT, (Paediatric Hepatic International Tumour Trial) ainsi que l'étude du groupe SIOPEL dont le Prof. Ansari est également l'investigateur leader International. Ce projet a reçu le soutien de l'Union Européenne via le Programme Horizon 2020, ainsi qu'un soutien de la Ligue Suisse Contre le Cancer.

4a. RELIVE

Ce projet consiste à développer un registre international sur les enfants rechutant d'un cancer du foie (RELIVE). Car même si les taux de guérison est élevé (80 à 90 %) grâce aux progrès thérapeutiques, une rechute ou progression de la tumeur deviennent un pronostic extrêmement mauvais. Et plus le nombre de rechutes augmente, plus les chances de survie à long terme diminuent. L'objectif consiste à identifier les combinaisons thérapeutiques les plus prometteuses.

Le projet RELIVE est le premier projet de cette ampleur à collecter à l'échelle internationale les données cliniques, thérapeutiques et biologiques des enfants atteints de tumeurs hépatiques réfractaires ou récidivantes (hépatoblastome, carcinome hépatocellulaire ou HCN NOS). Il vise à décrire les traitements appliqués — chimiothérapie, chirurgie et interventions locales — et leurs résultats à court et long terme, afin d'identifier les stratégies les plus efficaces. Cette collecte permettra de guider la rédaction de futurs protocoles et le développement de nouvelles thérapies pédiatriques. Grâce à ce projet, des hôpitaux de 15 pays (Suisse, Espagne, France, Belgique, Pays-Bas, Pologne, Allemagne, Royaume-Uni, Irlande, États-Unis, Canada, Japon, Australie, Nouvelle-Zélande et Hong-Kong...) y participent déjà. Ils analysent les dossiers médicaux de patients sur les 30 dernières années. L'analyse du registre RELIVE devrait contribuer à harmoniser et améliorer les traitements pour ces patients à haut risque. Pour en savoir plus : <https://relive-international.net/>

4b. SWISSLIVER, registre national suisse des patients pédiatriques atteints de tumeurs malignes du foie

Les tumeurs hépatiques constituent le troisième groupe le plus fréquent de tumeurs intra-abdominales chez l'enfant, après le neuroblastome et les tumeurs rénales. Les tumeurs hépatiques malignes pédiatriques sont rares et comprennent principalement l'hépatoblastome (HB), le carcinome hépatocellulaire (HCC), le néoplasme hépatocellulaire non spécifié (HCN NOS) et le sarcome embryonnaire indifférencié du foie (UESL). Le registre national Swissliver prospectif a pour objectif de collecter de manière systématique les données cliniques, biologiques, histologiques, génétiques, pharmacocinétiques et radiologiques, ainsi que des échantillons biologiques (sang, urine) et des prélèvements tumoraux et non tumoraux issus de biopsies ou de chirurgies, chez les patients âgés de moins de 18 ans atteints d'une tumeur hépatique maligne diagnostiquée en Suisse. Les échantillons sont conservés au sein de la biobanque genevoise BaHOP.

Le registre national suisse des tumeurs hépatiques malignes pédiatriques suit l'incidence, les sous-types, les facteurs sociodémographiques et collecte des échantillons biologiques pour mieux comprendre ces cancers. Il vise à harmoniser les traitements dans tous les centres SPOG via un tumor board national afin d'améliorer la survie, réduire la toxicité et optimiser la qualité de vie. Ses objectifs incluent : décrire l'épidémiologie et les résultats cliniques, évaluer et faire évoluer les pratiques thérapeutiques, enrichir la biobanque pour identifier des biomarqueurs pronostiques et de toxicité, et soutenir la coordination nationale des soins pédiatriques spécialisés avec la mise en place d'un tumor board national pédiatrique des tumeurs hépatiques.

L'étude a été présentée au groupe de travail « tumeurs solides » de la SSPHO et a été approuvée par l'Assemblée générale du Swiss Pediatric Oncology Group (SPOG) en novembre 2025. Le SPOG agira en tant que représentant légal du sponsor.

4c. Système IT de relecture radiologique du PHITT (Paediatric Hepatic International Tumour Trial), essai international sur les tumeurs hépatiques pédiatriques

Le Paediatric Hepatic International Tumour Trial (PHITT) est le plus grand essai clinique jamais réalisé dans les cancers du foie pédiatriques, incluant l'hépatoblastome (HB), le carcinome hépatocellulaire (HCC) et les néoplasmes hépatocellulaires non spécifiés (HCN-NOS). Mené en collaboration entre l'Europe, les États-Unis et le Japon, l'essai a ouvert en Europe en 2017. Il vise à optimiser les traitements en adaptant leur intensité au niveau de risque afin d'améliorer la survie tout en réduisant la toxicité. La stratification des patients repose largement sur l'imagerie (stade PRETEXT), mais une concordance limitée entre les évaluations radiologiques locales et centrales souligne la nécessité d'une revue centralisée harmonisée à l'échelle internationale.

Ce projet propose une revue radiologique centralisée rétrospective de 1 825 examens d'imagerie des patients européens à l'aide d'une plateforme cloud dédiée (QP-Insights). Des radiologues experts issus du réseau international SIOPEL analyseront les images à des temps clés afin de comparer les évaluations locales et centrales, valider le système international de stratification CHIC et répondre aux objectifs radiologiques de PHITT. La plateforme permettra la création d'un répertoire unique d'imagerie pédiatrique, favorisant des projets exploratoires internationaux intégrant l'intelligence artificielle, notamment pour l'analyse automatisée des images et l'amélioration de la prise en charge des cancers hépatiques pédiatriques.

L'intelligence artificielle (IA) sera utilisée dans le cadre de projets exploratoires s'appuyant sur un répertoire unique d'imagerie pédiatrique créé à partir des données du PHITT. Après la constitution et la revue radiologique centralisée des examens par des experts, les jeux de données validés serviront à évaluer la performance d'outils d'IA pour l'analyse automatisée des images. L'IA sera testée pour la détection automatique des nodules pulmonaires, afin d'évaluer sa capacité à identifier des lésions métastatiques, à améliorer la sensibilité de détection et à réduire la variabilité inter-observateur. Ces approches pourront également soutenir l'analyse quantitative des images et compléter l'expertise humaine, sans se substituer à la revue radiologique centralisée.

L'intégration de l'IA s'inscrit dans une phase ultérieure du projet, une fois les données structurées et harmonisées, et vise à renforcer l'analyse radiologique, à générer de nouvelles hypothèses de recherche et à préparer l'intégration future d'outils d'aide à la décision dans les essais cliniques internationaux.

Le financement de cette plateforme permettra la réalisation complète de la revue radiologique centralisée, essentielle pour analyser les résultats de PHITT, affiner la stratification des risques, optimiser les traitements et soutenir de futurs projets de recherche sur les cancers hépatiques pédiatriques, incluant l'intégration d'outils d'IA.

4d. Étude EXPLORER

Malgré des progrès significatifs, le pronostic des enfants atteints d'hépatoblastome métastatique reste défavorable et la chimiothérapie néo-adjuvante PLADO permet une rémission complète chez environ 79 % des patients, avec résection complète dans 74 % des cas. L'étude SIOPEL EXPLORER Phase Ib-II évalue l'ajout de panobinostat, inhibiteur de l'histone désacétylase, au schéma PLADO pour cibler les altérations épigénétiques de l'hépatoblastome. L'étude mesure le profil pharmacocinétique et pharmacodynamique du panobinostat et du cisplatine, ainsi que leur effet combiné sur l'efficacité antitumorale et la toxicité. Des analyses pharmacogénétiques et des tests sur modèles dérivés de patients visent à identifier des marqueurs prédictifs de réponse et de toxicité, pour personnaliser les traitements. Ces travaux permettront de définir des doses sûres et efficaces, optimiser les traitements et potentiellement améliorer la survie tout en réduisant les effets indésirables chez cette population pédiatrique à haut risque.

5. Projet HGG sur les tumeurs cérébrales de l'enfant et du nourrisson

Le projet de neuro-oncologie pédiatrique, intégré aux HUG et à la plateforme CANSEARCH, vise à améliorer la prise en charge des enfants atteints de tumeurs cérébrales, en particulier les gliomes de haut grade (HGG), dont le pronostic reste très sombre. L'initiative repose sur une approche multidisciplinaire et la création d'un registre international pour rassembler des données cliniques, épidémiologiques et moléculaires, notamment chez les enfants de moins de 3 ans, chez qui la maladie est encore plus rare.

Une étude rétrospective menée sur plus de 150 jeunes patients atteints de gliomes hémisphériques a révélé une progression fréquente de la maladie malgré un taux de survie global relativement bon. Ces résultats soulignent l'importance d'une chirurgie complète, tout en mettant en évidence la nécessité de collectes de données mieux structurées pour faire avancer la recherche et améliorer les traitements.

L'objectif de ce projet vise à collecter, de manière systématique, des données épidémiologiques, cliniques et moléculaires, ainsi qu'à mesurer les résultats fonctionnels des jeunes enfants atteints de gliomes.



LES INITIATIVES CANSEARCH

Les Initiatives CANSEARCH ont été lancées pour répondre aux besoins spécifiques liés au cancer de l'enfant et marquer le dixième anniversaire de la Fondation CANSEARCH en 2021. Par ces projets à dimension sociale, la Fondation élargit son action et renforce son soutien à la recherche en oncologie et hématologie pédiatrique. En collaboration étroite avec l'Unité d'oncologie et d'hématologie pédiatrique (UOHP) des Hôpitaux Universitaires de Genève (HUG), plusieurs bourses et programmes ont été créés et formalisés par des conventions entre les deux institutions.

Grâce aux bourses, l'équipe médicale et scientifique a pu être consolidée et enrichie de nouveaux talents issus de l'Université de Harvard aux États-Unis. De nouvelles consultations spécialisées ont également vu le jour tel qu'un suivi des survivants du cancer pour prévenir les effets secondaires des traitements ou une consultation de soins palliatifs pédiatriques.

Les Initiatives CANSEARCH regroupent trois grands axes :

- I. Le soutien aux jeunes patients et à leur famille
- II. Le renforcement des soins et des infrastructures hospitalières, en appui direct à l'Unité d'Onco-hématologie Pédiatrique (UOHP) ainsi qu'un soutien aux jeunes médecins, chercheurs et soignants
- III. La formation des jeunes médecins, chercheurs et soignants

Nos Initiatives CANSEARCH rencontrent un franc succès et sont essentielles au bon fonctionnement de l'Unité UOHP et fort appréciées par les HUG. M. Bertrand Levrat, ancien directeur des HUG attestait lors de l'inauguration du sous-marin *Smile for CANSEARCH*, offert à l'hôpital des enfants en septembre 2023 :

« Avec CANSEARCH, nous avons tissé un partenariat de longue date qui se renforce au fur et à mesure des années (...) Ce partenariat public-privé c'est un supplément d'âme qui nous permet de faire, dans la recherche mais aussi dans l'accompagnement de nos patients, ce qu'on ne pourrait pas faire autrement. Ce supplément d'âme, c'est aussi l'espoir que vous nous apportez ainsi qu'aux patients à travers la recherche contre le cancer. L'hôpital n'est plus un bâtiment organisé autour de médecins et de soignants, mais il devient un réseau organisé autour des patients et de leurs proches. Et CANSEARCH est l'incarnation de ce lien entre la cité et l'hôpital. »

I. Le soutien aux jeunes patients et à leur famille

1. CANHELP, un fonds d'aide aux familles

CANHELP est un fonds dédié à l'accompagnement des enfants atteints de cancer ou de maladies du sang, ainsi que de leurs familles. Il permet d'alléger le fardeau quotidien des familles confrontées à des situations extraordinaires et coûteuses.

Grâce à CANHELP, nous pouvons :

- Garantir l'accès aux traitements et médicaments parfois très onéreux, lorsque les assurances ne couvrent pas ces frais.
- Financer des séjours à Genève ou à l'étranger lorsque certains traitements ne sont pas disponibles localement.
- Assurer un soutien logistique pour le transport ou l'accompagnement d'un proche aidant.
- Proposer un soutien additionnel adapté aux besoins spécifiques de chaque famille : aide au logement, massages thérapeutiques, fauteuils roulants, services de traduction, ou même financement des obsèques si nécessaire.
-

Chaque contribution permet à un enfant et à sa famille de recevoir le soutien essentiel pour traverser cette période difficile. Avec votre aide, nous pouvons faire en sorte qu'aucune famille ne soit laissée seule face à l'impensable.

2. CANPALLIATIVE, les soins palliatifs pédiatriques

Dans le cadre de son engagement pour les enfants atteints de cancer ou de maladies du sang, la Fondation CANSEARCH souhaite renforcer le développement des soins palliatifs pédiatriques (SPP) à Genève. Ce programme offre un accompagnement spécialisé par une infirmière pour les jeunes patients en fin de vie, ainsi que pour leurs parents et leurs frères et sœurs, à travers des consultations dédiées en soins palliatifs pédiatriques. L'objectif est d'assurer que cette période extrêmement difficile se déroule dans les conditions les plus confortables et sereines possibles.

Votre soutien permettra de développer et renforcer les SPP à Genève, offrant aux enfants et à leurs familles un accompagnement humain et de qualité d'une infirmière spécialisée en Soins Palliatifs Pédiatriques (à temps partiel) lorsqu'ils en ont le plus besoin.

3. CANSURVIVE, une consultation de suivi des survivants du cancer

Grâce aux progrès de la médecine, le taux de survie des enfants atteints de cancer en Suisse approche désormais les 85 %. Cependant, de nombreux survivants continuent de vivre avec les effets secondaires des traitements, qui peuvent avoir des conséquences durables sur leur santé et leur qualité de vie.

Le programme CANSURVIVE a été conçu pour répondre à ces besoins à travers un suivi médical spécialisé, avec trois objectifs principaux :

- Consultation hebdomadaire spécialisée : offrir un suivi régulier à long terme pour tous les survivants de cancers pédiatriques, afin de détecter précocement les effets secondaires, les anticiper et mettre en place des programmes de prévention adaptés.
- Accompagnement médical et social : améliorer la prise en charge des adolescents et jeunes adultes atteints de cancer à Genève et faciliter leur transition vers un suivi en oncologie adulte.
- Préservation de la fertilité : prévenir les impacts du cancer pédiatrique sur la fertilité, en guidant les médecins et les familles vers les meilleures stratégies de maintien de la fécondité.

Votre soutien permettra de prolonger et renforcer ce suivi essentiel, finançant un poste de médecin spécialisé de l'UOHP à un taux de 20%. Cette consultation offre aux survivants de cancers pédiatriques un accompagnement global, préventif et durable, pour leur santé et leur avenir.

4. CANDREPANO, une consultation pour malades atteints de drépanocytose

L'objectif de cette initiative est d'améliorer la prise en charge des enfants atteints de drépanocytose, également appelée anémie falciforme. La drépanocytose est une maladie génétique chronique qui affecte l'hémoglobine et nécessite un suivi médical régulier et multidisciplinaire. Elle fragilise les patients en provoquant douleurs, infections et fatigue, et implique une prise en charge complexe sur les plans préventif, thérapeutique, éducatif, psychologique, social et culturel. Bien qu'il n'existe pas de guérison simple pour la majorité des patients, plusieurs traitements permettent de prévenir les complications, réduire la fréquence des crises et améliorer la qualité de vie. La greffe de cellules souches hématopoïétiques reste la seule option potentiellement curative, mais elle est réservée à un nombre limité de patients répondant à des critères stricts et disposant d'un donneur compatible.

Le poste dédié à cette initiative, occupé par un médecin à temps partiel, renforce le suivi médical et les soins des enfants, tout en apportant un soutien aux familles. Ce suivi est assuré au sein de l'Unité d'oncologie et hématologie pédiatrique (UOHP) des HUG, garantissant un accompagnement optimal et contribue à améliorer la qualité de vie des enfants grâce à plusieurs mesures concrètes :

- Soutien à la scolarisation : financement de transports pour permettre aux enfants de se rendre à l'école.
- Médecine intégrative : financement d'approches complémentaires visant le bien-être global

- Aide aux familles : soutien pour l'acquisition de matériel médical ou le règlement de factures de soins.

5. CANHYPNOSIS, consultations de gestion du stress et de la douleur par l'hypnose

Ce projet consiste à offrir un accompagnement aux infirmiers et médecins, soit un tutorat à la pratique hypnotique des praticiens formés en hypnose clinique pédiatrique au sein de l'unité d'onco-hématologie du service de pédiatrie générale des HUG.

Cette pratique est un véritable bénéfice pour les jeunes patients. À chaque fois qu'un acte médical est réalisé, comme une prise de sang sur un enfant, une ponction lombaire pour injecter de la chimiothérapie, l'hypnose est essentielle pour lui apporter calme, confiance et limiter la douleur. L'objectif est de renforcer la pratique en hypnose du personnel formé au sein du service grâce à l'accompagnement d'un expert, un jour par semaine, au sein de l'unité. La Dre Adriana Wolff, médecin-ajointe anesthésiste aux HUG, hypnothérapeute, reconnue par la Société Médical Suisse d'Hypnose, formatrice en hypnose à l'Institut Romand d'Hypnose Suisse et qui a créé le programme hypnose au HUG, est notre experte. Depuis qu'elle a pris sa retraite, Mme Wolf nous accompagne et aide le personnel soignant à effectuer les gestes le plus stressants pour les enfants, avec eux, pour renforcer, une fois sur le terrain, tout ce qui leur aurait été enseigné en cours.

II. Le renforcement des soins et des infrastructures hospitalières, en appui direct de l'Unité d'oncologie et hématologie pédiatrique (UOHP)

6. Bourse Fellowship, de chef de clinique

Créée en 2023, cette bourse vise à renforcer et stabiliser l'équipe médico-soignante de l'Unité d'oncologie et d'hématologie pédiatrique (UOHP) des HUG. Le recrutement de pédiatres onco-hématologues hautement spécialisés est long et difficile, comme nous l'avons constaté ces dernières années. Grâce à ce soutien, nous pouvons engager un chef de clinique motivé à se former dans un domaine spécifique, apportant ainsi un renfort immédiat à l'équipe tout en préparant la relève de demain. Votre contribution permet de sécuriser cette expertise rare et d'assurer aux jeunes patients les meilleurs soins possibles.

7. CANCHIMIO, gestion de la chimiothérapie informatisée

Cette initiative a permis d'implémenter un système de gestion informatique de prescription, de distribution et d'administration de traitements chimiothérapeutiques dans l'unité d'oncologie et hématologie pédiatriques, (UOHP) de façon sécurisée et traçable. Ce programme de chimio informatisée permet d'optimiser la sécurité des patients souffrant de cancers ou de maladies hématologiques.

III. La formation des jeunes médecins, chercheurs et soignants

Le programme est constitué de bourses dont la vocation est de soutenir la qualité des soins et le niveau d'excellence établi au sein de la clinique de l'Unité d'oncologie et l'hématologie pédiatrique (UOHP) des HUG et de la recherche qui sont intimement liées en oncologie et hématologie pédiatrique. Et surtout il assure et pérennise l'attrait de cette spécialisation médicale pour la relève de jeunes médecins en Romandie, une relève toujours plus difficile à trouver.

8. Bourse de *Visiting Doctor*

Cette bourse de *Visiting Doctor*, vise à engager un médecin-chercheur d'envergure internationale au sein de la plateforme de recherche CANSEARCH. (Un 80 % est alloué à la recherche sur un projet concert et un 20 % à la partie clinique dans l'Unité d'oncologie et d'hématologie pédiatrique des HUG.) Il partage ainsi ses compétences et vient parfaire sa pratique. Un droit de pratique est donc exigé pour cette fonction. Cette bourse ambitionne d'alimenter la relève de talents, afin d'assurer la qualité des soins tout en maintenant la compétitivité de la recherche de cette spécialisation médicale.

Une Dre. chercheuse à l'Université de Harvard dans le domaine « *drug profiling* » (thérapie individualisée),

a rejoint la plateforme de recherche CANSEARCH en octobre 2023, démontrant la faisabilité du concept. Désormais elle a rejoint l'équipe et ses recherches ont été intégrées au sein de la Plateforme pour dynamiser les interactions scientifiques au sein de l'unité.

9. Bourse de mobilité CANMOVE

Cette bourse est proposée à un chercheur ou un clinicien en oncologie et hématologie pédiatrique établi en Suisse romande pour compléter sa formation à l'étranger, tout en assurant sa place à son retour. Elle s'identifie plutôt à une bourse d'étude. Le but étant que le chercheur/clinicien, une fois formé, revienne partager son expertise fraîchement acquise en Suisse et continue de stimuler le dynamisme scientifique au sein de la Plateforme. La bourse prévoit une éventuelle stabilisation au retour si besoin, en attendant qu'un poste se libère.

10. Bourse de recherche CANSEARCH (CANSEARCH Research Grant)

Cette bourse compétitive de recherche est proposée à des chercheurs issus de toute la Suisse romande, étudiant des domaines en lien avec l'oncologie et l'hématologie pédiatrique, tous les deux ans. Elle favorise les collaborations scientifiques dans notre région. Les projets en compétition sont sélectionnés par le comité scientifique de la Ligue Suisse contre le Cancer. Puis, ils sont soumis au Comité scientifique de la fondation CANSEARCH pour la sélection finale. Cette double appréciation assure un niveau de recherche des plus pointus.

11. CANCONNECT, le fonds de congrès et symposiums

Ce projet permet d'organiser de congrès à Genève, des symposiums au niveau local, national et international. Il permet de réunir des spécialistes de tous horizons afin d'implémenter des études à l'international, de peaufiner le réseau de recherche et de tisser de nouveaux liens entre professionnels et projets. Ces rencontres permettent d'échanger, d'apprendre, ou d'élargir les réseaux professionnels, de créer de nouveaux partenariats et surtout de développer la recherche et la clinique, une vraie *cross pollinisation*. La fondation CANSEARCH, en tant que sponsor, propose d'organiser des congrès via l'unité d'oncologie et hématologie pédiatrique et la Plateforme de recherche CANSEARCH. Ces réunions s'organisent principalement à Genève mais pas exclusivement. Elle s'adresseront à des organisations telles que l'EBMT (*European Society for Blood and Marrow Transplantation*), ESPT (*European Society of Pharmacogenomics and Personalised Therapy*), SIOP (*International Society of Pediatric Oncology*), SIOPE (*the European Society for Paediatric Oncology*), SSPHO/SPOG (*Swiss Society of Pediatric Hematology and Oncology/Swiss Pediatric Oncology Group*), SIOPEN (*International Society of Paediatric Oncology European Neuroblastoma*), SPT (*groupe Suisse de pharmacogenetic et thérapie individualisée*), et autres.



BUDGETS 2026 – 2028

Budget Plateforme de recherche CANSEARCH 2026 :

CANSEARCH Budget Laboratoire	HGG	BaHOP-Biolink	Tumeurs du foie	Neuroblastome	PGX	
CATEGORIES	2026	2026	2026	2026	2026	Total
1. Personnel						
1. Coûts du personnel	16 235	209 123	70 194	275 878	985 950	1 557 380
TOTAL COÛTS DE PERSONNEL	16 235	209 123	70 194	275 878	985 950	1 557 380
2. Informatique						
2. Equipements et licences	5 000	37 631	1 500	0	10 150	54 281
TOTAL COÛTS INFORMATIQUE	5 000	37 631	1 500	0	10 150	54 281
3. Frais de service						
3a. Séquençage, documentations	0	0	0	0	540 460	540 460
3b. Frais d'utilisation des services et des installations	0	0	0	0	206 300	206 300
TOTAL COÛTS FRAIS DE SERVICE	0	0	0	0	746 760	746 760
4. Divers						
4a. Frais de voyage, publications, meetings	0	2 800	6 000	6 300	63 550	78 650
4b. Frais de formation	0	0	0	0	8 500	8 500
4c. Coûts de recherche hors salaires (équipement, consommables)	0	50 000	2 000	66 000	356 072	474 072
TOTAL COÛTS DIVERS	0	52 800	8 000	72 300	428 122	561 222
TOTAUX PROJET (1+2+3+4)	21 235	299 554	79 694	348 178	2 170 982	2 919 643

Budget Plateforme de recherche CANSEARCH 2027 :

CANSEARCH Budget Laboratoire	HGG	BaHOP-Biolink	Tumeurs du foie	Neuroblastome	PGX	
CATEGORIES	2027	2027	2027	2027	2027	Total
1. Personnel						
1. Coûts du personnel	16 235	209 123	70 194	275 878	1 068 072	1 639 502
TOTAL COÛTS DE PERSONNEL	16 235	209 123	70 194	275 878	1 068 072	1 639 502
2. Informatique						
2. Equipements et licences	35 000	37 631	500	0	12 150	85 281
TOTAL COÛTS INFORMATIQUE	35 000	37 631	500	0	12 150	85 281
3. Frais de service						
3a. Séquençage, documentations	22 500	0	0	0	770 460	792 960
3b. Frais d'utilisation des services et des installations	0	0	0	0	104 800	104 800
TOTAL COÛTS FRAIS DE SERVICE	22 500	0	0	0	875 260	897 760
4. Divers						
4a. Frais de voyage, publications, meetings	4 000	3 300	0	6 300	82 250	95 850
4b. Frais de formation	0	2 000	0	0	8 000	10 000
4c. Coûts de recherche hors salaires (équipement, consommables)	0	50 000	0	66 000	371 318	487 318
TOTAL COÛTS DIVERS	4 000	55 300	0	72 300	461 568	593 168
TOTAUX PROJET (1+2+3+4)	77 735	302 054	70 694	348 178	2 417 050	3 215 711

Budget Plateforme de recherche CANSEARCH 2028 :

CANSEARCH Budget Laboratoire	HGG	BaHOP-Biolink	Tumeurs du foie	Neuroblastome	PGX	
CATEGORIES	2028	2028	2028	2028	2028	Total
1. Personnel						
1. Coûts du personnel	16 235	189 445	41 013	277 079	1 285 202	1 808 974
TOTAL COÛTS DE PERSONNEL	16 235	189 445	41 013	277 079	1 285 202	1 808 974
2. Informatique						
2. Equipements et licences	5 000	60 100	1 500	0	12 150	78 750
TOTAL COÛTS INFORMATIQUE	5 000	60 100	1 500	0	12 150	78 750
3. Frais de service						0
3a. Séquençage, documentations	0	0	0	0	283 000	283 000
3b. Frais d'utilisation des services et des installations	0	0	0	7 000	274 350	281 350
TOTAL COÛTS FRAIS DE SERVICE	0	0	0	7 000	557 350	564 350
4. Divers						0
4a. Frais de voyage, publications, meetings	7 500	3 300	6 500	6 300	83 250	106 850
4b. Frais de formation	0	2 000	0	0	8 000	10 000
4c. Coûts de recherche hors salaires (équipement, consommables)	0	52 000	2 000	59 000	299 873	412 873
TOTAL COÛTS DIVERS	7 500	57 300	8 500	65 300	391 123	529 723
TOTAUX PROJET (1+2+3+4)	28 735	306 845	51 013	349 379	2 245 825	2 981 797

Budget des initiatives CANSEARCH 2026 – 2028 :

	2026	2027	2028
I. Soutien aux jeunes patients et à leurs famille	CHF 214'100	CHF 214'100	CHF 180'500
1. CANHELP	CHF 60'000	CHF 60'000	CHF 60'000
2. CANPALLIATIVE	CHF 41'500	CHF 41'500	CHF 41'500
3. CANSURVIVE	CHF 47'500	CHF 47'500	CHF 47'500
4. CANDREPANO	CHF 31'500	CHF 31'500	CHF 31'500
5. CANHYPNOSIS	CHF 33'600	CHF 33'600	TBC
II. Renforcement des soins et des infrastructures hospitalières	CHF 218'900	CHF 218'900	CHF 218'900
6. Bourse de Fellowship, chef de clinique	CHF 197'400	CHF 197'400	CHF 197'400
7. CANCHIMIO	CHF 21'500	CHF 21'500	CHF 21'500
III. Formation des jeunes médecins et chercheurs	CHF 360'000	CHF 240'000	CHF 390'000
8. Bourse de Visiting Doctor	CHF 130'000	CHF 200'000	CHF 130'000
9. Bourse CANMOVE	CHF 40'000	Non attribué	CHF 70'000
10. Bourse de recherche CANSEARCH	CHF 150'000	Non attribué	CHF 150'000
11. CANCONNECT	CHF 40'000	CHF 40'000	CHF 40'000
TOTAL	CHF 793'000	CHF 673'000	CHF 789'400

COMMENT NOUS SOUTENIR

- **Mécénat** : un engagement philanthropique au service de la recherche, soutien désintéressé en faveur de notre mission
 - Don financier, libre ou affecté à nos priorités stratégiques
- **Partenariat financier** : un soutien structuré et modulable qui permet d'inscrire votre engagement dans la durée ou de répondre à un objectif précis :
 - Contribution et engagement récurrent sur une période de 2 à 3 ans correspondant à nos conventions de recherche.
 - Visibilité adaptée à votre engagement et communication concerté (rapport d'impact, mention dans nos supports, événements)
 - Collaboration alignée avec vos valeurs et votre stratégie RSE
- **Parrainage de projet** : un engagement ciblé et identifiable. Le parrainage de projet consiste à financer un programme ou un projet de recherche spécifique, en échange de visibilité, avec le nom de l'entreprise associé au projet financé. Une visibilité dédiée (supports de communication, événements, publications lorsque possible).

Votre soutien peut changer des vies.
Nous serions ravis de vous rencontrer et répondre à vos questions.

Contacts :

Florence Schmidt, responsable Projets et Donateurs. Valérie Steck, secrétaire Générale
florence@cansearch.ch // valerie@cansearch.ch// info@cansearch.ch //
Tel. : 076 679 45 63

Fondation CANSEARCH
12, rue de la Corratierie
1204 Genève

Site : www.cansearch.ch

Suivez- nous sur : instagram, Facebook, linkedIn @fondationcansearch

Coordonnées bancaires :

Titulaire du compte : Fondation CANSEARCH
Adresse : Rue de la Corratierie 12, 1204 Genève Banque : BCGE
Adresse : 17, Quai de l'Île 1211 Genève
Numéro de prestation : 5089.79.99 Franc suisse
No IBAN : CH1000788000050897999
No BIC/SWIFT : BCGECHGGXXX
Clearing/CB : 788
Section de paiement Bancaire QR Code :

