

COV1APHP - Recueil de prélèvements sanguins chez les personnes ayant présenté une infection SARS CoV-2

Responsable(s) :Launay Odile

Date de modification : 20/06/2025 | Version : 2 | ID : 73506

Général	
Identification	
Nom détaillé	Recueil de prélèvements sanguins chez les personnes ayant présenté une infection SARS CoV-2
Sigle ou acronyme	COV1APHP
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	ID RCB: 2020-A00915-34
Thématiques générales	
Domaine médical	Maladies infectieuses
Etude en lien avec la Covid-19	Oui
Pathologie, précisions	Infection à SARS-CoV-2 guérie
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Launay
Prénom	Odile
Adresse	CIC 1417 Cochin-Pasteur Hôpital Cochin, Bâtiment Lavoisier 27 Rue du Faubourg Saint-Jacques 75014 PARIS
Collaborations	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Non
Financements	
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	BIOMERIEUX

Statut de l'organisation	
Contact(s) supplémentaire(s)	
Nom du contact	PIGA
Prénom	Nadia
Adresse	BioMérieux SA Immunoassays Research & Development Chemin de l'Orme 69280 MARCY L'ETOILE
Email	nadia.piga@biomerieux.com
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Bases de données issues d'enquêtes
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé
Critère de sélection des participants	Autre traitement ou procédure
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Oui
Précisions	Intervention au niveau individuel
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Personnes ayant présenté une infection à SARS-CoV-2
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Cette étude a pour objectif de mettre au point des prototypes de test de diagnostic in vitro sérologique du SARS-Cov-2.
Critères d'inclusion	Personnel soignant ou patient, ayant été guéri du COVID-19 Personnes ayant présenté des symptômes typiques du SARS-CoV-2, dont le résultat a été confirmé par un test biologique PCR sur écouvillon naso-pharyngé et dont le prélèvement sanguin est effectué au moins 10 jours après apparition des symptômes

Personnes majeures
Personnes qui ont été dûment informées et qui ont
signé le formulaire de consentement éclairé
Affilié à un régime de sécurité sociale

Type de population

Age
Adolescence (13 à 18 ans)
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
Population générale

Pathologie

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
Régional

Régions concernées par la base
de données
Île-de-France

Détail du champ géographique
Etablissements de l'APHP

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2020

Année du dernier recueil
2020

Taille de la base de données

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

Détail du nombre d'individus
100

Données

Activité de la base
Collecte des données terminée

Type de données recueillies
Données cliniques
Données administratives

Détail des données cliniques
recueillies
Date d'apparition des symptômes de COVID-19,
signes cliniques, nom du test PCR de confirmation,

date du test PCR

Données administratives,
précisions

Age, sexe

Modalités

Mode de recueil des données

Fiche recueil de données (1 fiche par participant)
complétées par le CIC, scannées, puis transmises à
BioMérieux via un outil de partage de fichier
sécurisé (Coltshare)

Suivi des participants

Oui

Modalités de suivi des
participants

Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail,
téléphone etc.)

Détail du suivi

Contact 3 jours (+/- 1 jour) après le prélèvement
sanguin, afin de s'assurer de l'innocuité de la
ponction veineuse

Appariement avec des sources
administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès