

# COV1APHP - Collection of blood samples from individuals having developed SARS CoV-2 infection

Responsable(s) :Launay Odile

Date de modification : 23/04/2021 | Version : 1 | ID : 73506

## Général

### Identification

Nom détaillé Collection of blood samples from individuals having developed SARS CoV-2 infection

Sigle ou acronyme COV1APHP

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) ID-RCB: 2020-A00915-34

### Thématiques générales

Domaine médical Infectious diseases

Etude en lien avec la Covid-19 Yes

Pathologie, précisions Recovered SARS-CoV-2 infection

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Launay

Prénom Odile

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

### Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums No

### Financements

#### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur BIOMERIEUX

Statut de l'organisation

## Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact	PIGA
Prénom	Nadia
Adresse	BioMérieux SA Immunoassays Research & Development Chemin de l'Orme 69280 MARCY L'ETOILE
Email	nadia.piga@biomerieux.com

## Caractéristiques

### Type de base de données

Type de base de données	Health relevant administrative databases
-------------------------	--

Origine du recrutement des participants	A selection of health institutions and services
---	---

Critère de sélection des participants	Another treatment or procedure
---------------------------------------	--------------------------------

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

Précisions	Performed at individual level
------------	-------------------------------

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Individuals having developed SARS-CoV-2 infection
--	---

### Objectif de la base de données

Objectif principal	This study aims to develop prototype tests for the in vitro diagnostic serology of SARS-CoV-2
--------------------	---

Critères d'inclusion	Healthcare personnel or patient, having recovered from COVID-19 Individuals having developed typical symptoms of SARS-CoV-2, with a result confirmed by a PCR laboratory test on a nasopharyngeal swab, and with a blood sample taken at least 10 days after onset of symptoms Adults Individuals having been duly informed and signed the informed consent form
----------------------	---



## précisions

### Modalités

Mode de recueil des données	Data collection form (1 form per participant) completed by the CIC (clinical investigation center), scanned, then transferred to BioMérieux via a secure file-sharing platform (Coltshare)
-----------------------------	--

Suivi des participants	Yes
------------------------	-----

Modalités de suivi des participants	Monitoring by contact with the participant (mail, e-mail, telephone etc.)
-------------------------------------	---

Détail du suivi	Contact 3 days (+/- 1 day) after the blood sample, to check that the venous puncture site is healthy
-----------------	--

Appariement avec des sources administratives	No
--	----

### Valorisation et accès

#### Valorisation et accès

#### Accès