
ANRS CO8 COPILOTE

Cohorte de Patients mis sous Inhibiteurs de protéase, suivi LOng TERme

Promoteur	Inserm-ANRS
Début des inclusions	XX
Statut des inclusions	Terminé
Fin d'étude prévisionnelle	2011
Nombre de participants	4 568
Objectifs	Etudier les déterminants, liés notamment à l'observance et à la tolérance, des effets à long terme des antirétroviraux hautement actifs dans le contexte de la pratique de la prise en charge chez les patients infectés par le VIH-1 mis pour la 1 ^{ère} fois sous inhibiteur de protéase (IP) en 1997-99.
Méthodologie	Cohorte nationale, prospective, multicentrique
Principaux critères d'inclusion	Patients inclus dans la cohorte APROCO* (1 ^{ère} prescription d'inhibiteur de protéase en 1997-99) et suivis dans APROCO quatre ans après leur inclusion initiale ; *APROCO : La cohorte APROCO, débuté en mai 1997, avait pour objectif d'étudier l'évolution viro-immunologique et clinique, ainsi que les effets secondaires des traitements à partir d'une 1 ^{ère} prescription d'un IP.
Modalités du suivi	Annuel
Biothèques	Plasmathèque à M48 ou 46 ou M72 du Aproco puis annuelle : 7ml du sang sur EDTA Cellulothèque à M48 ou 46 ou M72 du Aproco puis annuelle : 7ml du sang sur EDTA, et une partie du sang pour la DNathèque Bilan 10 an : Plamathèque spécifique : 2 tubes EDTA de 7ml, 1 tube Héparine Lithium de 7ml et 1 tube Citrate de 5ml, Sérothèque : 2 tubes tube sec de 7ml Ostéodensitométrie à M48 ou 46 ou M72 du Aproco puis annuelle : 2 sites (rachis et col fémoral), DEXA (lecture centralisée des résultats), Urines
Données	Clinique, biologique et biochimie, virologie VIH, tomodensitométrie DEXA
Pour information	Email : Biobanque@anrs.fr