

# ANRS CO2 SEROCO/HEMOCO - Cohorte multicentrique de patients VIH positif

Responsable(s) :Meyer Laurence, U822

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 2 | ID : 60080

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte multicentrique de patients VIH positif

Sigle ou acronyme ANRS CO2 SEROCO/HEMOCO

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°87-108 (17/11/1987)

### Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Géographie  
Mode de vie et comportements  
Produits de santé

Mots-clés stade Sida, événements de santé, morbidité, mortalité

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Meyer

Prénom Laurence

Adresse 94276 LE KREMLIN BICÊTRE

Téléphone +33 (0)1 45 21 23 34

Email laurence.meyer@inserm.fr

Laboratoire U822

Organisme INSERM - Institut National de Santé et Recherche

### Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions	Implication dans un réseau de cohorte : - national : COHORTES AC7, HEPAVIH- international : COHERE, COHORTE EUROPEENNE D'USAGERS DE DROGUES INJECTABLES (M. PRINS, PAYS BAS), CASCADE Inclusion dans un projet européen : Cascade, Cohere
<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	Mode d'inclusion des individus : Prospectif Date de fin des inclusions : 01/01/2001
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	Objectif général : étudier la progression spontanée de la maladie VIH et de la réponse au traitement des sujets non hémophiles (SEROCO) ou hémophiles (HEMOCO). Rôle pronostique des marqueurs, en particulier CD4, ARN-VIH, et ADN-VIH.
Critères d'inclusion	SEROCO : Patients séropositifs pour le VIH-1 (test

Elisa confirmé par Western Blot), à date de contamination connue ou dont la séropositivité est datée de moins d'un an (délai entre la date du premier prélèvement positif et celle où le patient entre dans l'enquête) et non SIDA à l'inclusion ; consultant des médecins des centres participant à l'enquête, âge supérieur ou égal à 18 ans ; ayant donné leur consentement éclairé.

HEMOCO : Hémophiles séropositifs pour le VIH (test Elisa confirmé par Western Blot) ; consultant des médecins des centres participant à l'enquête, âge supérieur ou égal à 3 ans et ayant donné leur consentement éclairé. Le consentement est signé par les titulaires de l'autorité parentale pour les mineurs non émancipés ou par les organes tutélaire pour les mineurs sous tutelle.

## Type de population

Age  
Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée  
Sujets malades

Sexe  
Masculin  
Féminin

Champ géographique  
Régional

Régions concernées par la base de données  
Île-de-France  
Provence - Alpes - Côte d'Azur

Détail du champ géographique  
Régions parisienne et PACA (21 centres)

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil  
01/1988

Année du dernier recueil  
01/2009

### 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  
- 1551 (SEROCO) - 197 (HEMOCO)

## Données

Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives 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 6 mois Informations recueillies lors de l'examen clinique : cliniques, virologiques, immunologiques, initiation et arrêt des différents antirétroviraux.
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Informations recueillies par l'auto-questionnaire : comportements sexuels Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi tous les 6 mois Informations recueillies lors de l'entretien : pratiques comportementales
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : Sang
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Autres fluides (salive, urine, liquide amniotique, ?)
Détail des éléments conservés	Sérothèque, lymphotèque, cellulotèque
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Produits de santé
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Auto-questionnaire : saisie à partir d'un questionnaire papier Entretiens : saisie à partir d'un questionnaire papier Examens cliniques : étape manuscrite Examens biologiques : étape manuscrite
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques. Gestion des données manquantes par retour au dossier source. Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données.

Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Tous les 6 mois
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	CépiDc, RNIPP, InVS

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document <http://tinyurl.com/HAL-ANRS-CO2>

Description Liste des publications dans HAL

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Pubmed-ANRS-CO2>

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 non possible des données par des industriels
--	--

Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
----------------------------	---------------------------------------

Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique
---------------------------------	---------------------------------------