
ANRS EP66 SEPTAVIH

Fragilité chez les personnes vivant avec le VIH (PVVIH) âgées de 70 ans et plus : faisabilité du dépistage de la fragilité, prévalence, facteurs de risque et impact sur la survenue d'évènements péjoratifs de santé

Promoteur	Inserm-ANRS
Début des inclusions	15 mai 2019
Statut des inclusions	Terminé
Fin d'étude	Non disponible
Nombre de participants	511 participants
Objectifs	<i>Principal :</i>

L'objectif principal est d'évaluer la prévalence de la fragilité selon les critères de Fried chez des PVVIH âgées de 70 ans et plus.

Secondaire(s) :

- Etudier et décrire la fragilité chez des PVVIH âgées de 70 ans et plus selon les différents index : Fried, index de déficits cumulés, score HAS, index VACS,
 - Etudier l'association entre la fragilité et différents paramètres spécifiques de l'infection VIH et d'autres paramètres non spécifiques du VIH (comorbidités, conditions de vie, etc.),
 - Identifier les facteurs de risque associés à la fragilité à la visite d'inclusion M0 et à l'évolution ou la régression de la fragilité durant les 5 ans de suivi,
 - Etudier les facteurs présents à Baseline prédictifs de fragilité selon Fried
 - Etudier la survenue d'évènements péjoratifs dans les 12 mois de suivi (chute(s) graves, chutes à répétition consultation(s) aux urgences, hospitalisation(s) non programmée(s), institutionnalisation, perte d'au moins une activité instrumentale de la vie quotidienne (perte d'au moins 1 point d'iADL), décès) et les facteurs prédictifs associés,
 - Etudier la survenue d'évènements péjoratifs sur le long terme durant les 5 ans de suivi (chute(s) graves, chutes à répétition, consultation(s) aux urgences, hospitalisation(s) non programmée(s), institutionnalisation, perte d'au moins une activité instrumentale de la vie quotidienne (perte d'au moins 1 point d'iADL), décès) et les facteurs prédictifs associés,
 - Evaluer la prévalence de sarcopénie et d'ostéoporose (entre M0 et M12) et l'évolution de la sarcopénie et de la masse osseuse entre M0/M12 et M60,
 - Décrire la population incluse dans SEPTAVIH en incluant :
 - Les caractéristiques démographiques,
 - L'histoire de l'infection VIH et des traitements antirétroviraux (ARV),
 - Les comorbidités, la polymédication et les interactions médicamenteuses,
 - La santé mentale, la qualité de vie, le niveau socio-économique et les activités de la vie quotidienne à l'inclusion,
 - Le recours aux soins et aux prises en charge complémentaires (soins infirmiers, rééducation, aide à domicile,...) à l'inclusion,
 - Etudier l'évolution de la santé mentale, la qualité de vie, les activités de la vie quotidienne, le recours aux soins et aux prises en charge complémentaires (soins infirmiers, rééducation, aide à domicile...) au cours du suivi
 - Etudier les marqueurs inflammatoires et d'immunosénescence,
 - Etudier la survenue de nouvelles comorbidités au cours du suivi y compris les démences et pathologies vasculaires Estimer la fréquence annuelle d'infections et de réinfections à SARS CoV2, caractériser la symptomatologie chez les sujets ayant présenté des symptômes évocateurs de Covid-19, étudier la couverture vaccinale dans cette population et le taux d'immunisation, étudier la prise en charge et l'évolution long terme en post infection.
-

Sommaire

- A – Les résultats globaux de la recherche
- B – Réutilisation secondaire des données et des échantillons

A – Les résultats globaux de la recherche

Résumé des résultats : Etude en cours

Références publications : *Pas de publications encore réalisées*

B – Réutilisation secondaire des données et des échantillons

Cette section concerne les participants ayant été inclus dans la recherche et ayant accepté la réutilisation de leurs données et/ou de leurs échantillons. Via son site internet et le présent document, le promoteur de la recherche vous informe des projets liés à la réutilisation secondaire de vos données et/ou de vos échantillons.

B1. Pour les projets non initiés ou en cours listés ci-dessous uniquement, vous avez la possibilité de vous opposer à l'utilisation secondaire de vos échantillons et/ou données. Pour cela, vous devez écrire un e-mail à l'adresse suivante **dpo@inserm.fr** en renseignant le nom de l'essai et le titre du projet pour lequel vous refusez la réutilisation de vos données et/ou échantillons dans la limite d'une semaine avant la date prévisionnelle de réalisation du projet.

Projets non-initiés : ***Non Applicable***

Titre du projet	
Résumé du projet	
Date prévisionnelle de réalisation du projet	
Destinataires des données en France	
Destinataire des données à l'étranger	
Identité et responsable du traitement	
Transfert de données et/ou échantillons	
Durée de conservation des données et/ou échantillons	
Catégorie de données	

Projets en cours : ***Non Applicable***

Titre du projet	
Résumé du projet	
Dates de début de réalisation du projet	
Destinataires des données en France	
Destinataire des données à l'étranger	
Identité et responsable du traitement	
Transfert de données et/ou échantillons	
Durée de conservation des données et/ou échantillons	

Catégorie de données	
----------------------	--

B2. Pour les projets terminés, il n'est pas possible de s'y opposer.

Projets terminés : **Non Applicable**

Titre du projet	
Résumé du projet	
Dates de début de réalisation du projet	
Destinataires des données en France	
Destinataire des données à l'étranger	
Identité et responsable du traitement	
Transfert de données et/ou échantillons	
Durée de conservation des données et/ou échantillons	
Catégorie de données	
Résultats globaux du projet	Publication ou résumé des résultats