

ANRS HD EP 01 HEPDELTA

(Informations destinées aux participants)

Titre: Cohorte nationale du suivi des patients ayant une co-infection par les virus des hépatites B et Delta

Rubriques	Contenu
<i>En bref</i>	<p>Investigateur / Porteur principal : Pr. Fabien ZOULIM <i>Service d'hépatologie et gastroentérologie</i> <i>Hôpital de la Croix-Rousse</i> <i>103 Grande rue de la Croix Rousse, 69004 LYON</i> <i>Tél : 04 26 10 92 07 – Fax : 04 26 73 27 34</i> <i>Courriel : fabien.zoulim@inserm.fr</i></p>
	<p>Structure/équipes :</p> <ul style="list-style-type: none"> - CIC Inserm 1414 - CHU de Rennes - Aix Marseille Université - Inserm U1259 au CHU de Tours - Inserm UMR1137 à Paris - Hôpital Avicenne à Bobigny - Hôpital Universitaire de Fribourg en Allemagne (Klinik für Innere Medizin II)
	Dates de démarrage/Date de Fin d'étude (prévisionnel ou non) : février 2020 / décembre 2027
	Nombre de participant : 800 maximum
	Statut : <i>En cours</i>
	Pathologie : <i>hépatite D</i>
	Promotion : <i>ANRS-MIE</i>
	Financé de la cadre de : <i>préciser année de l'AAP</i>
<i>Le projet (250 mots max)</i>	<p>Il s'agit d'un observatoire des patients infectés par le VHD, qu'ils soient ou non traités, suivis dans les centres français.</p> <p>L'histoire naturelle des patients infectés par le VHD est mal connue. Il est classiquement convenu que l'hépatite virale Delta est la plus sévère des hépatites virales. Cependant, ces travaux sont anciens, souvent réalisés dans des populations particulières (patients asiatiques, patients américains...). L'histoire naturelle des patients VHD pris en charge en France n'est pas connue.</p> <p>Les patients atteints d'hépatite B-Delta ont des historiques médicaux complexes du fait de la sévérité de la maladie hépatique et des comorbidités associées. D'autre part, il est possible que certains patients ne développent jamais de maladie hépatique sévère. Cette cohorte permettra alors de rechercher des facteurs associés à l'aggravation de la maladie hépatique. De nombreux nouveaux traitements sont ou vont être disponibles pour ces patients. Ceux-ci vont donc pouvoir recevoir divers schémas thérapeutiques allant par exemple d'un traitement au long cours en monothérapie à un traitement combiné à durée limitée ou une succession de plusieurs lignes de traitement. Les effets indésirables de ces traitements seront bien sûr collectés. Les facteurs prédictifs de réponse au traitement pourront aussi être recherchés. Ces données de vraie vie seront importantes pour donner des informations permettant de guider les adaptations thérapeutiques.</p>
<i>Dernières actualités (le cas échéant)</i>	<p>Congrès 2023 :</p> <ul style="list-style-type: none"> - JN1 (VIH) : https://doi.org/10.1016/j.mmifmc.2023.03.206 - EASL (VIH) - AASLD (modélisation cinétique) - HBV Cure Workshop (modélisation)

	<p>Congrès 2024 :</p> <ul style="list-style-type: none"> - EASL (SVR après traitement) <p>AASLD (2ème ligne BLV)</p>
<p><i>Références des Publications (le cas échéant)</i></p>	<p>« Treatment with Bulevirtide in HIV infected patients with chronic hepatitis Delta. ANRS HD EP01 BULEDELTA & compassionate cohort » DOI:https://doi.org/10.1016/j.jhepr.2024.101057 - JHEP Reports</p> <p>« Effect of Peg-IFN on the viral kinetics of HDV infected patients treated with bulevirtide » DOI:https://doi.org/10.1016/j.jhepr.2024.101070 - JHEP Reports</p>
<p><i>Type d'étude</i></p>	<p><i>Cohorte nationale, prospective, multicentrique avec recueil rétrospectif de données</i></p>
<p><i>Objectifs principaux</i></p>	<p>L'objectif principal de cette cohorte est d'étudier l'histoire naturelle des patients infectés par le VHD en fonction des différentes modalités de prise en charge.</p>
<p><i>Objectifs secondaires</i></p>	<p>Objectifs secondaires</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evaluer la réponse virologique VHD • Evaluer la réponse virologique VHB • Evaluer la réponse hépatique • Evaluer la réponse clinique • Evaluer la tolérance au traitement, chez les patients traités • Evaluer la qualité de vie, la situation socio-économique, les comportements et les symptômes ressentis ainsi que l'observance thérapeutique le cas échéant <p>Objectifs ancillaires et exploratoires</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evaluer la réponse immunologique lors d'un traitement par bulevirtide (sous-étude immunologique) • Evaluer la cinétique du taux d'editing sous bulevirtide (sous-étude virologique) • Analyser le vécu, les besoins et les barrières pendant le traitement chez les patients immigrés traités par bulevirtide (sous-étude qualitative) • Analyser la dynamique virale sous traitement par bulevirtide et l'implication pour l'optimisation des traitements anti-VHD (sous-étude Cinétique virale) • Analyser les anticorps anti-preS1 induits par le traitement bulevirtide chez les patients atteints d'hépatite Delta chronique (sous-étude AntiPréS1)

Pathologies

- Arboviroses
- Covid-19
- Ebola
- Fièvres hémorragiques virales

+ Afficher plus

Disciplines

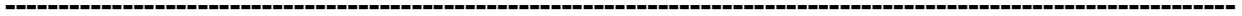
- Clinique
- Fondamentale
- Sciences humaines et sociales, Santé publique
- Translationnelle

Domaines

- Comorbidités
- Comportements et représentations
- Dépistage, diagnostic
- Enjeux politiques et économiques

A – Les résultats globaux de la recherche

B – Réutilisation secondaire des données et des échantillons



A – Les résultats globaux de la recherche

En cours