

COREVIH Bretagne - Commission Recherche

Réunion du 16 Mai 2013

Présents: Mesdames et Messieurs CHAPPLAIN, DUTHE, DE SAINT MARTIN, LOTTON, MAILLARD, PERFEZOU, POLARD, RATAJCZAK, ROHAN, TATTEVIN, TRIBUT, VALLET.

1. Etude 'Risque fracturaire'

- Une cinquantaine de questionnaires ont pu être recueillis lors de la phase 'test' (Brest et Rennes).
- Pas de souci majeur rapporté durant cette phase pilote.
- Quelques modifications ont été apportées aux 2 parties du questionnaire (partie 'médicale' et partie 'patient') nouvelles versions ci-jointes (questionnaires allégés).
- Après discussion, il semble que la signature des patients, lors du remplissage de ces questionnaires, pourrait permettre l'exploitation des données, sans nécessairement passer par la CNIL, d'autant que les derniers centres du COREVIH Bretagne devraient passer au système Nadis dans les mois qui viennent (système pour lequel un consentement est signé par tous les patients).
- Le synopsis et les questionnaires optimisés sont joints à ce compte-rendu.
- Les prochaines étapes, afin d'obtenir un effectif 'idéal' de 600 patients, seront de programmer des semaines complètes où ce questionnaire sera systématiquement proposé aux consultants, dans tous les centres, avec une participation active des TECs.
- Les troisièmes et/ou quatrièmes semaines de juin semble les plus propices (17 au 21 et/ou 24 au 28/06), selon les possibilités des différents centres.

2. <u>Etude ELICA: Evènements indésirables Liés aux Interactions entre les antirétroviraux et les Chimiothérapies Anti-cancéreuses</u>

- Le principe d'un recueil prospectif des données a été acté. Une lettre-type sera proposée, que les médecins qui suivent les patients pourront adresser au(x) correspondant(s) en charge de leur cancer, afin d'expliquer l'étude et de demander l'autorisation de consultation des dossiers d'autres établissements.
- Une étude pilote de recueil des données à partir de quelques dossiers, en prospectif, va permettre de peaufiner les modalités de recueil et le questionnaire.
- Il est demandé aux membres du groupe recherche de signaler à Elisabeth Polard (<u>elisabeth.polard@chu-rennes.fr)</u>) tout patient VIH pour lequel un cancer vient d'être diagnostiqué.

3. Etude des marqueurs prédictifs d'échec virologique en cas de switch d'une cART pour Eviplera chez des patients infectés par le VIH-1 en succès thérapeutique

- L'étude prospective visant à mieux évaluer les conséquences de la prescription croissante d'Eviplera dans des situations 'hors-AMM' a bien démarré à Rennes et à Quimper (> 50 patients inclus). Aucun échec virologique constaté à ce jour, dans les limites d'un suivi très partiel à ce stade.
- L'objectif des 150 patients est réaliste si les autres centres rejoignent cette étude.
- Pour mémoire, la seule étape indispensable à l'inclusion d'un patient est de signaler au laboratoire toute situation où la rilpivirine est introduite en 'switch' d'un traitement antérieurement efficace, afin que les prélèvements réalisés à l'occasion de ce switch fasse l'objet d'une conservation de cellules (le recueil des données de suivi sera effectué par les TEC,

19/02/2014 1 / 2

sans prélèvement ni visite supplémentaire par rapport à ce qui est recommandé en cas de changement de traitement - visites à S2 et/ou S4, puis M3).

4. Etude prospective 'lithiases biliaires et VIH'

- Le projet d'étude de prévalence des lithiases biliaires dans la population VIH qui reposait sur la réalisation systématique d'une échographie hépatobiliaire chez les patients suivis au COREVIH, afin i) d'évaluer la prévalence des lithiases biliaires chez les patients VIH; ii) d'en estimer les FDR; iii) de mettre en place un suivi spécifique de ces patients n'a pas obtenu de financement auprès de l'appel à projet ANSM en raison de son caractère interventionnel (l'échographie systématique et les études pharmaco-génétiques).
- Il est décidé de rester vigilant sur les appels d'offre qui pourraient permettre la resoumission de ce projet qui est désormais rédigé et auquel on croit!

5. Divers

- Pascale Perfezou souhaitait plus d'information sur les possibilités de participation à des essais vaccinaux dans les centres hospitaliers périphériques: Il s'avère que, pour l'essai auquel Rennes va peut-être participer (synopsis ci-joint), la participation d'autres hôpitaux est impossible pour des raisons règlementaires (nécessité d'un un agrément de classe 1 accordé par le ministère de la recherche).
- Les difficultés rencontrées pour mettre en place des projets de recherche multicentriques, même simplement observationnels, sont soulignés par Jennifer (exigences règlementaires et parfois de financement supplémentaire). Après discussion avec Cédric Arvieux, il est décidé de préparer une charte 'recherche' pour tous les centres du COREVIH Bretagne afin de clarifier le cadre de ces activités.
- Le bilan 2012 de la commission recherche du COREVIH est joint à ce compte-rendu.

19/02/2014 2 / 2