

COVID-Oise: Suivi longitudinal d'une cohorte populationnelle au sein d'une ville française ayant présenté une intense circulation du SARS-CoV-2 début 2020

Les objectifs de l'étude

- Etudier l'évolution au cours du temps de l'immunité générée par l'infection par le virus SARS-CoV-2 chez des sujets dans différents groupes d'âge.
- Constituer une collection d'échantillons pour permettre aux chercheurs de mieux caractériser la réponse immunitaire contre ce nouveau coronavirus SARS-CoV-2.

Qui participe ?

Jusqu'à 2300 personnes volontaires résidant, travaillant ou étudiant à Crépy-en-Valois ou dans les communes alentours, et les membres de leurs foyers, ainsi que le personnel et les résidents des Maisons de retraite et de l'unité de soins longue durée de l'hôpital de Crépy-en-Valois.

Que deviennent nos échantillons et nos données collectées ?

Après collecte, les échantillons et données seront codés (pour assurer la confidentialité) puis envoyés aux laboratoires de recherche pour:

- 1) Analyse: détection d'anticorps, détection du virus, analyse des cellules de l'immunité, analyse des symptômes
- 2) Stockage (pour des études ultérieures)

Serons-nous informés des résultats ?

Des résultats individuels vous seront rendus. Les résultats globaux et les conclusions de l'étude seront disponibles sur le site internet de l'Institut Pasteur

Quels sont nos droits ?

Vous et/ou votre enfant avez le droit de refuser de participer.

Si vous acceptez de participer, vous pouvez à tout moment:

- Demander la destruction de vos données et de vos échantillons non analysés
- Vous opposer à l'utilisation de vos données et échantillons pour de futures recherches

En quoi cela consiste ?

1) Venir à 1 visite d'inclusion, suivie d'un maximum de 3 4visites de suivi réparties sur les 18 mois suyvants.



2) Répondre à un questionnaire sur votre état de santé et/ou celui de votre enfant.



3) Se faire prélever :

- 10 à 40 ml de sang maximum (2 à 5 tubes). Les enfants pourront bénéficier d'un patch EMLA.
- 5 mL de salive maximum
- un écouvillon naso-pharyngé (optionnel)



4) Réaliser des visites de suivi supplémentaires optionnelles en cas de démarche diagnostique COVID-19 en-dehors de cette étude.

Quels sont les risques ?

Les risques sont les mêmes que pour une prise de sang classique (douleur minime, un hématome au point de ponction, voire l'existence d'un malaise passager rapidement résolu). Le prélèvement naso-pharyngé peut provoquer une légère douleur, une envie d'éternuer ou des larmoiements.

Quels sont les bénéfices ?

Les bénéfices sont collectifs, vous participez à l'effort de recherche dans la lutte contre le SARS-CoV-2.

Contacts

Pour toutes questions, merci de contacter :

L'équipe de recherche : info-etude-crepy@pasteur.fr

Le délégué à la protection des données: dpo@pasteur.fr