

Cohorte prospective multicentrique de patients atteints de cirrhose virale B et/ou C non compliquée

Promoteur	Inserm-ANRS
Début des inclusions	2006
Statut des inclusions	Terminé
Fin d'étude	2016
Nombre de participants	1822 (Hommes : 1098, Femmes : 542)
Objectifs	<p><i>Principale</i> : Décrire l'histoire naturelle d'une vaste cohorte de patients atteints de cirrhose virale compensée suivis prospectivement, et d'identifier les facteurs prédictifs de la survenue des principales complications cliniques.</p> <p><i>Secondaires</i> : réaliser des études nichées</p>
Méthodologie	Cohorte nationale, prospective, multicentrique
Principaux critères d'inclusion	<p>Patient ≥ 18 ans présentant une cirrhose virale dont le diagnostic est établi par l'histologie, quelle que soit la date et la méthode du prélèvement hépatique ;</p> <p>Aucun épisode antérieur de décompensation de la cirrhose (hémorragie digestive ou ascite clinique notamment) ou de carcinome hépatocellulaire CHC (traité ou non) ;</p> <p>Diagnostic de la cirrhose soit par la recherche : dans le sérum : Ac anti-VHC ou bien ARN viral C ou bien l'AgHBs dans le sérum ;</p> <p>Patient co-infecté par le VIH, le VHD (chez les patients ayant l'AgHBs dans le sérum), ou présentant une consommation excessive d'alcool ;</p>
Principaux critères de non inclusion, spécifiques à la Recherche	<ul style="list-style-type: none"> - Affection grave associée menaçant la vie à court terme - Complication de la cirrhose - Présence de lésion(s) focale(s) - Score de Child-Pugh supérieur ou égal à 7 (Classe B ou C)
Modalités du suivi	à J0 et annuellement
Biothèque	<p>Plasmathèque à J0 puis annuelle : 10ml du sang sur tube EDTA réparti en 6 à 8 aliquotes de 500µL</p> <p>Sérothèque à J0 puis annuelle : 10ml du sang sur tube sec réparti en 6 à 8 aliquotes de 500µL</p> <p>DNATHèque uniquement à J0 : 2 à 4 aliquotes</p>
Données	Clinique, biologique et biochimie, histologique, échographie-doppler/IRM/TDM, fibroscopie œsophagienne
Pour information	Email : Biobanque@anrs.fr