

# ANRS CO15 ALT - Cohorte des sujets asymptomatiques à long terme au cours de l'infection VIH

Responsable(s) : Autran Brigitte, LABORATOIRE D'IMMUNOLOGIE CELLULAIRE ET ET TISSULAIRE SERVICE DU PR DEBRÉ INSERM UMR-S 945 IMMUNITÉ ET INFECTION, IFR113

Date de modification : 13/06/2013 | Version : 2 | ID : 60151

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte des sujets asymptomatiques à long terme au cours de l'infection VIH

Sigle ou acronyme ANRS CO15 ALT

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL: 26/05/1994

### Thématiques générales

Domaine médical Immunologie  
Maladies infectieuses

Déterminants de santé Génétique

Mots-clés suivi, événements de santé, infection

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Autran

Prénom Brigitte

Adresse 75013 PARIS

Email brigitte.autran@psl.ap-hop-paris.fr

Laboratoire LABORATOIRE D'IMMUNOLOGIE CELLULAIRE ET ET TISSULAIRE SERVICE DU PR DEBRÉ INSERM UMR-S 945 IMMUNITÉ ET INFECTION, IFR113

Organisme Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales

### Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions	Inclusion dans un projet européen : Programme Européen GISHEAL : Constitution d'une supra-cohorte européenne de LTNP/Elite Controllers incluant les cohortes ALT ?ANRSCO15, Italienne (ELVIS), Anglaise et Ougandaise pour l'exploration des profils génétiques et immunologiques
<b>Financements</b>	
Financements	Publique
Précisions	ANRS
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales (ANRS)
Statut de l'organisation	Secteur Public
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
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	Prospectif Date de fin des inclusions indéterminés
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	Objectif général : Définir les paramètres du virus et de l'hôte associés à la persistance d'un état clinique asymptomatique depuis 8 ans et plus après infection par le VIH. Objectif secondaire : Caractérisation moléculaire du VIH, coinfections virales (HCV, CMV, HHV8?); génétique et réponses immunes de l'hôte : TCD4 et

CD8 anti-VIH ; anticorps anti-VIH et Ac neutralisants ; immunité innée , réponses immunes aux co-infections.

#### Critères d'inclusion

Homme ou femme de plus de 18 ans, homo ou bi-sexuel, toxicomane sevré, transfusé ou hémophile, séropositif depuis au moins 8 ans, sans aucun traitement antirétroviral, (stade II) ou (stade III), les lymphocytes cd4 étant supérieurs à 20 % et 600/mm<sup>3</sup> (plus ou moins 10 %) avec un taux stable ou en augmentation sur au minimum 3 examens durant les 5 dernières années, ayant signé un consentement éclairé.

#### 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

Sexe  
Masculin  
Féminin

Champ géographique  
National

Détail du champ géographique  
Cohorte multicentrique (14 centres) française

#### Collecte

#### Dates

Année du premier recueil  
10/1994

#### Taille de la base de données

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

Détail du nombre d'individus  
71

#### Données

Activité de la base  
Collecte des données terminée

Type de données recueillies  
Données cliniques  
Données biologiques

Données cliniques, précisions  
Dossier clinique

## Examen médical

Détail des données cliniques recueillies	Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi tous les ans Informations recueillies lors de l'examen clinique : symptômes cliniques liés ou non au VIH
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : bilan biologique, prélèvements pour analyses immunologiques, génétiques et virologiques
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Plasma Lignées cellulaires
Détail des éléments conservés	Plasmathèque, cellulothèque
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité

## Modalités

Procédures qualité utilisées	Les patients sont informés de l'utilisation de leur données
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	(Durée indéterminée)Collecte de données tous les ans
Appariement avec des sources administratives	Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ANRS+CO15">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ANRS+CO15</a>
Description	Liste des publications dans Pubmed

## Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Utilisation possible des données par des équipes académiques Utilisation possible des données par des industriels à déterminer
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique

