

Curiosa - Etude de la réponse sérologique contre le virus SARS-CoV-2 dans 2 types de personnel, hospitalier et non hospitalier, à l'Institut Curie et à l'Institut Pasteur

Responsable(s) :Olivier Lantz
Thierry Rose

Date de modification : 07/07/2025 | Version : 1 | ID : 73954

Général	
Identification	
Nom détaillé	Etude de la réponse sérologique contre le virus SARS-CoV-2 dans 2 types de personnel, hospitalier et non hospitalier, à l'Institut Curie et à l'Institut Pasteur
Sigle ou acronyme	Curiosa
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	NCT04369066
Thématiques générales	
Domaine médical	Immunologie Maladies infectieuses
Etude en lien avec la Covid-19	Oui
Déterminants de santé	Mode de vie et comportements Produits de santé
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Olivier
Prénom	Lantz
Adresse	26 rue d'ulm, 75005, Paris
Téléphone	+33144324218
Nom du responsable	Thierry
Prénom	Rose
Adresse	Institut Pasteur
Collaborations	

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Non
Financements	
Financements	Publique
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Institut curie
Statut de l'organisation	Secteur Privé
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Non
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 professionnels d'exercice libéral
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	L'objectif de cette étude est de constituer une sérothèque prospective permettant l'étude de la prévalence et de la qualité de la réponse immune sérologique dirigée contre le virus SARS-CoV-2 au cours de la pandémie dans une population active en dehors de tout épisode infectieux aigu par le SARS-CoV-2, le personnel de l'Institut Curie (Siège, Hôpital et Centre de Recherche) et le personnel de l'Institut Pasteur ayant potentiellement divers niveaux d'exposition.
Critères d'inclusion	1) Personne, volontaire en dehors de tout épisode infectieux aigu par le SARS-CoV-2 * (cf. paragraphe indication), et en capacité d'exercer son activité

professionnelle sur un des 3 sites de l'Institut Curie, Paris, Orsay ou Saint Cloud, ou sur le campus de l'Institut Pasteur.

2) Personne âgée de 18 ans ou plus.

3) Information et consentement de la personne aux procédures liées à l'étude (cf. note d'information / consentement).

4) A partir de novembre 2020, personne ayant présenté au moins un des critères suivants depuis janvier 2020 :

? Un test de diagnostic du SARS-COV-2 positif par PCR sur prélèvement naso-pharyngé ou test antigénique,

? Une sérologie SARS-CoV-2 positive,

? Une anosmie ou/et une agueusie,

? Une infection respiratoire** associée à des signes digestifs**

Pour le personnel exerçant à l'Institut Pasteur,

Quelles que soient les modalités de travail pendant le confinement. :

Personne ayant présenté au moins un des critères suivants depuis janvier 2020 :

? Un test de diagnostic du SARS-COV-2 positif par PCR sur prélèvement naso-pharyngé,

? Une sérologie SARS-CoV-2 positive,

? Une anosmie ou/et une agueusie,

? Une infection respiratoire** associée à des signes digestifs**

*Sont considérés comme volontaires ne présentant pas d'infection active par le SARS-CoV-2 au moment de l'inclusion : personnes n'ayant pas de signes cliniques** évocateurs d'une infection à SARS-CoV-2 au moment du prélèvement sanguin ou les ayant eu avec une fin des symptômes depuis plus de 7 jours.

** fièvre, fatigue, toux, gêne respiratoire, essoufflement, perte de goût ou odorat, maux de tête, courbatures, conjonctivite ou rhume, troubles digestifs (vomissement, diarrhée), que les signes aient entraîné ou non un arrêt de travail, un traitement et/ou une hospitalisation.

Type de population

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

Population concernée	Population générale
----------------------	---------------------

Pathologie

Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	Local
Régions concernées par la base de données	Île-de-France
Détail du champ géographique	Île-de-France
Collecte	
Dates	
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	1900
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives Données biologiques
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire internet
Existence d'une bibliothèque	Oui
Contenu de la bibliothèque	Sérum Autres fluides (salive, urine, liquide amniotique, ?)
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.) Suivi par convocation du participant
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	

Lien vers le document

[doi: 10.1002/eji.202049058.](https://doi.org/10.1002/eji.202049058)

Description

Anna F, Goyard S, Lalanne AI, Nevo F, Gransagne M, Souque P, Louis D, Gillon V, Turbiez I, Bidard FC, Gobillion A, Savignoni A, Guillot-Delost M, Dejardin F, Dufour E, Petres S, Richard-Le Goff O, Choucha Z, Helynck O, Janin YL, Escriou N, Charneau P, Perez F, Rose T, Lantz O.. 2021. High seroprevalence but short-lived immune response to SARS-CoV-2 infection in Paris. Eur J Immunol. Dec 1:10.1002/eji.202049058

Accès

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique