

ANRS EP 47 VISCONTI - international-Viro-Immunologic Sustained CONTROL after Treatment Interruption

Responsable(s) :Saez-Cirion Asier

Date de modification : 12/09/2017 | Version : 2 | ID : 8455

Général

Identification

Nom détaillé international-Viro-Immunologic Sustained CONTROL after Treatment Interruption

Sigle ou acronyme ANRS EP 47 VISCONTI

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

Thématiques générales

Domaine médical Immunologie
Maladies infectieuses

Déterminants de santé Iatrogénie
Produits de santé

Mots-clés Séropositivité, primo-infection, traitement anti-VIH, caractéristiques génétiques, système immunitaire., VIH, « rémission du VIH»

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Saez-Cirion

Prénom Asier

Adresse 25-28 RUE DU DOCTEUR ROUX 75015 PARIS

Email asier.saez-cirion@pasteur.fr

Organisme ANRS - Institut

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Financements

Financements Publique

Précisions	ANRS
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	ANRS - AGENCE NATIONALE DE RECHERCHES SUR LE SIDA ET LES HEPATITES VIRALES
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
Contact(s) supplémentaire(s)	
Nom du contact	Hocqueloux
Prénom	Laurent
Email	laurent.hocqueloux@chr-orleans.fr
Organisme	CENTRE HOSPITALIER RÉGIONAL D'ORLÉANS
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
Objectif de la base de données	
Objectif principal	i-VISCONTI est une étude de physiopathologie, multicentrique et multidisciplinaire (elle associe des cliniciens, des virologistes, des immunologistes et des épidémiologistes) qui se propose d'explorer les mécanismes virologiques et immunologiques qui pourraient être à l'origine du contrôle durable de l'infection, après interruption de traitement antirétroviral, chez des patients adultes ou enfants traités très précocement en primo-infection ou plus tard (à la phase chronique de l'infection). i-VISCONTI

a également pour objectif la détermination des facteurs et marqueurs potentiels qui pourraient servir à identifier les patients pour lesquels l'interruption d'un traitement antirétroviral pourrait raisonnablement être proposée.

Critères d'inclusion

Sérologie VIH-1 positive

Arrêt d'un traitement anti-rétroviral, le premier traitement ayant été initié en Primo infection ou non (en dehors d'un traitement préventif de la transmission materno-fœtale)

Dernière charge virale > 2000 copies/mL avant premier traitement

Charge viral ARN VIH < 400 copies/mL à deux reprises consécutives après 1 an d'arrêt de traitement

Signature d'un consentement éclairé et écrit pour cette étude

Type de population

Age

Petite enfance (2 à 5 ans)
Enfance (6 à 13 ans)
Adolescence (13 à 18 ans)
Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée

Sujets malades

Pathologie

Z21 - Infection asymptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine [VIH]

Sexe

Masculin
Féminin
Autres

Champ géographique

International

Détail du champ géographique

France métropolitaine

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2013

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	23 patients (primo-infection)
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données biologiques, précisions	Test sanguin
Existence d'une bibliothèque	Oui
Contenu de la bibliothèque	Sang total Plasma Cellules sanguines isolées ADN
Détail des éléments conservés	Consulter responsable scientifique
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	7.5 années
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+AND+visconti
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)

Publication PLOS PATHOGENS

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique