

# COV1APHP - Recueil de prélèvements sanguins chez les personnes ayant présenté une infection SARS CoV-2

Responsable(s) :Launay Odile

Date de modification : 22/01/2021 | Version : 1 | ID : 73506

## Général

### Identification

Nom détaillé Recueil de prélèvements sanguins chez les personnes ayant présenté une infection SARS CoV-2

Sigle ou acronyme COV1APHP

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

### Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses

Etude en lien avec la Covid-19 Oui

Pathologie, précisions Infection à SARS-CoV-2 guérie

### 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 Non

### 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	Bases de données administratives pertinentes pour la santé
-------------------------	------------------------------------------------------------

Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé
-----------------------------------------	----------------------------------------------------------

Critère de sélection des participants	Autre traitement ou procédure
---------------------------------------	-------------------------------

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

Précisions	Intervention au niveau individuel
------------	-----------------------------------

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Personnes ayant présenté une infection à SARS-CoV-2
--------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------

### Objectif de la base de données

Objectif principal	Cette étude a pour objectif de mettre au point des prototypes de test de diagnostic in vitro sérologique du SARS-Cov-2.
--------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Critères d'inclusion	Personnel soignant ou patient, ayant été guéri du COVID-19 Personnes ayant présenté des symptômes typiques du SARS-CoV-2, dont le résultat a été confirmé par un test biologique PCR sur écouvillon naso-pharyngé et dont le prélèvement sanguin est effectué au moins 10 jours après apparition des
----------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

symptômes  
Personnes majeures  
Personnes qui ont été dûment informées et qui ont signé le formulaire de consentement éclairé  
Affilié à un régime de sécurité sociale

## Type de population

Age  
Adolescence (13 à 18 ans)  
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  
Population générale

## Pathologie

Sexe  
Masculin  
Féminin

Champ géographique  
Régional

Régions concernées par la base de données  
Île-de-France

Détail du champ géographique  
Etablissements de l'APHP

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil  
2020

Année du dernier recueil  
2020

### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)  
< 500 individus

Détail du nombre d'individus  
100

## Données

Activité de la base  
Collecte des données terminée

Type de données recueillies  
Données cliniques  
Données administratives

Détail des données cliniques  
Date d'apparition des symptômes de COVID-19,

recueillies	signes cliniques, nom du test PCR de confirmation, date du test PCR
Données administratives, précisions	Age, sexe
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Fiche recueil de données (1 fiche par participant) complétées par le CIC, scannées, puis transmises à BioMérieux via un outil de partage de fichier sécurisé (Coltshare)
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)
Détail du suivi	Contact 3 jours (+/- 1 jour) après le prélèvement sanguin, afin de s'assurer de l'innocuité de la ponction veineuse
Appariement avec des sources administratives	Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

#### Accès