

COVITREM-1 - Prognostic value of measuring the activation pathway for Triggering Receptor Expressed on Myeloid cells-1 (TREM-1) in patients hospitalised due to COVID-19

Responsable(s) :GIBOT Sébastien

Date de modification : 06/05/2021 | Version : 1 | ID : 73586

Général

Identification

Nom détaillé	Prognostic value of measuring the activation pathway for Triggering Receptor Expressed on Myeloid cells-1 (TREM-1) in patients hospitalised due to COVID-19
--------------	---

Sigle ou acronyme	COVITREM-1
-------------------	------------

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

Thématiques générales

Domaine médical	Anesthesiology ? Intensive care Infectious diseases
-----------------	--

Etude en lien avec la Covid-19	Yes
--------------------------------	-----

Pathologie, précisions	patients hospitalised due to Covid-19
------------------------	---------------------------------------

Mots-clés	biomarker, COVID-19
-----------	---------------------

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	GIBOT
--------------------	-------

Prénom	Sébastien
--------	-----------

Email	s.gibot@chru-nancy.fr
-------	-----------------------

Organisme	Nancy Regional University Hospital
-----------	------------------------------------

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Yes
---	-----

Financements

Financements	Public
--------------	--------

Précisions	BPI France
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Nancy Regional University Hospital
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Yes
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Cohort study
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	No
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Evaluate the prognostic value of initial TREM-1 activation (first measurement collected) on clinical deterioration in patients hospitalised due to COVID-19 in medical, emergency and intensive care departments
Critères d'inclusion	<p>Patients aged over 18 years</p> <p>Hospitalised for less than 3 days for any reason whatsoever, but screened for Covid-19. SARS-CoV-2 infection should be "probable" or "confirmed" according to the definition published on 3 April by Santé Publique France (French Public Health Agency): laboratory confirmation (by positive RT-PCR further to nasopharyngeal sample or any other sample and/or positive serology indicating infection)</p>

or by a composite endpoint combining characteristic pulmonary impairment upon imaging and clinical/laboratory effects suggesting viral infection (including: fever, cough, chest pain, and biological inflammatory syndrome, lymphopenia, elevated liver enzymes).

Registered with a social security scheme or a beneficiary of such a scheme

The patient or their representative will have received information on the study and signed the emergency informed consent/inclusion form in compliance with Article L.1122-1-3 of the French Public Health Code (CSP)

Type de population

Age	Adolescence (13 to 18 years) Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years) Adulthood (45 to 64 years) Elderly (65 to 79 years) Great age (80 years and more)
-----	---

Population concernée	Sick population
----------------------	-----------------

Pathologie	J96 - Respiratory failure, not elsewhere classified
------------	---

Sexe	Male Woman
------	---------------

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] individuals
--	---------------------------

Détail du nombre d'individus	1009
------------------------------	------

Données

Activité de la base	Current data collection
---------------------	-------------------------

Type de données recueillies	Clinical data Biological data
-----------------------------	----------------------------------

Données cliniques, précisions	Direct physical measures
-------------------------------	--------------------------

Existence d'une biothèque	Yes
Contenu de la biothèque	Serum Plasma DNAc/RNAm
Paramètres de santé étudiés	Health event/morbidity Health event/mortality
Modalités	
Suivi des participants	Yes
Modalités de suivi des participants	Monitoring by contact with the participant (mail, e-mail, telephone etc.)
Appariement avec des sources administratives	No
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Accès	