

ANRS CO2 SEROCO/HEMOCO - Multicentric Cohort of HIV Positive Patients

Responsable(s) :Meyer Laurence, U822

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 2 | ID : 60080

Général

Identification

Nom détaillé Multicentric Cohort of HIV Positive Patients

Sigle ou acronyme ANRS CO2 SEROCO/HEMOCO

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL no. 87-108 (17/11/1987)

Thématiques générales

Domaine médical Infectious diseases

Déterminants de santé Geography
Social and psychosocial factors

Mots-clés AIDS stage, morbidity, mortality, health events

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Meyer

Prénom Laurence

Adresse 94276 LE KREMLIN BICÊTRE

Téléphone +33 (0)1 45 21 23 34

Email laurence.meyer@inserm.fr

Laboratoire U822

Organisme INSERM - Institut National de Santé et Recherche

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Yes

Précisions Involved in cohort network: COHORTES AC7, HEPAVIH - international: COHERE, EUROPEAN COHORT OF INJECTION DRUG USERS (Mr. PRINS,

NETHERLANDS), CASCADE Involved in a European project: Cascade, Cohere.

Financements

Financements Public

Précisions 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

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Study databases

Base de données issues d'enquêtes, précisions Cohort study

Origine du recrutement des participants A selection of health institutions and services

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle No

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon Inclusion method: Prospective Inclusion cut-off date: 01/01/2001

Objectif de la base de données

Objectif principal General objective: to investigate spontaneous HIV disease progression and the treatment response of haemophiliac (HEMOCO) or non-haemophiliac (SEROCCO) subjects. The prognostic role of markers, in particular CD4, HIV-RNA and HIV-DNA.

Critères d'inclusion SEROCCO: Seropositive HIV-1 patients (ELISA test confirmed by Western blot) with known date of contamination or whose HIV status is less than a year old (period between first positive sample date and the date the patient is enrolled in survey) and

who do not have AIDS at baseline; attending physicians from centres participating in the survey; who are 18 years old or over and have given their informed consent.

HEMOCO: HIV-seropositive haemophiliacs (ELISA test confirmed by Western blot); attending physicians from centres participating in the survey, who are 3 years old and over and have given their informed consent. Consent is signed by the parties with parental authority of dependent minors or by the legal guardians of minors under tutelage.

Type de population

Age
Adulthood (19 to 24 years)
Adulthood (25 to 44 years)
Adulthood (45 to 64 years)

Population concernée
Sick population

Sexe
Male
Woman

Champ géographique
Regional

Régions concernées par la base de données
Île-de-France
Provence - Alpes - Côte d'Azur

Détail du champ géographique
Paris regions and PACA (21 centres).

Collecte

Dates

Année du premier recueil
01/1988

Année du dernier recueil
01/2009

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
[1000-10 000[individuals

Détail du nombre d'individus
- 1551 (SEROCO) - 197 (HEMOCO)

Données

Activité de la base
Data collection completed

Type de données recueillies
Clinical data
Declarative data
Biological data

Données cliniques, précisions	Direct physical measures Medical registration
Détail des données cliniques recueillies	Clinical examination at baseline and every 6-month follow-up. Information collected during clinical examination: clinical, virological, immunological data, initiation and interruption of several antiretroviral drugs.
Données déclaratives, précisions	Paper self-questionnaire Face to face interview
Détail des données déclaratives recueillies	Information collected by self-administered questionnaire: sexual behaviour. Interview questionnaire at baseline and every 6-month follow-up. Information collected during interview: behavioural practices.
Données biologiques, précisions	Type of samples taken: blood.
Existence d'une biothèque	Yes
Contenu de la biothèque	Serum Fluids (saliva, urine, amniotic fluid, ?)
Détail des éléments conservés	Serum bank, lymph bank, cell bank.
Paramètres de santé étudiés	Health event/morbidity Health event/mortality Health care consumption and services
Consommation de soins, précisions	Medicines consumption
Modalités	
Mode de recueil des données	Self-administered questionnaire: entry from a paper questionnaire; Interviews: entry from a paper questionnaire; Clinical examinations: handwritten Biological analysis: handwritten
Procédures qualité utilisées	Consistency request after electronic data is recorded. Missing data is managed by returning to source record. Physician reminder for follow-up visits. Patients are informed about the use of their data.
Suivi des participants	Yes
Détail du suivi	Every 6 months.
Appariement avec des sources	Yes

administratives

Sources administratives appariées, précisions CépiDc, RNIPP, InVS

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://tinyurl.com/HAL-ANRS-CO2>

Description List of publications in HAL

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Pubmed-ANRS-CO2>

Description List of publications in Pubmed

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) Data may be used by academic teams.
Data may not be used by industrial teams.

Accès aux données agrégées Access on specific project only

Accès aux données individuelles Access on specific project only