

Télémeeting du mercredi 5 avril 2023

Présentation de la Prof. Alexandra Calmy



Patient COVID positif - (pas d'administration d'O2) forme bénigne à modérée



Patient à risque - groupe prioritaire (1) ou à moyen/bas (2) risque présentant:

- Un COVID-19 sans pneumonie associée
- Un délai ≤5 jours depuis le début des symptômes



Traitement précoce pour prévenir l'évolution vers une maladie sévère :

- 1) **Paxlovid®** (durée: 5 jours)
- ou
- 2) **Remdesivir IV** (durée: 3 jours)

(1) Groupe prioritaire (à haut risque de progression)

- Infection par le VIH avec CD4 <200/mL
- Immunodéficiences héréditaires
- Traitement par Ac monoclonal anti-CD20, CD-19 ou
- Autre thérapie de déplétion des cellules B, inhibiteurs de la TK
- Hémopathies malignes
- Drépanocytose
- Transplantation d'organe solide
- Cancer solide soumis à une thérapie cytotoxique

(2) Moyen et bas risque: critères de la SSI pour l'administration précoce d'antiviraux chez des patient·es à bas et moyen risque d'évolution vers une forme sévère

- **Tout·e patient·e >75ans**
- Patient·e >60ans ET schéma vaccinal incomplet OU comorbidités
- Patient·e présentant des comorbidités importantes ET un schéma vaccinal incomplet (absence de booster >9mois) **indépendamment de l'âge**

Objectif

Évaluation de l'efficacité antivirale de la thérapie contre le COVID-19:

- Prolongation d'un traitement existant
- Combinaison de deux traitements antiviraux

Traitement

(Paxlovid)
Nirmatrelvir/r
5 jours

(Paxlovid)
Nirmatrelvir/r
10 jours

(Paxlovid)
Nirmatrelvir/r
**5 jours +
Remdesivir
perfusion
(200 mg)**

(Paxlovid)
Nirmatrelvir/r
**10 jours +
Remdesivir
perfusion
(200 mg)**

Population

Personnes immunodéprimées, par exemple :

- Atteintes d'une maladie rhumatologique, neurologique ou oncologique
- Traitées par des médicaments immunosuppresseurs incluant corticoïdes pendant plus de 3 mois
- Infection VIH avec $CD4 < 200/mm^3$

Calendrier



6 visites sur site

Pendant 3 semaines après inclusion



2 appels

1 et 3 mois après inclusion



Questionnaire en ligne

Pendant 3 semaines après inclusion

1^{ère} soumission

Approbation CE

Amendement n.1

Approbation amendement

Activation site de GE (SIV)

Début recrutement

27.09.2022

31.10.2022

19.01.2023

06.02.2023

24.03.2023

01.04.2023



+41 79 553 35 76



opticov@hcuge.ch

UN PORTAIL COMMUN POUR DES ÉTUDES COVID-19

Toute personne adulte qui présente des symptômes aigus de type COVID-19 peut être éligible pour participer à un essai clinique testant des traitements novateurs du COVID-19

Un test de confirmation sera proposé aux personnes symptomatiques qui se présentent aux équipes de recherche (aux HUG), et les personnes intéressées seront informées des 3 études en cours aux HUG.

OPTICOV (CCER n° 2022-01720), CADOVID (CCER n° 2022-00613), GILEAD (CCER n° 2022-01701)

Les participants recevront une indemnisation financière

Lieu de l'étude:



Hôpitaux Universitaires de Genève

Contact:



+41 79 553 35 76



covid19@hcuge.ch