

COVITREM-1 - Intérêt pronostique de la mesure de la voie d'activation du Triggering Receptor Expressed on Myeloid cells-1 (TREM-1) chez les patients hospitalisés pour COVID-19

Responsable(s) :GIBOT Sébastien

Date de modification : 05/02/2021 | Version : 1 | ID : 73586

Général

Identification

Nom détaillé Intérêt pronostique de la mesure de la voie d'activation du Triggering Receptor Expressed on Myeloid cells-1 (TREM-1) chez les patients hospitalisés pour COVID-19

Sigle ou acronyme COVITREM-1

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) NCT04544891

Thématiques générales

Domaine médical Anesthésiologie-Réanimation
Maladies infectieuses

Etude en lien avec la Covid-19 Oui

Pathologie, précisions patients hospitalisés pour Covid-19

Mots-clés biomarqueur, COVID-19

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable GIBOT

Prénom Sébastien

Email s.gibot@chru-nancy.fr

Organisme CHRU Nancy

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions CHRU Limoges et Lyon

Financements

| | |
|---|---|
| Financements | Publique |
| Précisions | BPI France |
| Gouvernance de la base de données | |
| Organisation(s) responsable(s) ou promoteur | CHRU Nancy |
| 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 |
| 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 | Non |
| Objectif de la base de données | |
| Objectif principal | Évaluer la valeur pronostique de l'activation de TREM-1 initiale (première mesure recueillie) sur la dégradation clinique des patients hospitalisés pour COVID-19 en service de médecine, des urgences et en réanimation |
| Critères d'inclusion | Patients âgés de plus de 18 ans Hospitalisés depuis moins de 3 jours pour n'importe quelle raison mais dépistés Covid-19 .L'infection à SARS-Cov-2 devra être « probable » ou « confirmée » selon la définition publiée le 3 avril par Santé Publique France : confirmation biologique (par RT-PCR positive suite à un prélèvement naso-pharyngé |

ou tout autre prélèvement et/ou une sérologie positive témoignant d'une infection) ou par un critère composite associant une atteinte pulmonaire caractéristique à l'imagerie et une atteinte clinico-biologique évocatrice d'une infection virale (parmi : fièvre, toux, douleur thoracique ; et syndrome inflammatoire biologique, lymphopénie, élévation des enzymes hépatiques).
Affiliés à un régime de sécurité sociale ou bénéficiaire d'un tel régime
Le patient ou son représentant aura reçu une information sur l'étude et signé le formulaire de consentement éclairé / inclusion en situation d'urgence conformément à l'article L1122-1-3 du CSP

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
Sujets malades

Pathologie
J96 - Insuffisance respiratoire, non classée ailleurs

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
National

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2020

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
[1000-10 000[individus

Détail du nombre d'individus
1009

Données

Activité de la base
Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données biologiques

| | |
|--|--|
| Données cliniques, précisions | Dossier clinique |
| Existence d'une bibliothèque | Oui |
| Contenu de la bibliothèque | Sérum Plasma ADNc/ARNm |
| Paramètres de santé étudiés | Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité |
| Modalités | |
| Suivi des participants | Oui |
| Modalités de suivi des participants | Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.) |
| Appariement avec des sources administratives | Non |
| Valorisation et accès | |
| Valorisation et accès | |
| Accès | |