

Rapid'COVID - Etude des performances analytiques comparées d'un nouveau kit de détection moléculaire du COVID-19 rapides (Loop-Xplore) en ambulatoire (mode non-expert, bas débit - point of care) et en laboratoire de virologie (mode expert, haut débit, diagnostic médical).

Responsable(s) :LE GOUIL Meriadeg, Laboratoire de virologie

Date de modification : 01/10/2021 | Version : 1 | ID : 74042

Général

Identification

Nom détaillé Etude des performances analytiques comparées d'un nouveau kit de détection moléculaire du COVID-19 rapides (Loop-Xplore) en ambulatoire (mode non-expert, bas débit - point of care) et en laboratoire de virologie (mode expert, haut débit, diagnostic médical).

Sigle ou acronyme Rapid'COVID

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) 2020-A01007-32

Thématiques générales

Domaine médical Biologie
Maladies infectieuses

Etude en lien avec la Covid-19 Oui

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable LE GOUIL

Prénom Meriadeg

Adresse CHU de Caen Normandie

Téléphone 0231272554

Email legouil-me@chu-caen.fr

Laboratoire Laboratoire de virologie

Organisme CHU de Caen

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions Société Loop Dee Science Louis-Marie ROCQUE

Financements

Financements Mixte

Précisions Appel à projet Interne à l'établissement

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur CHU de Caen

Statut de l'organisation Secteur Public

Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact VABRET

Prénom Astrid

Adresse CHU Caen Normandie

Téléphone 0231272554

Email vabret-a@chu-caen.fr

Laboratoire Laboratoire de virologie

Organisme CHU de Caen

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Autres

Préciser Base de donnée clinique

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 Non

Objectif de la base de données

Objectif principal Evaluer la concordance entre l'outil de détection moléculaire rapide du virus SARS-CoV-2 (technique Loop-Xplore) dans les prélèvements nasopharyngés et salivaires en ambulatoire et la technique PCR de référence réalisée au laboratoire de virologie du CHU de Caen.

Critères d'inclusion

- Patient majeur adressé pour la réalisation d'un test nasopharyngé de diagnostic d'infection à SARS-CoV-2 (COVID19)
- Patient ayant été informé de l'étude et ayant accepté de participer
- Patient francophone et affilié au régime de la sécurité sociale

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 Population générale

Pathologie

Sexe

- Masculin
- Féminin

Champ géographique Régional

Régions concernées par la base de données Normandie

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2020

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [500-1000[individus

Détail du nombre d'individus 1000

Données

Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives Données biologiques Données administratives
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Poids, Taille, Symptômes détaillés, Contact avec une personne testée positive au SARS-COV2 (COVID19)
Données biologiques, précisions	Résultat du test PCR SARS COV-2 réalisé au CHU de Caen
Données administratives, précisions	Âge, Lieu de résidence
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Autres
Détail des éléments conservés	Prélèvements naso-pharyngés
Paramètres de santé étudiés	Autres
Autres, précisions	contrôles marqueurs virologiques
Modalités	
Mode de recueil des données	Interrogatoire
Suivi des participants	Non
Pathologie suivies	
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Accès	