

Risque de morbidité et évaluation des traitements antirétroviraux au long cours chez les personnes vivant avec le VIH en Aquitaine

Promoteur	Inserm-ANRS
Début des inclusions	1987
Statut des inclusions	En cours
Fin d'étude	En cours
Nombre de participants	4145 (Hommes :2976, Femmes : 1169)
Objectifs	<p><i>Principal</i> : Etudier l'évolution de l'histoire naturelle et sous traitement de l'infection par le VIH-1</p> <p><i>Secondaires</i> : Identifier les déterminants de la progression de l'infection (décès, événements SIDA, comorbidités et survie sans événement,), ainsi que les facteurs pronostiques de cette évolution</p> <ul style="list-style-type: none"> - Evaluer les modalités de prise en charge des patients VIH-1 et étudier leur impact sur la progression de la maladie, - Réaliser la surveillance épidémiologique hospitalière de la prise en charge de l'infection par le VIH dans la région, - Identifier les problématiques émergentes médicales et psycho-sociales chez les PVVIH suivis dans le système de soins
Méthodologie	Cohorte nationale, prospective, multicentrique
Principaux critères d'inclusion	Patient ≥ 18 ans infecté VIH-1, quel que soit le stade clinique
Principaux critères de non inclusion, spécifiques à la Recherche	Patient infecté par le VIH-2 seul
Modalités du suivi	A l'inclusion puis biannuel
Biothèque	<p>Plasmathèque : 2 tubes EDTA du sang de 7ml soit 3 aliquotes (1ml)</p> <p>Sérothèque : 2 tubes secs du sang de 7ml soit 3 aliquotes (1ml)</p> <p>DNATHèque : 2 aliquotes (1ml) de sang total</p>
Données	Clinique, biologique et biochimie, immunologie, virologie VIH, urines, sérologie VHC, VHB, VHD, CMV et toxoplasmose, mode de vie
Pour information	Email : Biobanque@anrs.fr