

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 |
| Financements | |
| Financements | Publique |
| Précisions | ANRS |
| Gouvernance de la base de données | |
| Organisation(s) responsable(s) ou promoteur | Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales (ANRS) |
| Statut de l'organisation | Secteur Public |
| 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 | Prospectif Date de fin des inclusions indéterminés |
| Objectif de la base de données | |
| 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 bisexuel, 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/mm³ (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 | http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ANRS+CO15 |
| 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 |

