

ANRS CO15 ALT - Cohorte des sujets asymptomatiques à long terme au cours de l'infection VIH

Responsable(s) :Autran Brigitte, LABORATOIRE D'IMMUNOLOGIE CELLULAIRE ET ET TISSULAIRE SERVICE DU PR DEBRÉ INSERM UMR-S 945 IMMUNITÉ ET INFECTION, IFR113

Date de modification : 13/06/2013 | Version : 2 | ID : 60151

Général	
Identification	
Nom détaillé	Cohorte des sujets asymptomatiques à long terme au cours de l'infection VIH
Sigle ou acronyme	ANRS CO15 ALT
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL: 26/05/1994
Thématiques générales	
Domaine médical	Immunologie Maladies infectieuses
Déterminants de santé	Génétique
Mots-clés	suivi, événements de santé, infection
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Autran
Prénom	Brigitte
Adresse	75013 PARIS
Email	brigitte.autran@psl.ap-hop-paris.fr
Laboratoire	LABORATOIRE D'IMMUNOLOGIE CELLULAIRE ET ET TISSULAIRE SERVICE DU PR DEBRÉ INSERM UMR-S 945 IMMUNITÉ ET INFECTION, IFR113
Organisme	Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales
Collaborations	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui

Précisions	Inclusion dans un projet européen : Programme Européen GISHEAL : Constitution d'une supra-cohorte européenne de LTNP/Elite Controllers incluant les cohortes ALT ?ANRSCO15, Italienne (ELVIS), Anglaise et Ougandaise pour l'exploration des profils génétiques et immunologiques
Financements	
Financements	Publique
Précisions	ANRS
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 Date de fin des inclusions indéterminés
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Objectif général : Définir les paramètres du virus et de l'hôte associés à la persistance d'un état clinique asymptomatique depuis 8 ans et plus après infection par le VIH. Objectif secondaire : Caractérisation moléculaire du VIH, coinfections virales (HCV, CMV, HHV8?); génétique et réponses immunes de l'hôte : TCD4 et

CD8 anti-VIH ; anticorps anti-VIH et Ac neutralisants ; immunité innée , réponses immunes aux co-infections.

Critères d'inclusion

Homme ou femme de plus de 18 ans, homo ou bi-sexuel, toxicomane sevré, transfusé ou hémophile, séropositif depuis au moins 8 ans, sans aucun traitement antirétroviral, (stade II) ou (stade III), les lymphocytes cd4 étant supérieurs à 20 % et 600/mm³ (plus ou moins 10 %) avec un taux stable ou en augmentation sur au minimum 3 examens durant les 5 dernières années, ayant signé un consentement éclairé.

Type de population

Age
Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)
Personnes âgées (65 à 79 ans)
Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée
Sujets malades

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
National

Détail du champ géographique
Cohorte multicentrique (14 centres) française

Collecte

Dates

Année du premier recueil
10/1994

Taille de la base de données

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

Détail du nombre d'individus
71

Données

Activité de la base
Collecte des données terminée

Type de données recueillies
Données cliniques
Données biologiques

Données cliniques, précisions
Dossier clinique

Examen médical

Détail des données cliniques recueillies	Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi tous les ans Informations recueillies lors de l'examen clinique : symptômes cliniques liés ou non au VIH
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : bilan biologique, prélèvements pour analyses immunologiques, génétiques et virologiques
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Plasma Lignées cellulaires
Détail des éléments conservés	Plasmathèque, cellulothèque
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité

Modalités

Procédures qualité utilisées	Les patients sont informés de l'utilisation de leur données
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	(Durée indéterminée)Collecte de données tous les ans
Appariement avec des sources administratives	Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ANRS+CO15
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 possible des données par des industriels à déterminer
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique

