

ANRS CO2 SEROCO/HEMOCO - Cohorte multicentrique de patients VIH positif

Head :Meyer Laurence, U822

Last update : 01/01/2019 | Version : 2 | ID : 60080

General

Identification

Detailed name Cohorte multicentrique de patients VIH positif

Sign or acronym ANRS CO2 SEROCO/HEMOCO

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation CNIL n°87-108 (17/11/1987)

General Aspects

Medical area Maladies infectieuses

Health determinants Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Géographie
Mode de vie et comportements
Produits de santé

Keywords stade Sida, événements de santé, morbidité, mortalité

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Meyer

Surname Laurence

Address 94276 LE KREMLIN BICÊTRE

Phone +33 (0)1 45 21 23 34

Email laurence.meyer@inserm.fr

Unit U822

Organization INSERM - Institut National de Santé et Recherche

Collaborations

Participation in projects,
networks and consortia

Oui

Details

Implication dans un réseau de cohorte : - national : COHORTES AC7, HEPAVIH- international : COHERE, COHORTE EUROPEENNE D'USAGERS DE DROGUES INJECTABLES (M. PRINS, PAYS BAS), CASCADE
Inclusion dans un projet européen : Cascade, Cohere

Funding

Funding status

Publique

Details

ANRS

Governance of the database

Sponsor(s) or organisation(s)
responsible

Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les
hépatites virales (ANRS)

Organisation status

Public

Additional contact

Main features

Type of database

Type of database

Bases de données issues d'enquêtes

Study databases (details)

Etudes de cohortes

Database recruitment is carried
out by an intermediary

Via une sélection de services ou établissements de
santé

Database recruitment is carried
out as part of an interventional
study

Non

Additional information regarding
sample selection.

Mode d'inclusion des individus : Prospectif
Date de fin des inclusions : 01/01/2001

Database objective

Main objective

Objectif général : étudier la progression spontanée
de la maladie VIH et de la réponse au traitement des
sujets non hémophiles (SEROCO) ou hémophiles
(HEMOCO). Rôle pronostique des marqueurs, en
particulier CD4, ARN-VIH, et ADN-VIH.

Inclusion criteria

SEROCO : Patients séropositifs pour le VIH-1 (test

Elisa confirmé par Western Blot), à date de contamination connue ou dont la séropositivité est datée de moins d'un an (délai entre la date du premier prélèvement positif et celle où le patient entre dans l'enquête) et non SIDA à l'inclusion ; consultant des médecins des centres participant à l'enquête, âge supérieur ou égal à 18 ans ; ayant donné leur consentement éclairé.

HEMOCO : Hémophiles séropositifs pour le VIH (test Elisa confirmé par Western Blot) ; consultant des médecins des centres participant à l'enquête, âge supérieur ou égal à 3 ans et ayant donné leur consentement éclairé. Le consentement est signé par les titulaires de l'autorité parentale pour les mineurs non émancipés ou par les organes tutélaires pour les mineurs sous tutelle.

Population type

Age
 Adulte (19 à 24 ans)
 Adulte (25 à 44 ans)
 Adulte (45 à 64 ans)

Population covered
 Sujets malades

Gender
 Masculin
 Féminin

Geography area
 Régional

French regions covered by the database
 Île-de-France
 Provence - Alpes - Côte d'Azur

Detail of the geography area
 Régions parisienne et PACA (21 centres)

Data collection

Dates

Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)
 01/1988

Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)
 01/2009

Size of the database

Size of the database (number of individuals)
 [1000-10 000[individus

Details of the number of individuals
 - 1551 (SEROCO) - 197 (HEMOCO)

Data

Database activity	Collecte des données terminée
Type of data collected	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques
Clinical data (detail)	Dossier clinique Examen médical
Details of collected clinical data	Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi tous les 6 mois Informations recueillies lors de l'examen clinique : cliniques, virologiques, immunologiques, initiation et arrêt des différents antirétroviraux.
Declarative data (detail)	Auto-questionnaire papier Face à face
Details of collected declarative data	Informations recueillies par l'auto-questionnaire : comportements sexuels Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi tous les 6 mois Informations recueillies lors de l'entretien : pratiques comportementales
Biological data (detail)	Type de prélèvements réalisés : Sang
Presence of a biobank	Oui
Contents of biobank	Sérum Autres fluides (salive, urine, liquide amniotique, ?)
Details of biobank content	Sérothèque, lymphotèque, cellulothèque
Health parameters studied	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Care consumption (detail)	Produits de santé

Procedures

Data collection method	Auto-questionnaire : saisie à partir d'un questionnaire papier Entretiens : saisie à partir d'un questionnaire papier Examens cliniques : étape manuscrite Examens biologiques : étape manuscrite
Quality procedure(s) used	Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques. Gestion des données manquantes par retour au dossier source. Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi. Les patients sont informés de

l'utilisation de leur données.

Participant monitoring Oui

Details on monitoring of participants Tous les 6 mois

Links to administrative sources Oui

Linked administrative sources (detail) CépiDc, RNIPP, InVS

Promotion and access

Promotion

Link to the document <http://tinyurl.com/HAL-ANRS-CO2>

Description Liste des publications dans HAL

Link to the document <http://tinyurl.com/Pubmed-ANRS-CO2>

Description Liste des publications dans Pubmed

Access

Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay) Utilisation possible des données par des équipes académiques
Utilisation non possible des données par des industriels

Access to aggregated data Accès restreint sur projet spécifique

Access to individual data Accès restreint sur projet spécifique