

ANRS CO3 AQUITAINE - Etude longitudinale sur des patients séropositifs : histoire naturelle et sous-traitement de l'infection par le VIH

Responsable(s) : Dabis François, Équipe INSERM, U897, VIH & ADDICTIONS

Date de modification : 28/06/2013 | Version : 4 | ID : 3620

Général

Identification

Nom détaillé	Etude longitudinale sur des patients séropositifs : histoire naturelle et sous-traitement de l'infection par le VIH
Sigle ou acronyme	ANRS CO3 AQUITAINE
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	N° 88-84 (05/07/1988), N° 88-142 (29/11/1988)

Thématiques générales

Domaine médical	Immunologie Maladies infectieuses
Déterminants de santé	Mode de vie et comportements
Mots-clés	Infection VIH, surveillance épidémiologique, immunologie, prise en charge

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Dabis
Prénom	François
Adresse	146 rue Léo Saignat 33076 Bordeaux cedex
Téléphone	+33 (0)5 57 57 14 36
Email	francois.dabis@isped.u-bordeaux2.fr
Laboratoire	Équipe INSERM, U897, VIH & ADDICTIONS
Organisme	ISPED- Institut de Santé Publique d'Epidémiologie et de

Collaborations

Participation à des projets, des	Oui
----------------------------------	-----

réseaux, des consortiums

Précisions	Implication dans un réseau de cohorte : HEPAVIH, COPANA, AC7(COHORTES ANRS) Inclusion dans un projet européen : CASCADE, DAD, ART-CC, EURO-SIDA, COHERE, HIV-TUBERCULOSIS
------------	---

Autres	Autres cohortes apparentées : fhdh, nice
--------	--

Financements

Financements	Mixte
--------------	-------

Précisions	ANRS- Agence Nationale de la Recherche sur le Sida et les hépatites virales, SIDACTION
------------	--

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU BORDEAUX
---	--------------

Statut de l'organisation	Secteur Public
--------------------------	----------------

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	UNIVERSITE DE BORDEAUX II
---	---------------------------

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 longitudinales (hors 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
--	------------

Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectif principal: étudier l'histoire naturelle et sous traitement de l'infection par le VIH.

Objectifs secondaires:

- Réaliser une surveillance épidémiologique de la prise en charge de l'infection par le VIH
- Analyser la progression de l'infection et l'étude des facteurs pronostiques de cette évolution
- Évaluer les modalités de prise en charge des patients
- Étudier leur impact sur la progression de la maladie

Critères d'inclusion

Patients séropositifs pour le VIH, quel que soit le stade clinique
Vus au moins une fois en consultation ou en hospitalisation
Age supérieur ou égal à 13 ans au moment de l'inclusion
Consentement libre

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

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

Départemental

Régions concernées par la base de données

Aquitaine Limousin Poitou-Charentes

Détail du champ géographique

13 services hospitaliers en Aquitaine : Bordeaux, Libourne, Bayonne, Dax, Pau, Périgueux, Villeneuve sur Lot, Mont de Marsan et Arcachon

Collecte

Dates

Année du premier recueil

01/1987

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	8677 (31/12/2012)
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi Informations recueillies lors de l'examen clinique : - à l'inclusion, le dossier comprend des variables de type unique : caractéristiques socio-démographiques, facteurs de risque de l'infection par le VIH, mode de contamination, date de première sérologie positive et circonstances du diagnostic ; éventuellement, date de dernière sérologie négative, de transfusion ou période d'exposition au risque. Le dossier d'inclusion comprend aussi des variables évolutives :- données d'examen clinique, diagnostic de pathologies spécifiques, classement selon la classification de l'infection par les VIH des centers for diseases control americains (CDC) (MMWR 1986;35:334-9) et la classification du sida avéré de l'OMS/CDC reprise par la direction générale de la santé (DGS) en 1987 (bull epidemiol HEBD 1987; (51): 201-3) et modifiée en 1993 (bull epidemiol HEBD 1993 ; (11) : 47-8) ;- pratiques sexuelles et de toxicomanie, habitudes de vie, facteurs de risque cardio-vasculaires ;- bilan hématologique, virologique, immunologique, biochimique et sérologique ;- thérapeutiques prescrites, antécédents thérapeutiques ;Lors de chaque suivi, le questionnaire permet de recueillir à nouveau l'ensemble des informations concernant les variables évolutives.
Données biologiques, précisions	Marqueurs virologiques, immunologiques
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Plasma ADN
Détail des éléments conservés	Sérothèque, Plasmathèque, DNATHèque

Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales)
Modalités	
Mode de recueil des données	Examens cliniques : saisie manuelle Examens biologiques : saisie manuelle
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques. Gestion des données manquantes par retour au dossier source. Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi. Réalisation d'audit qualité internes et externes tous les deux ans. Validation des décès. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Durée illimitée
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	CépiDc- Centre d'épidémiologie sur les causes médicales de décès
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.hal.inserm.fr/ANRSCO3
Description	Liste des publications dans HAL
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=%28ANRS+CO3+Aquitaine+Cohort%29+OR+ANRS-CO3+OR+%28D.A.D+OR+DAD%29+AND+%28Dabis[author]+OR+Worm[author]+OR+sabin[author]+OR+reiss[author]+OR+Friis-Moller[author]+OR+law[author]%29%29+OR+%28cohere+AND+%28hiv+OR+AIDS%29%29+OR+ART-CC+OR+%22cascade+collaboration%22+OR+HIV-causal+collaboration+NOT+23686153[uid]
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
Condition d'accès en accord avec les comités de
pilotage

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique