

# MANIF-2000 PUIS MANIF-2 - Etude longitudinale de personnes séropositives pour le VIH contaminées par usage de drogues intraveineuses : étude prospective à Marseille, Avignon, Nice et en Ile-de-France

Responsable(s) : Carrieri Maria-Patrizia, ORS PACA - INSERM U912  
Obadia Yolande, ORS PACA

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 3 | ID : 60063

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude longitudinale de personnes séropositives pour le VIH contaminées par usage de drogues intraveineuses : étude prospective à Marseille, Avignon, Nice et en Ile-de-France

Sigle ou acronyme MANIF-2000 PUIS MANIF-2

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

### Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie

Mots-clés pathologies liées, hépatiques, neurologiques, psychiatriques, gynécologiques et génitales, infectieuses, effets secondaires indésirables des traitements, événements de santé, cardiovasculaires, prévention

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Carrieri

Prénom Maria-Patrizia

Adresse 13006 MARSEILLE

Téléphone + 33 (0)4 96 10 28 75

Email Pmcarrieri@aol.com

Laboratoire ORS PACA - INSERM U912

Organisme OBSERVATOIRE REGIONAL DE LA SANTE

Nom du responsable	Obadia
Prénom	Yolande
Adresse	13006 MARSEILLE
Téléphone	+33 (0)4 91 59 89 10
Email	yolande.obadia@inserm.fr
Laboratoire	ORS PACA
Organisme	OBSERVATOIRE REGIONAL DE LA SANTE

### Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums

Oui

Précisions

Implication dans un réseau de cohorte : collaborations internationales (survey among hiv cohorts on serious non aids conditions avec B. LEDERGERBER et age/sex-specific death rates in art naïve patients with CD4 count above 350/MM3 compared with the general population avec R LODWIICK)

Autres

Autres cohortes apparentées : manif-2, suivi retrospectif des patients inclus dans manif-2000

### Financements

Financements

Mixte

Précisions

ANRS, Conseil Général des bouches du Rhône, SIDACTION

### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

OBSERVATOIRE REGIONAL DE LA SANTE PACA

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 Date de fin des inclusions : 01/07/1998

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectif général : MANIF 2000 est une cohorte composée de patients séropositifs pour le VIH-1 qui ont tous été contaminés par le biais d'une toxicomanie intraveineuse. Les patients devaient disposer d'un taux de CD4 initial supérieur à 300/mm<sup>3</sup>. Le but initial de cette étude était de comparer l'évolution de la maladie VIH selon que les patients étaient des toxicomanes toujours actifs, substitués ou abstinents. Les modifications intervenues dans l'histoire de la maladie VIH avec la diffusion des combinaisons thérapeutiques hautement actives et dans la prise en charge des toxicomanes avec la diffusion de la substitution par buprénorphine, ont amené à revoir cet objectif. MANIF 2000 est devenue une cohorte d'observation des comportements s'intéressant notamment aux risques sexuels et liés à la toxicomanie, mais aussi à l'observance thérapeutique et à l'interaction entre substitution et traitement.

Objectifs secondaires :

- Déterminer l'impact de la dépression et de l'observance au traitement VIH sur la progression clinique ;
- Déterminer l'impact de la rétention du traitement de substitution sur le succès virologique.

Critères d'inclusion

Patients séropositifs pour le VIH-1 ou VIH-2 contaminés par le biais de toxicomanie intraveineuse ayant des CD4 initiaux supérieurs à 300/mm<sup>3</sup> et en stade clinique A ou B.

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)

Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée Sujets malades

Sexe Masculin  
Féminin

Champ géographique Local

Détail du champ géographique Cohorte multicentrique (10 centres) française :  
Marseille, Avignon, Nice, Ile de France

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil 07/1995

Année du dernier recueil 06/2006

### Taille de la base de données

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

Détail du nombre d'individus 467

### Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques  
Données déclaratives  
Données paracliniques  
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 deux ans. Informations recueillies lors de l'examen clinique : Pathologies, examens para-cliniques et traitements suivis

Données déclaratives, précisions Auto-questionnaire papier

Détail des données déclaratives recueillies Auto-questionnaire à l'inclusion et au cours du suivi tous les deux ans. Informations recueillies par l'auto-questionnaire : dépression, symptômes, consommations d'alcool, de drogues,

d'antidépresseurs, traitement de substitution, relation médecin-patient, soutien des proches et comportements sexuels. Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi tous les deux ans. Informations recueillies lors de l'entretien : âge, sexe, pays de naissance, statut marital, vie de couple, enfants, diplôme, emploi, logement, consommation de cigarettes, séropositivité et événements de vie. Autre fiche d'information à l'inclusion et au cours du suivi tous les deux ans. Informations recueillies par les infirmières sur l'autre fiche d'information : données sociales et médicales telles que sexe, origine, couverture sociale, CD4 et stade clinique ; antécédents médicaux et de traitement

Données paracliniques, précisions	Ponction, biopsie
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : Hématologie, chimie, immunologie, sérologie VIH, charge virale, autres sérologies telles que Hépatites B et C et congélation.
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Plasma
Détail des éléments conservés	Sérothèque, Plasmathèque
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Auto-questionnaire : saisie à partir d'un questionnaire papier Entretiens : saisie à partir d'un questionnaire papier Examens cliniques : étape manuscrite
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Durée du suivi : 11 ans Recueil de données tous les 6 mois (MANIF-2000) (7 ans) puis tous les 12 mois

en rétrospectif (MANIF-2) (4 ans)

Appariement avec des sources administratives Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Hal-MANIF-2000>

Description Liste des publications dans HAL

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Pubmed-MANIF-2000>

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 non possible des données par des équipes académiques  
Utilisation non possible des données par des industriels

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès pas encore planifié