

PEDONCOVID - Cohorte nationale SFCE des infections à SARS-CoV-2 (COVID-19) en onco-hématologie pédiatrique

Responsable(s) :ROUGER-GAUDICHON Jérémie

Date de modification : 08/01/2021 | Version : 1 | ID : 73865

Général	
Identification	
Nom détaillé	Cohorte nationale SFCE des infections à SARS-CoV-2 (COVID-19) en onco-hématologie pédiatrique
Sigle ou acronyme	PEDONCOVID
Thématiques générales	
Domaine médical	Pédiatrie
Etude en lien avec la Covid-19	Oui
Pathologie, précisions	Onco-pédiatrie
Mots-clés	cancer ; pédiatrie ; chimiothérapie ; SARS-CoV-2 ; COVID-19
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	ROUGER-GAUDICHON
Prénom	Jérémie
Organisme	CHU Caen Normandie
Collaborations	
Financements	
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Caen Normandie
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
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire la présentation et l'évolution clinique de l'infection à SARS-CoV-2 chez les patients suivis en onco-hématologie pédiatrique ou en unité AJA d'un centre SFCE pour un cancer ou une tumeur bénigne traitée par chimiothérapie, radiothérapie ou thérapie ciblée.
Critères d'inclusion	Enfants et représentants légaux ou patients majeurs informés sur l'étude ET - Patient suivi dans un centre SFCE en onco-hématologie pédiatrique ou unité AJA pour un cancer ou une tumeur bénigne traitée par chimiothérapie, radiothérapie ou thérapie ciblée, avec un traitement oncologique en cours ou terminé depuis moins de 6 mois ou antécédent de greffe de cellules souches hématopoïétiques allogéniques avec traitement immunosupresseur en cours ou interrompu depuis moins de 6 mois, ou antécédent de traitement par cellules CAR-T ET - Diagnostic d'infection à SARS-CoV-2 confirmé par une PCR ou une sérologie IgM positive OU - Diagnostic clinique et radiologique caractéristique d'infection à SARS-CoV-2 sans confirmation de l'infection par PCR ou sérologie IgM positive avec : - o Présence d'au moins 2 des signes suivants si contact avec un sujet ayant une infection actuelle à SARS-CoV-2 positive ou bien 3 des signes suivants en l'absence de contact : fièvre, toux, dysgueusie, dysosmie, myalgies, douleur thoracique, dyspnée, signes de détresse respiratoire, rhinorrhée ou encombrement rhinopharyngé, diarrhée, céphalées, asthénie d'installation ou d'aggravation récente, éruption cutanée. ET - o Une ou des anomalie(s) radiologique(s) à la

tomodensitométrie thoracique compatibles avec le diagnostic de COVID-19 : hyperdensités à type de verre dépoli de localisation périphérique et/ou sous-pleurale et/ou bilatérale, épaississements intralobulaires avec aspect « crazy-paving », condensations linéaires avec ou sans halo périphérique (signe du halo inversé).

Type de population

Age
Nouveau-nés (naissance à 28j)
Nourrissons (28j à 2 ans)
Petite enfance (2 à 5 ans)
Enfance (6 à 13 ans)
Adolescence (13 à 18 ans)

Population concernée
Sujets malades

Pathologie
II - Tumeurs

III - Maladies du sang et des organes hématopoïétiques et certains troubles du système immunitaire

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
National

Collecte

Dates

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
< 500 individus

Données

Activité de la base
Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données biologiques

Données cliniques, précisions
Dossier clinique

Existence d'une bibliothèque
Non

Modalités

Pathologie suivies

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès