

COVITREM-1 - Intérêt pronostique de la mesure de la voie d'activation du Triggering Receptor Expressed on Myeloid cells-1 (TREM-1) chez les patients hospitalisés pour COVID-19

Responsable(s) : GIBOT Sébastien

Date de modification : 05/02/2021 | Version : 1 | ID : 73586

Général

Identification

Nom détaillé	Intérêt pronostique de la mesure de la voie d'activation du Triggering Receptor Expressed on Myeloid cells-1 (TREM-1) chez les patients hospitalisés pour COVID-19
--------------	--

Sigle ou acronyme	COVITREM-1
-------------------	------------

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	NCT04544891
--	-------------

Thématiques générales

Domaine médical	Anesthésiologie-Réanimation Maladies infectieuses
-----------------	--

Etude en lien avec la Covid-19	Oui
--------------------------------	-----

Pathologie, précisions	patients hospitalisés pour Covid-19
------------------------	-------------------------------------

Mots-clés	biomarqueur, COVID-19
-----------	-----------------------

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	GIBOT
--------------------	-------

Prénom	Sébastien
--------	-----------

Email	s.gibot@chru-nancy.fr
-------	-----------------------

Organisme	CHRU Nancy
-----------	------------

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
---	-----

Précisions	CHRU Limoges et Lyon
------------	----------------------

Financements

Financements	Publique
Précisions	BPI France
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHRU Nancy
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
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
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	Non
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Évaluer la valeur pronostique de l'activation de TREM-1 initiale (première mesure recueillie) sur la dégradation clinique des patients hospitalisés pour COVID-19 en service de médecine, des urgences et en réanimation
Critères d'inclusion	Patients âgés de plus de 18 ans Hospitalisés depuis moins de 3 jours pour n'importe quelle raison mais dépistés Covid-19 .L'infection à SARS-Cov-2 devra être « probable » ou « confirmée » selon la définition publiée le 3 avril par Santé Publique France : confirmation biologique (par RT-PCR positive suite à un prélèvement naso-pharyngé

ou tout autre prélèvement et/ou une sérologie positive témoignant d'une infection) ou par un critère composite associant une atteinte pulmonaire caractéristique à l'imagerie et une atteinte clinico-biologique évocatrice d'une infection virale (parmi : fièvre, toux, douleur thoracique ; et syndrome inflammatoire biologique, lymphopénie, élévation des enzymes hépatiques).

Affiliés à un régime de sécurité sociale ou bénéficiaire d'un tel régime

Le patient ou son représentant aura reçu une information sur l'étude et signé le formulaire de consentement éclairé / inclusion en situation d'urgence conformément à l'article L1122-1-3 du CSP

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

Sujets malades

Pathologie

J96 - Insuffisance respiratoire, non classée ailleurs

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

National

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2020

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

1009

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 biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Plasma ADNc/ARNm
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Accès	