

ANRS0268s_POSTCOVIET

(Informations destinées aux chercheurs)

Titre	Covid long : une étude observationnelle au Viet Nam
Promoteur	Inserm-ANRS
Début des inclusions	2024
Statut des inclusions	En cours
Fin d'étude	2025
Nombre de participants	835

Objectifs **Principal** : Estimer la prévalence de l'état post-COVID chez les adultes ayant eu un épisode de COVID-19 confirmé léger, modéré ou sévère à Hai Phong, au Vietnam.

Secondaires : -Décrire les symptômes de l'état post-COVID ;
-Évaluer les limitations fonctionnelles liées à l'état post-Covid
-Évaluer les déterminants de l'état post-COVID chez les patients ayant eu un épisode de COVID-19 aiguë légère, modérée ou sévère.

Sommaire

- A – Méthodologie de l'étude et type de données et/ou échantillons collectés
- B – Modalités d'accès à la collection

Justification scientifique		Peu d'études sur l'état post-COVID ont été menées dans les pays à ressources limitées, en particulier en Asie du Sud-Est, et aucune donnée de prévalence n'a encore été rapportée au Viet Nam. Par ailleurs l'impact de l'état post-COVID sur le système de santé publique vietnamien n'est pas clairement identifié. Il est donc important d'estimer précisément la prévalence de l'état post-COVID au Viet Nam et de définir clairement l'état post-COVID, ainsi que les besoins diagnostiques et thérapeutiques spécifiques des patients présentant un état post-covid.
Investigateur Principal / Investigateur Coordonnateur		-Didier LAUREILLARD, CHU de Nîmes, France -Vinh VU HAI, service des maladies tropicales et infectieuses, Hôpital Viet Tiep 2, Hai Phong, Vietnam
Méthodologie	<i>Type d'étude</i>	Etude observationnelle monocentrique
	<i>Principaux critères d'inclusion</i>	-Age ≥ 18 ans -Ayant un antécédent de COVID-19 confirmée par une RT-PCR SARS-CoV-2 positive ou un test antigénique, 3 à 12 mois avant l'inclusion -Hospitalisé à l'hôpital de Viet Tiep 2 ou à l'hôpital de Kien An pour une COVID-19 modérée ou sévère ou enregistrés dans le base de données du Centre de surveillance (CDC) de la province de Hai Phong pour une COVID-19 légère -A donner son consentement pour participer à l'étude
	<i>Principaux critères de non inclusion Spécifiques à la Recherche</i>	-Défaut de compréhension de l'étude ou incapacité à répondre à un questionnaire rapide par téléphone

		-Refus de se rendre à l'hôpital Viet Tiep 2 en cas de suspicion d'un état de post-Covid. - Refus de donner son consentement écrit lors de la visite à l'hôpital Viettiep 2
	<i>Critère de jugement principal :</i>	Proportion de participants présentant un état post-COVID (selon la définition de l'OMS) parmi les adultes atteints d'un COVID-19 confirmé, léger modéré ou sévère à Hai Phong, au Viêt Nam.
	<i>Critère(s) de jugement secondaire(s) :</i>	-Caractérisation et fréquence des symptômes chez les patients ayant un état post-COVID. -Description des limitations fonctionnelles chez les patients atteints de l'affection post-COVID-19. -Facteurs liés à l'apparition de l'état post-COVID chez les adultes après une COVID-19 aiguë légère, modérée ou sévère.
Schéma de l'étude		Transversal
Modalités du suivi		Aucun suivi des participants n'est prévu
Données et des échantillons collectés	Biothèques	Plasma, DBS
	Données	Clinique, biologique, paraclinique.

B – Modalités d'accès à la collection

- 1- Soumission du projet : **via le formulaire de demande d'échantillons du site web**
 - 2- Evaluation du projet : **Conseil scientifique**
 - 3- Mise à disposition de la collection : **décision finale direction ANRS MIE ou conseil scientifique**
- Adresse e-mail de contact pour la soumission de votre projet : **biobanque@anrs.fr**