

ANRS CO8 APROCO-COPILOTE - Cohorte de patients infectés par le VIH ayant débuté un traitement avec inhibiteur de protéase en 1997-1999. suivi au-delà de 4 ans des effets à long terme liés à l'observance et à la tolérance (copilote).

Responsable(s) :Leport Catherine, LABORATOIRE DE RECHERCHE EN PATHOLOGIE INFECTIEUSE

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 3 | ID : 60024

Général	
Identification	
Nom détaillé	Cohorte de patients infectés par le VIH ayant débuté un traitement avec inhibiteur de protéase en 1997-1999. suivi au-delà de 4 ans des effets à long terme liés à l'observance et à la tolérance (copilote).
Sigle ou acronyme	ANRS CO8 APROCO-COPILOTE
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	Accord CNIL
Thématiques générales	
Domaine médical	Maladies infectieuses
Déterminants de santé	Génétique Produits de santé
Mots-clés	événements indésirables graves, événements inattendus, événements de santé observés, facteurs de risque cardiovasculaire
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Leport
Prénom	Catherine
Téléphone	+33 (0)1 57 27 78 68
Email	catherine.leport@univ-paris-diderot.fr
Laboratoire	LABORATOIRE DE RECHERCHE EN PATHOLOGIE INFECTIEUSE
Organisme	ANRS
Collaborations	

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	Implication dans un réseau de cohorte : COHERE; ART-CC
Financements	
Financements	Mixte
Précisions	ANRS, COLLEGE DES UNIVERSITAIRES DE MALADIES INFECTIEUSES ET TROPICALES (CMITT EX APPIT), SIDACTION ENSEMBLE CONTRE LE SIDA ABBOTT, BOEHRINGER-INGELHEIM, BRISTOL-MYERS SQUIBB, GILEAD, GLAXO-SMITHKLINE, PFIZER, ROCHE
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales (ANRS)
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 de cohortes
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	Prospectif
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Objectif général : Étudier les déterminants, liés notamment à l'observance et à la tolérance, des effets à long terme des antirétroviraux hautement

actifs dans le contexte de la pratique de la prise en charge chez les patients infectés par le VIH-1 mis pour la 1^{re} fois sous inhibiteur de protéase en 1997-99.

Objectifs secondaires :

- déterminer la part des polymorphismes génétiques de l'hôte dans la progression de l'infection et la survenue d'effets indésirables graves
- étudier la charge virale et la résistance aux antirétroviraux dans le compartiment plasmatique cellulaire, en relation avec les concentrations des antirétroviraux au cours du temps.

Critères d'inclusion

Patients inclus dans la cohorte Aproco (adultes infectés par le VIH1 avec 1^e prescription d'inhibiteur de protéase en 1997-99), suivis dans Aproco quatre ans après leur inclusion initiale, suivis dans un des services volontaires pour participer à la prolongation du suivi, ayant donné leur consentement écrit.

Type de population

Age
Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée
Sujets malades

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
National

Détail du champ géographique
France

Collecte

Dates

Année du premier recueil
03/2003

Année du dernier recueil
01/2009

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
[1000-10 000[individus

Détail du nombre d'individus
717: Copilote 1281: Aproco

Données

Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi 4 fois par an Informations recueillies lors de l'examen clinique : - Cliniques : événements liés au VIH/sida, stade clinique, événements inattendus, événements indésirables, poids- Démographiques : âge, sexe, groupe de transmission, lieu de naissance- Thérapeutiques : antécédent de traitement ARV, traitement ARV actuel (traitements associés)- Biologiques : ARN plasmatique du VIH, taux de CD4, CD8, hémoglobine, leucocytes ; créatininémie, ASAT, ALAT, glycémie, cholestérolémie, triglycéridémie, lactatémie, lipasémie, phosphorémie, calcémie, à partir de l'année 10: HCA1C, CRP, insulïnémie, C peptid, microalbuminurie
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Autoquestionnaire au cours du suivi 1 fois par an Informations recueillies par l'autoquestionnaire : observance, qualité de vie, habitudes de consommation, moral, soutien de l'entourage, vie intime, effets secondaires perçus, événements survenus Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi 4 fois par an
Données paracliniques, précisions	mesures anthropométriques
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : Prélèvements sanguins, prélèvements à jeun et après charge de glucose
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Plasma Lignées cellulaires ADN
Détail des éléments conservés	Plasmathèque, DNAtèque, cellulothèque
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité

Evénements de santé/mortalité
Qualité de vie/santé perçue

Modalités	
Mode de recueil des données	Autoquestionnaire : Saisie à partir d'un questionnaire papier (Saisie manuelle) avec double saisie Entretiens : Saisie à partir d'un questionnaire papier (Saisie manuelle) avec double saisie Examens cliniques : Etape manuscrite (Saisie manuelle) avec double saisie
Procédures qualité utilisées	Gestion des données manquantes par retour au dossier source
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Durée du suivi : 10 ans Visites et questionnaires 1 mois après l'inclusion dans APROCO puis tous les 4 mois
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.hal.inserm.fr/ANRSCO8
Description	Liste des publications dans HAL
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ANRS+CO8+OR+Aproco+OR+%28cohere+AND+%28hiv+OR+AIDS%29%29
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Utilisation possible des données par des équipes académiques Utilisation non possible des données par des industriels
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique