

# COVERTE - Etude cas-témoins sur les jeunes adultes infectés par le VIH par voie verticale ou pendant l'enfance

Responsable(s) :Warszawski Josiane, Équipe: Épidémiologie de VIH et des IST

Date de modification : 09/09/2013 | Version : 1 | ID : 6518

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude cas-témoins sur les jeunes adultes infectés par le VIH par voie verticale ou pendant l'enfance

Sigle ou acronyme COVERTE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Accord CNIL

### Thématiques générales

Domaine médical Endocrinologie et métabolisme  
Hématologie  
Immunologie  
Maladies infectieuses

Déterminants de santé Mode de vie et comportements  
Nutrition

Autres, précisions VIH

Mots-clés voie verticale, Infection, enfance

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Warszawski

Prénom Josiane

Adresse 82, rue du Général Leclerc 94276 Le Kremlin-Bicêtre

Téléphone +33 (0)1 45 21 22 86

Email josiane.warszawski@inserm.fr

Laboratoire Équipe: Épidémiologie de VIH et des IST

Organisme Institut National de la Santé et de la Recherche

### Collaborations

## Financements

Financements Publique

Précisions Agence Nationale de Recherche sur le Sida

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Statut de l'organisation Secteur Public

## Contact(s) supplémentaire(s)

## Caractéristiques

### Type de base de données

Type de base de données Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions Etudes cas-témoins

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements de santé

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

- jeunes vivant avec le VIH
- sujets volontaires sains

## Objectif de la base de données

Objectif principal Étudier la transition vers l'âge adulte et le devenir des jeunes infectés par le VIH-1 ou -2 pendant l'enfance, principalement par voie verticale.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé de 18 à 25 ans

## Type de population

Age Adulte (19 à 24 ans)

Population concernée Population générale

|  |   |
|--|---|
| Sexe   | Masculin<br>Féminin   |
| Champ géographique                                   | International   |
| Détail du champ géographique                         | France et Belgique  |
| <b>Collecte</b>                                      |   |
| <b>Dates</b>   |   |
| Année du premier recueil                             | 2010  |
| <b>Taille de la base de données</b>                  |   |
| Taille de la base de données (en nombre d'individus) | < 500 individus   |
| Détail du nombre d'individus                         | 182   |
| <b>Données</b>                                       |   |
| Activité de la base                                  | Collecte des données active   |
| Type de données recueillies                          | Données cliniques<br>Données déclaratives<br>Données paracliniques  |
| Données cliniques, précisions                        | Dossier clinique  |
| Détail des données cliniques recueillies             | - épaisseur intima-media carotidienne - vitesse de l'onde de pouls  |
| Données déclaratives, précisions                     | Auto-questionnaire papier   |
| Détail des données déclaratives recueillies          | Informations sur les habitudes de vie.  |
| Données paracliniques, précisions                    | - scanner - absorptiométrie biphotonique - échographie cardiaque  |
| Existence d'une bibliothèque                         | Non   |
| Paramètres de santé étudiés                          | Événements de santé/morbidité<br>Événements de santé/mortalité<br>Consommation de soins/services de santé |
| Consommation de soins, précisions                    | Hospitalisation<br>Consultations (médicales/paramédicales)<br>Produits de santé                           |

## Modalités

|                        |  |
|------------------------|--|
| Suivi des participants | Oui  |
| Détail du suivi        | Suivi annuel des patients est prévu pour une durée de 3 à 6 ans. |

|  |     |
|--|-----|
| Appariement avec des sources administratives | Non |
|--|-----|

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

|                       |   |
|-----------------------|---|
| Lien vers le document | <a href="http://jid.oxfordjournals.org/content/205/10/1520.long">http://jid.oxfordjournals.org/content/205/10/1520.long</a> |
|-----------------------|---|

|                       |   |
|-----------------------|---|
| Lien vers le document | <a href="http://cid.oxfordjournals.org/content/51/2/214.long">http://cid.oxfordjournals.org/content/51/2/214.long</a> |
|-----------------------|---|

|                       |   |
|-----------------------|---|
| Lien vers le document | <a href="http://pistes.fr/transcriptases/137_623.htm">http://pistes.fr/transcriptases/137_623.htm</a> |
|-----------------------|---|

### Accès

|  |  |
|--|--|
| Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) | Contacteur le responsable scientifique |
|--|--|

|                            |                                       |
|----------------------------|---------------------------------------|
| Accès aux données agrégées | Accès restreint sur projet spécifique |
|----------------------------|---------------------------------------|

|                                 |                                       |
|---------------------------------|---------------------------------------|
| Accès aux données individuelles | Accès restreint sur projet spécifique |
|---------------------------------|---------------------------------------|