

---

## ANRS CO7 RIBAVIC

**Suivi de cohorte des patients inclus dans le protocole RIBAVIC comparant l'activité de l'interferon (PEG-IFN alfa-2b versus IFN alfa-2b) en association avec la ribavirine chez les patients porteurs d'une hépatite chronique C non traitée et co-infectés par le VIH**

<b>Promoteur</b>	Inserm - ANRS
<b>Début des inclusions</b>	Avril 2002
<b>Statut des inclusions</b>	Terminé
<b>Fin d'étude prévisionnelle</b>	2008
<b>Nombre de participants</b>	247 (répartition par genre)
<b>Objectifs</b>	<p>Evaluer la morbidité et la mortalité chez les 500 patients prévus dans l'essai RIBAVIC :</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- liée à l'hépatite chronique C</li><li>- liée à l'infection par le VIH</li></ul> <p>Comparer la morbidité et la mortalité en fonction</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- de la réponse virologique qualitative au traitement anti-VHC</li><li>- de la réponse biochimique au traitement anti-VHC</li><li>- de la réponse virologique quantitative au traitement anti-VHC</li><li>- de la durée de traitement anti-VHC</li><li>- du score METAVIR initial et de la réponse histologique</li><li>- du stade de l'infection VIH (CD4 moyens)</li><li>- stade CDC de l'infection par le VIH</li><li>- du taux des lymphocytes CD4</li><li>- de la nature du traitement antirétroviral (avec ou sans IP)</li><li>- de la consommation d'alcool</li></ul>
<b>Méthodologie</b>	Cohorte nationale, prospective, multicentrique, avec un suivi médian de 3, 5 ans après la fin de l'essai RIBAVIC (inclusion dans la cohorte correspond à la visite S72 de l'essai RIBAVIC)
<b>Principaux critères d'inclusion</b>	<p><b>Patient inclus et randomisé dans l'essai RIBAVIC</b></p> <p>Age <math>\geq</math> 18 ans et <math>\leq</math> 65 ans, infection par le VIH, ARN du VHC positif par PCR Score METAVIR : <math>\geq</math>A2 et <math>\geq</math> F1 ou <math>\geq</math> A1 et <math>\geq</math> F2, ALAT &gt; N, lymphocytes CD4 &gt; 200/mm<sup>3</sup> Patient naïf de traitement antirétroviral ou Traitement antirétroviral non modifié depuis au moins 3 mois Variation &lt; 1 log de la charge virale VIH dans les 3 mois précédant l'inclusion dans l'étude Patient naïf d'IFN alpha, de PEG-IFN alpha et de ribavirine</p> <p>Principaux critères de non inclusion : Hépatopathie autre que l'infection virale C, Hépatopathie décompensée, Consommation d'alcool &gt; 50g chez l'homme et &gt; 40g chez la femme, Toxicomanie intraveineuse sevrée depuis moins de 3 mois, Absence de virémie VHC détectable</p>
<b>Modalités du suivi</b>	Biannuel
<b>Biothèques</b>	<b>Sérothèque (tous les 6 mois)</b> : 1 tube sec de 7 ml pour réaliser 2 aliquots de 1 ml minimum
<b>Données</b>	mode de vie, clinique, biologique et biochimie, sérologie VHC, échographie hépatique
<b>Pour information</b>	<b>Email : <a href="mailto:Biobanque@anrs.fr">Biobanque@anrs.fr</a></b>