



Titre de la thèse : Mise au point d'un microdispositif physiologique instrumenté pour la modélisation de la vascularisation cérébrale humaine dans un contexte tumoral.

Laboratoire d'accueil: FEMTO-ST, 15B avenue des Montboucons 25000 Besançon

Département MN2S, Equipe BIND

Spécialité du doctorat préparé : Microtechniques

Mots-clefs: organe-sur-puce, microfluidique, ingénierie tissulaire, biocapteur

Descriptif détaillé de la thèse :

Introduction / contexte : Les microsystèmes physiologiques de type organes-sur-puce se développent comme alternatives aux modèles animaux pour les essais précliniques. Ils recréent invitro le microenvironnement de tissus sains ou pathologiques, et peuvent être perfusé pour reproduire la circulation sanguine avec un flux de milieu nutritif. Il devient ainsi possible de mimer la vascularisation cérébrale, et sa barrière hémato-encéphalique (BHE). La BHE restreint le passage de plus de 98% des médicaments. Les possibilités de traitement du cancer du cerveau le plus courant, le glioblastome multiforme (GBM), sont de ce fait très limitées, et l'espérance de vie n'est que de 18 mois après diagnostic. Il y a donc un fort enjeux de santé pour le développement de dispositifs facilitant la sélection de candidats médicaments innovants ciblant le GBM [1].

Travaux envisagés : Le projet dans lequel s'inscrit le doctorat a pour but de développer un microdispositif reproduisant une veinule [2] et des capillaires sanguins de cerveau humain [3], instrumenté pour faciliter la détection du transport de médicaments (type nanovecteurs), et leur efficacité pour traiter le glioblastome. Il se découpera en 3 phases :

- 1) Développement de la micropuce mimant la BHE : optimisation d'un hydrogel pour la coculture en 3D de 3 types cellulaires, design et fabrication du système microfluidique, optimisation de la perfusion
- 2) Développement de la micropuce mimant le GBM vascularisé : tétra-culture cellulaire, étude de l'impact du GBM sur le microenvironnement vasculaire
- 3) Instrumentation de ces micropuces : développement, optimisation et intégration d'un biocapteur et d'une biointerface spécifique pour la détection des nanovecteurs ayant traversé la BHE, et de capteurs physiques (pH, et O₂).

Références bibliographiques :

- [1] Piantino, et al. Front. Toxicol. 3 (2021).
- [2] Lee, et al. J. Mater. Chem. B. 6 (2018) 1085–1094.
- [3] Figarol, et al. Biomed. Mater. (2020).

Profil demandé: Le ou la candidate aura acquis des compétences en recherche bibliographique et communication écrite (anglais/français), avec des bases scientifiques solides en biomatériaux et sciences de l'ingénieur. Une expérience dans la culture cellulaire 3D ou l'intégration de biocapteurs serait un plus.

Financement : MESRI, école doctorale SPIM

Dossier à envoyer pour le 01/06/2023 Début du contrat : 01/10/2023

Direction / codirection de la thèse :

Encadrante : Agathe Figarol agathe.figarol@femto-st.fr Direction: Vincent Humblot vincent.humblot@femto-st.fr