

COV1APHP - Recueil de prélèvements sanguins chez les personnes ayant présenté une infection SARS CoV-2

Responsable(s) :Launay Odile

Date de modification : 22/01/2021 | Version : 1 | ID : 73506

Général

Identification

Nom détaillé Recueil de prélèvements sanguins chez les personnes ayant présenté une infection SARS CoV-2

Sigle ou acronyme COV1APHP

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) ID RCB: 2020-A00915-34

Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses

Etude en lien avec la Covid-19 Oui

Pathologie, précisions Infection à SARS-CoV-2 guérie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Launay

Prénom Odile

Adresse CIC 1417 Cochin-Pasteur
Hôpital Cochin, Bâtiment Lavoisier
27 Rue du Faubourg Saint-Jacques
75014 PARIS

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Non

Financements

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur BIOMERIEUX

Statut de l'organisation

Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact	PIGA
Prénom	Nadia
Adresse	BioMérieux SA Immunoassays Research & Development Chemin de l'Orme 69280 MARCY L'ETOILE
Email	nadia.piga@biomerieux.com

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données	Bases de données administratives pertinentes pour la santé
-------------------------	------------------------------------------------------------

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 interventionnelle	Oui
-----------------------------------------------------------------------------------------------	-----

Précisions	Intervention au niveau individuel
------------	-----------------------------------

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Personnes ayant présenté une infection à SARS-CoV-2
--------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------

Objectif de la base de données

Objectif principal	Cette étude a pour objectif de mettre au point des prototypes de test de diagnostic in vitro sérologique du SARS-Cov-2.
--------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Critères d'inclusion	Personnel soignant ou patient, ayant été guéri du COVID-19 Personnes ayant présenté des symptômes typiques du SARS-CoV-2, dont le résultat a été confirmé par un test biologique PCR sur écouvillon naso-pharyngé et dont le prélèvement sanguin est effectué au moins 10 jours après apparition des
----------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

symptômes
Personnes majeures
Personnes qui ont été dûment informées et qui ont signé le formulaire de consentement éclairé
Affilié à un régime de sécurité sociale

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
Population générale

Pathologie

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
Régional

Régions concernées par la base de données
Île-de-France

Détail du champ géographique
Etablissements de l'APHP

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2020

Année du dernier recueil
2020

Taille de la base de données

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

Détail du nombre d'individus
100

Données

Activité de la base
Collecte des données terminée

Type de données recueillies
Données cliniques
Données administratives

Détail des données cliniques
Date d'apparition des symptômes de COVID-19,

recueillies	signes cliniques, nom du test PCR de confirmation, date du test PCR
Données administratives, précisions	Age, sexe
Modalités	
Mode de recueil des données	Fiche recueil de données (1 fiche par participant) complétées par le CIC, scannées, puis transmises à BioMérieux via un outil de partage de fichier sécurisé (Coltshare)
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)
Détail du suivi	Contact 3 jours (+/- 1 jour) après le prélèvement sanguin, afin de s'assurer de l'innocuité de la ponction veineuse
Appariement avec des sources administratives	Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès