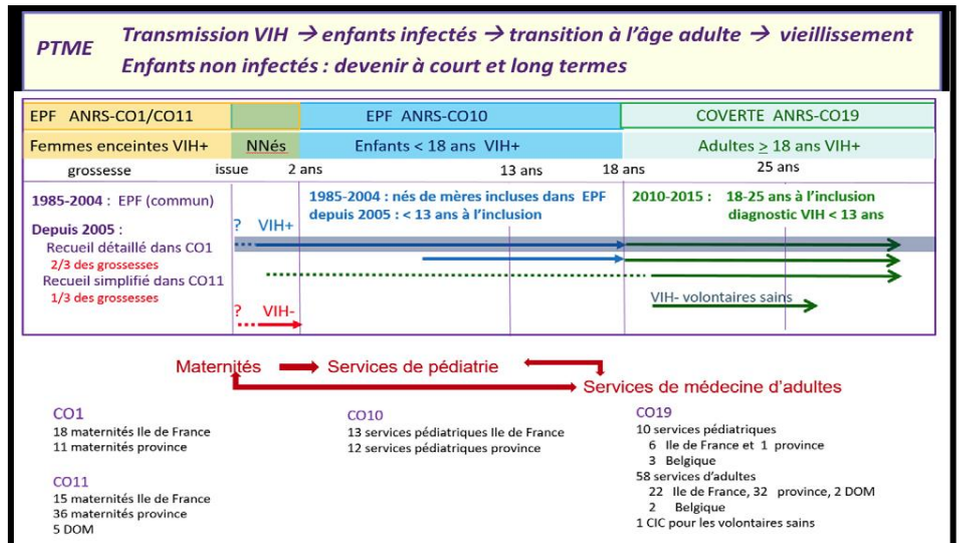


ANRS CO 10 EPF

Cohorte d'enfants infectés par le VIH

Promoteur	Inserm-ANRS
Début des inclusions	2004
Statut des inclusions	En cours
Fin d'étude	En cours
Nombre de participants	820
Objectifs	<p><i>Principal</i> : Etudier les conditions d'accès à un traitement précoce</p> <ul style="list-style-type: none"> - Etudier les évolutions de prise en charge sur le long terme et leur impact sur la croissance, le pronostic clinique et immunovirologique, l'adhérence aux traitements, les conditions de vie, les prises de risque à l'adolescence et l'entrée dans la vie adulte en relation avec pour les patients inclus entre 2010 et 2015 dans la cohorte CO19 Couverte « Cohorte de jeunes adultes infectés par le VIH par voie verticale ou pendant l'enfance », dont les inclusions et le suivi sont terminées <p><i>Secondaires</i> : Décrire le profil des enfants nouvellement pris en charge en France pour une infection à VIH</p> <ul style="list-style-type: none"> - Etudier la réponse clinique, immunologique et virologique aux traitements antirétroviraux, selon l'âge - Etudier le pronostic de l'infection et la toxicité de la multithérapie précoce chez les nourrissons - Analyser les motifs de changements de molécules ou d'interruptions thérapeutiques

Schéma d'étude



Méthodologie

Cohorte nationale, prospective, multicentrique

Principaux critères d'inclusion

Enfants nés de mères séropositives, **inclus** dès la naissance, dans la cohorte **ANRS CO1 EPF ou ANRS CO11 EPF**
 Enfants dont un diagnostic d'une infection à VIH-1 ou à VIH-2 avant l'âge de 13 ans dans un centre participant
 Enfants n'ayant pas reçus de traitement antirétroviral (hors prophylaxie post-natale) avant cette première prise en charge

Modalités du suivi

Annuel

Biothèque

1 à 2 tubes EDTA de 7ml, dont 1 à 3 aliquotes (1 ml) de plasma et de 1 à 3 aliquotes (1 ml) de sang total

Données

Clinique, poids, taille, biologique et biochimie, virologie VIH, génotypage VIH, sérologie VHC et CMV

Pour information

Email : Biobanque@anrs.fr