

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

Head :Launay Odile

Last update : 06/20/2025 | Version : 2 | ID : 73506

General

Identification

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

Sign or acronym COV1APHP

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation ID RCB: 2020-A00915-34

General Aspects

Medical area Maladies infectieuses

Study in connection with Covid-19 Oui

Pathology (details) Infection à SARS-CoV-2 guérie

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Launay

Surname Odile

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

Collaborations

Participation in projects, networks and consortia Non

Funding

Governance of the database

Sponsor(s) or organisation(s) responsible BIOMERIEUX

Organisation status

Additional contact

Name of the contact PIGA

Surname Nadia

Address BioMérieux SA
Immunoassays Research & Development
Chemin de l'Orme
69280 MARCY L'ETOILE

Email nadia.piga@biomerieux.com

Main features

Type of database

Type of database Bases de données issues d'enquêtes

Database recruitment is carried out by an intermediary Via une sélection de services ou établissements de santé

Database recruitment is made on the basis of: Autre traitement ou procédure

Database recruitment is carried out as part of an interventional study Oui

Details Intervention au niveau individuel

Additional information regarding sample selection. Personnes ayant présenté une infection à SARS-CoV-2

Database objective

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

Inclusion criteria 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

Population type

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 covered Population générale

Pathology

Gender Masculin
Féminin

Geography area Régional

French regions covered by the database Île-de-France

Detail of the geography area Etablissements de l'APHP

Data collection

Dates

Date of first collection (YYYY or MM/YYYY) 2020

Date of last collection (YYYY or MM/YYYY) 2020

Size of the database

Size of the database (number of individuals) < 500 individus

Details of the number of individuals 100

Data

Database activity Collecte des données terminée

Type of data collected Données cliniques

Données administratives

Details of collected clinical data

Date d'apparition des symptômes de COVID-19, signes cliniques, nom du test PCR de confirmation, date du test PCR

Administrative data (detail)

Age, sexe

Procedures

Data collection method

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)

Participant monitoring

Oui

Monitoring procedures

Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)

Details on monitoring of participants

Contact 3 jours (+/- 1 jour) après le prélèvement sanguin, afin de s'assurer de l'innocuité de la ponction veineuse

Links to administrative sources

Non

Promotion and access

Promotion

Access