

ANRS CO21 CODEX - Cohorte multicentrique des patients VIH ayant un profil d'évolution extrême

Responsable(s) :Lambotte Olivier, U1184 Immunité Virale et auto-immunité

Date de modification : 08/08/2020 | Version : 3 | ID : 6744

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte multicentrique des patients VIH ayant un profil d'évolution extrême

Sigle ou acronyme ANRS CO21 CODEX

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CPP IdF VII le 25/7/2011 n° 11-033 ; autorisation AFSSAPS AEC/B110900-40

Thématiques générales

Domaine médical Hématologie
Immunologie
Maladies infectieuses

Pathologie, précisions Infection par le VIH

Déterminants de santé Mode de vie et comportements
Produits de santé

Mots-clés Évolution extrême, lymphocytes CD4+,
asymptomatique, traitement antirétroviral

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Lambotte

Prénom Olivier

Adresse 63 rue Gabriel Péri 94276 Le Kremlin Bicêtre

Téléphone 33 (0)1 49 59 67 54

Email olivier.lambotte@bct.aphp.fr

Laboratoire U1184 Immunité Virale et auto-immunité

Organisme Université Paris Sud, Institut National de la Santé et de la Recherche

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums

Oui

Précisions

Cohorte ANRS Primo

Financements

Financements

Publique

Précisions

Agence Nationale de Recherche sur le Sida

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Agence Nationale de Recherche sur le Sida

Statut de l'organisation

Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage

Oui

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Origine du recrutement des participants

Via une sélection de services ou établissements de santé

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Échantillon constitué:- sujets Asymptomatiques à Long Terme (ALT), vivant avec le VIH-1 depuis au moins 8 ans, avec un taux de CD4 supérieur à 600/mm³, stable ou en augmentation (pente positive ou nulle) depuis les 5 dernières annéesquelle que soit la charge virale et en absence de traitement antirétroviral- sujets séropositifs pour le VIH-1 depuis au moins 5 ans (HIC), asymptomatiques, dont les 5 dernières charges virales inférieures à 400 copies/mL, quel que soit le taux de lymphocytes CD4 et en l'absence de

Objectif de la base de données

Objectif principal Étudier l'évolution clinique et immuno-virologique des patients infectés par le VIH et définir les paramètres du virus et de l'hôte associés à la non-progression de l'infection.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé entre 18 et 85 ans
- couvert par le régime de sécurité sociale
- sujet infecté par le VIH-1 mais ne suivant pas de thérapie antirétrovirale

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 Sujets malades

Pathologie U60 - Catégories cliniques de l'infection par le VIH

Sexe

- Masculin
- Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique France

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2009

Taille de la base de données

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

Détail du nombre d'individus 300

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies	Données déclaratives Données biologiques
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Données biologiques, précisions	- sérum- plasma - cellules
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Plasma Cellules sanguines isolées
Détail des éléments conservés	Cellulothèque qui est conservée au sein de l'Unité Inserm UMR1184 .Disponible pour des projets de recherche sur avis du conseil scientifique
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données	Données sur la survenue d'événements cliniques, les paramètres virologiques, génétiques et immunologiques associés à la non-progression.
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant
Détail du suivi	Durée de l'étude de 6 ans avec une visite annuelle au minimum.
Appariement avec des sources administratives	Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	http://clinicaltrials.gov/show/NCT01520844
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ANRS+C021+OR+ANRS+CO21+OR+%28co dex+AND+Anrs%29
Description	Liste des publications dans Pubmed

Accès

Site internet dédié

<https://cesp.inserm.fr>

Charte d'accès aux données
(convention de mise à
disposition, format de données
et délais de mise à disposition)

Données disponibles pour des demandes de
collaborations pour des équipes de recherche qui
souhaiteraient collaborer avec les équipes de la
cohorte.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique