

ANRS C05 VIH-2 - Etude longitudinale sur des patients infectés par le VIH-2 vivant en France: histoire naturelle de l'infection

Responsable(s) :Matheron Sophie, MALADIES INFECTIEUSES ET TROPICALES, HOPITAL BICHAT-CLAUDE BERNARD

Date de modification : 04/02/2021 | Version : 3 | ID : 60089

Général

Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur des patients infectés par le VIH-2 vivant en France: histoire naturelle de l'infection

Sigle ou acronyme ANRS C05 VIH-2

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Accord CNIL: 04/02/2003

Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses

Etude en lien avec la Covid-19 Non

Pathologie, précisions VIH-2

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie
Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Géographie
Iatrogénie
Mode de vie et comportements
Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés VIH-2; histoire naturelle; infection VIH; sida

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Matheron

Prénom Sophie

Adresse SMIT; Hôpital Bichat, 46, rue Henri Huchard, 75 018 Paris

Téléphone + 33 (0)1 40 25 72 39

Email sophie.matheron@aphp.fr

Laboratoire MALADIES INFECTIEUSES ET TROPICALES, HOPITAL BICHAT-CLAUDE BERNARD

Organisme APHP

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions réseau de cohortes : ACHIEV2E (14 centres européens et 2 centres d'Afrique de l'Ouest),

Autres consortium Immunovir-2

Financements

Financements Publique

Précisions INSERM-ANRS

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales (ANRS)

Statut de l'organisation Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage Oui

Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact Lonbogardi

Prénom Julie

Adresse CMG-EC de l'INSERM U1219 / ANRS
Université de Bordeaux - ISPED
146, rue Léo Saignat ? CS61292
33076 Bordeaux cedex

Téléphone +33 (0)5 57 57 13 92

Email bph.cohorte_co5_vih-2@dif.credim.u-bordeaux.fr

Laboratoire CMG-EC/INSERM U1219/ANRS

Organisme INSERM / ANRS

Nom du contact Wittkop

Prénom	linda
Adresse	CMG-EC de l'INSERM U1219 / ANRS Université de Bordeaux - ISPED 146, rue Léo Saignat ? CS61292
Téléphone	+33 (0)5 57 57 13 92
Email	linda.wittkop@u-bordeaux.fr
Laboratoire	CMG-EC/INSERM U1219/ANRS
Organisme	INSERM / ANRS

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
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	Cohorte ouverte d'observation, prospective, multicentrique, nationale. Date de fin des inclusions : 30 septembre 2021

Objectif de la base de données

Objectif principal	<p>Objectif principal Étudier l'infection par VIH-2 chez les patients adultes suivis en France.</p> <p>Objectifs secondaires</p> <ul style="list-style-type: none"> - Décrire les caractéristiques épidémiologiques et cliniques des participants infectés par VIH-2, et les caractéristiques immuno-virologiques de l'infection. - Étudier la progression clinique et immunologique de l'infection par VIH-2 et les facteurs pronostiques de cette évolution. - Étudier la réponse (clinique, immuno-virologique) au traitement antirétroviral et contribuer à l'identification des stratégies et combinaisons antirétrovirales les plus adaptées aux particularités
--------------------	--

de l'infection.

- Permettre une évaluation des pratiques de prise en charge des participants suivis dans les centres hospitaliers français
- Fournir une banque de données clinico-biologiques et de prélèvements permettant la réalisation d'études fondamentales sur l'infection par VIH-2.

Critères d'inclusion

Critères d'inclusion :

- Infection par VIH-2 seulement, diagnostiquée par ELISA, confirmée par Western-Blot,
- Suivi en consultation ou en hospitalisation dans un des centres investigateurs ,
- Age supérieur ou égal à 18 ans,
- Suivi prolongé possible, résidence en France prévue pour au moins un an,
- Consentement du participant à participer,
- Prise en charge en ALD (Affection de Longue Durée) possible pour le participant, ou aide médicale d'état (AME), ou déclaration d'obtention d'AME au moment de l'inclusion.

Critères de non inclusion :

- infection par VIH-1
- double séropositivité VIH-1 + VIH-2.

Type de population

Age

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

I - Certaines maladies infectieuses et parasitaires

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

Cohorte multicentrique française (117 centres hospitaliers jusqu'au 30/10/2019 puis 34 centres)

Collecte

Dates

Année du premier recueil

1994

Année du dernier recueil

En cours

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 1185 participants inclus, 540 en cours de suivi

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données déclaratives
Données biologiques
Données administrativesDonnées cliniques, précisions
Dossier clinique
Examen médicalDétail des données cliniques recueillies
Examen clinique à l'inclusion puis tous les 6 mois. Informations recueillies : poids, tension artérielle, événements classants aux stades B ou C de la classification des CDC, autres événements cliniques et, pour les femmes, grossesse et ménopause.Données déclaratives, précisions
Face à faceDétail des données déclaratives recueillies
Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi tous les 6 mois. Informations recueillies : données socio-démographiques, données sur le diagnostic et les circonstances de contamination par le VIH-2, antécédents médicaux, consommation de drogues, grossesse(s), traitements antirétroviraux, données cliniques et biologiques.Données biologiques, précisions
Prélèvement sanguin (données hématologiques, immunologiques, biochimiques, virologiques)Données administratives, précisions
nationalitéExistence d'une biothèque
OuiContenu de la biothèque
Sérum
Plasma
Cellules sanguines isolées
AutresDétail des éléments conservés
plasmathèque tous les 6 mois, cellulothèque et sérothèque tous les ans

Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	données saisies dans un cahier d'observation électronique
Procédures qualité utilisées	Contrôles de cohérence après la saisie des données. Monitoring à distance et sur site: retour au dossier source pour la gestion et la vérification des données. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par convocation du participant Suivi par croisement avec une base de données médico-administrative
Détail du suivi	Visite (consultation + prélèvement) systématique tous les 6 mois chez les patients asymptomatiques..Chez les patients traités par antirétroviraux, 1 mois après le début du traitement puis tous les 3 mois, puis entre 3 et 6 mois en fonction des résultats immuno-virologiques et de l'observance au traitement. Visite supplémentaire en cas d'événement intermédiaire (initiation ou changement de traitement, grossesse, progression clinique, grossesse).
Pathologie suivies	I - Certaines maladies infectieuses et parasitaires
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://tinyurl.com/Hal-ANRS-CO5-HIV-2
Description	Liste des publications dans HAL
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=Anrs+AND+%28CO5+OR+%28HIV-2+AND+CO+05%29%29
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	

Site internet dédié	http://www.anrs.fr/index.php/anrs/vih_sida/clinique/repertoire_des_etudes_cliniques
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 Condition d'accès temporelles pour les recherches académiques (collaborations pour des études satellites virologiques, immunologiques, et des essais thérapeutiques) Utilisation possible des données par des industriels Condition d'accès collaborations contractuelles (ANRS) industrielles possibles
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique