

Réunion Recueil Epidémiologique Lundi 16 septembre 2013

Présents	Pr. BOUVET, Dr. CHARPENTIER, Mme HAMET, Dr. LANDMAN, Dr. LAOUENAN, Dr. PAPOT, Pr. YAZDANPANA, Mme BOUSSARD.
En conférence téléphonique	Dr. BLUM, Mme DESCHAUD, Dr. KHUONG, Mme TAVERNE
Compte-rendu Diffusé	Le 20 septembre 2013

Previc

- **Objectif principal :**
 - Evaluer l'utilisation de la PrEP dans l'entourage des personnes séropositives traitées
- **Objectifs secondaires :**
 - Evaluer la connaissance de la PrEP parmi les patients séropositifs pour le VIH, traités
 - Déterminer le profil des patients ayant connaissance de la PrEP
 - Déterminer le profil des patients ayant déjà partagé leur traitement ARV
- Enquête prospective multicentrique sous forme d'autoquestionnaire anonyme une semaine donnée (23/09/2013-29/09/2013)
Autoquestionnaire proposé par les médecins aux patients répondant aux critères d'inclusion suivants:
 - VIH+
 - Âge ≥ 18 ans
 - Traités depuis au moins 3 mois
- La commission approuve le projet.
- Dr BLUM, Dr KHUONG et Pr YAZDANPANA acceptent de participer à l'enquête si elle peut avoir lieu 1 jour donné (à Bichat : 600 pts/semaine) et s'il est possible de décaler la date par rapport au calendrier prévisionnel.

Enquête sur le SLAM (Aides/Inserm)

- **Objectifs :**
 - Identifier les structures accueillant des slameurs
 - Caractériser la population de slameurs
 - Connaître le niveau d'information des médecins au sujet du slam
- La commission ne souhaite pas que les établissements du COREVIH IdF-Nord participent à cette enquête pour des raisons de faisabilité.

Etude sur le coût des ARV (Dr PAPOT)

- Dr. PAPOT présente le projet d'étude.
- **Objectif principal :**
 - o Evaluation de l'impact de la mise en place d'interventions auprès des prescripteurs et des patients sur la baisse des dépenses de prescription en ARV dans le SMIT de Bichat en 2015.
- **Objectifs secondaires :**
 - o Description des combinaisons thérapeutiques utilisées,
 - o Evaluation des connaissances des prescripteurs et des patients sur le coût des traitements,
 - o Evaluation de la réponse immuno-virologique chez les patients ayant changé de traitement,
- La population témoin sera constituée de patients de l'hôpital Bicêtre où aucune action visant à réduire les dépenses en ARV ne sera effectuée.
- Le projet a été soumis à l'ANRS le 16 septembre 2013.
- Le financement d'un poste d'ARC à temps partiel a été demandé.
- L'implication du COREVIH est souhaitée à long terme.

Les déterminants du délai d'initiation du traitement antirétroviral chez les patients infectés par le VIH pris en charge avec une infection opportuniste inaugurale (DECONINCK)

- Dr DECONINCK présente les résultats de l'étude qui a été menée à Paris (Bichat), Tourcoing, et Londres.
- Au total, 426 patients ont été inclus.
- **Les objectifs** de cette étude étaient de :
 - o Décrire le délai entre le diagnostic de l'IO et l'initiation du traitement ARV,
 - o Déterminer les facteurs associés au délai entre le diagnostic de l'IO et l'initiation du traitement ARV.
- Il ressort de cette étude que le délai entre l'initiation du traitement et la survenue de la maladie opportuniste varie en fonction du niveau de CD4, de la maladie opportuniste, de l'établissement, et de l'année.
- Dans le cadre de l'amélioration des soins, il serait intéressant d'élargir l'étude aux autres établissements du COREVIH IdF-Nord.
- Les hôpitaux René Dubos et Delafontaine ne disposant pas de Nadis, la commission pense qu'il serait souhaitable de relancer les directions informatiques de ces établissements au sujet de cet outil.

Point sur Hides

- Au 2 septembre 2013, 107 patients ont été inclus : 88 patients à Bichat, 11 à René Dubos (Pontoise), 3 à Beaujon (Clichy) et 5 à l'hôpital Delafontaine (Saint-Denis).
- 1 patient de Saint-Denis était séropositif.

Prochain ordre du jour

- Point sur le TasP
- Evaluation des tests VHC

Prochaine réunion le : 18 novembre à 11h00 Salle de réunion du RDC du SMIT
