



Publié le :

10/06/2021 à 15:55

Les **Hôpitaux Universitaires de Marseille** participent au projet de recherche national promu par l'ANRS (Maladies Infectieuses Emergentes) et coordonné par l'INSERM dont le nom est COV ? POPART.

Ce projet est une recherche clinique d'excellence qui évalue la qualité de la réponse immunitaire après vaccination de malades présentant des pathologies susceptibles de diminuer l'efficacité des différents vaccins.

Sont concernées les personnes avec :

- diabète (de type 1 ou 2)
- obésité (indice de masse corporelle ≥ 30)
- maladie auto-inflammatoire systémique et auto-immune (vascularite, lupus érythémateux?),
- rhumatismes inflammatoires chroniques
- sclérose en plaques (ou inflammation du nerf optique),
- cancer (depuis moins de 2 ans),
- allogreffe (moelle osseuse)
- transplantation d'un organe solide (poumons, foie, reins, cœur, pancréas),
- insuffisance rénale chronique (stades 4 et 5)
- hypogammaglobulinémie (faible taux d'immunoglobulines dans le sang)
- VIH

Afin de comparer les réponses immunitaires, un **groupe de volontaires sains ne présentant pas ces pathologies et souhaitant être vaccinés est également recruté**.

Cette importante cohorte nationale inclura des participants dans 35 centres dont le

Centre d'Investigation Clinique (CIC) des Hôpitaux Universitaires de Marseille.

Le projet a été construit avec plus de 10 sociétés savantes nationales et internationales, et 7 associations de patients (France Rein ? Transhépatite - ARSEP - CNAO - FFD ? EGMOS ? TRT5 CHV) parties prenantes de ce protocole.

Le **Centre d'Investigation Clinique** (CIC) accueillera les sujets sains et les populations particulières pour leur vaccination, puis à quatre reprises pour un suivi de leur immunité (1 mois après la deuxième injection, puis 6 mois, 1 an, et 2 ans). Ces quatre visites d'environ 15 minutes chacune sont destinées au suivi des anticorps grâce à une prise de sang pour évaluer la qualité et la durée de l'immunisation de chaque participant.

Les résultats seront transmis aux participants tout au long de l'étude.

Cette recherche permettra d'évaluer la nécessité ou non de faire des rappels en fonction du suivi des anticorps.

En cas d'échec vaccinal, la prise en charge suivra les règles habituelles d'une infection COVID19.

La contrainte minime en rapport avec la participation à cette étude est largement compensée par le suivi de l'immunisation et l'intérêt de faire progresser la lutte contre la pandémie.

Renseignements

Téléphone : 04 91 38 41 21 ou 04 91 38 41 91, **Fax** : 04 91 38 41 00,
E-mail : service.cic@ap-hm.fr

Copyright (c) 2015 - AP-HM - Tous droits réservés