

Etudes cliniques labellisées « priorité nationale de recherche » sur la COVID-19

publié le 22.01.21

La situation sanitaire liée à la Covid-19 a entraîné un investissement important des acteurs de la recherche notamment en santé et la mise en œuvre rapide de nombreux projets de recherche clinique. Ainsi, une centaine d'essais cliniques sur les traitements possibles de la maladie a été autorisée depuis mars 2020, ainsi que plusieurs centaines d'autres études visant à mieux comprendre la maladie et ses conséquences.

Afin d'identifier les études les plus prometteuses, un dispositif national de priorisation a été mis en place par le Gouvernement. Il repose sur l'attribution du label de « [Priorité nationale de recherche](#) » par le [comité ad hoc de pilotage national des essais thérapeutiques et autres recherches](#) (CAPNET).

À ce jour, le CAPNET a décerné le label « priorité nationale de recherche » à 22 études déjà en cours ou pour lesquelles une demande d'autorisation a été déposée.

Ces 22 projets sont présentés ci-dessous, et illustrent le potentiel de la recherche biomédicale française et sa forte mobilisation pour accroître les connaissances sur la Covid-19 et proposer de nouveaux traitements. Ils ne concernent cependant pas les essais vaccinaux, qui font l'objet d'une priorisation par un mécanisme spécifique.

Les ministères chargés de la Santé et de la Recherche incitent les chercheurs, investigateurs et promoteurs à favoriser le recrutement des patients dans ces études prioritaires afin de les accélérer.

Essais plateforme : évaluation de plusieurs stratégies thérapeutiques

DisCoVeRy, promu par l'Inserm, est un essai multi-centrique adaptatif étudiant l'efficacité et la tolérance de différents traitements du Covid-19 chez les adultes hospitalisés.

Au sein de l'essai plateforme **CORIMUNO-19**, promu par l'AP-HP, qui comporte une cohorte de patients au sein de laquelle sont nichés plusieurs essais thérapeutiques de type essais contrôlés randomisés en ouvert réalisés chez des patients adultes hospitalisés pour Covid-19, ont été retenus et labélisés les essais nichés :

CORIPLASM (qui étudie le transfert de plasma de patients convalescents)

CORIMUNO-TOCIDEX (qui étudie l'intérêt de l'association tocilizumab et dexaméthasone).

COVERAGE, promu par le CHU de Bordeaux, est un essai plateforme à destination des patients âgés de plus de 65 ans, traités en ambulatoire, et visant notamment à évaluer l'efficacité du telmisartan et du ciclésone inhalé.

Essais évaluant des traitements pour les formes légères et modérées

COVIDOSE, promu par le CHRU Nancy, compare l'efficacité d'une posologie d'héparine de bas poids moléculaire ajustée au poids du patient, comparativement à une posologie prophylactique conventionnelle, sur la survenue d'événements thromboemboliques veineux chez les patients atteints de Covid-19.

CoViTrial, promu par le CHU Angers, est un essai multicentrique randomisé comparant l'effet d'une forte dose versus une dose standard de vitamine D chez des patients âgés ayant une infection Covid-19 et présentant un risque d'aggravation.

MiR-AGE, promu par l'entreprise Abivax, vise à étudier l'efficacité de la molécule ABX464, un nouvel anti-inflammatoire, chez les patients hospitalisés avec une forme modérée de Covid-19.

MK-4482-001, promu par MSD France, étudie l'efficacité du molnupiravir (un antiviral administré par voie orale) chez les patients hospitalisés présentant une forme légère à sévère de la maladie.

MK-4482-002, promu par MSD France, étudie également l'efficacité du molnupiravir, mais chez des patients atteints de Covid 19 et traités en ambulatoire.

Essais évaluant des traitements pour les formes sévères et les stratégies de réanimation

COVIDICUS, promu par l'AP-HP, étudie la dexaméthasone et les stratégies d'oxygénation chez les patients hospitalisés en réanimation atteints de pneumonies à Covid-19.

FORCE, promu par l'APHM, est une étude clinique en double aveugle, randomisée contre placebo évaluant l'avidoralimab (un anticorps anti-C5aR) dans les pneumonies sévères induites par Covid-19.

HIGH-PRONE COVID-19, promu par le CHRU de Tours, vise à étudier l'intérêt du décubitus ventral chez des patients conscients sous oxygénothérapie.

MOT-C-204, promu par l'entreprise Inotrem, est un essai étudiant l'efficacité du nangibotide, un inhibiteur de TREM-1, chez les patients atteints de Covid-19 et sous ventilation mécanique.

VT4-COVID, promu par les Hospices Civils de Lyon, est une étude randomisée étudiant l'intérêt d'une ventilation avec ultra faible volume courant chez les patients atteints d'une forme sévère de Covid-19.

PANAMO, promu par l'entreprise InflaRX, est un essai étudiant l'efficacité de l'IFX-1 (un anticorps monoclonal anti-C5a) sur des patients atteints d'une forme sévère de Covid-19, sous ventilation mécanique invasive.

Essais évaluant les approches de traitements par plasma, immunoglobulines ou anticorps anti Sars-Cov2

Geronimo 19, promu par le CH de Versailles, étudie l'intérêt des immunoglobulines humaines normales (IGIV) chez les patients âgés de plus de 75 ans ayant une infection Covid-19 et présentant une insuffisance respiratoire aiguë.

PLASCOSSA, promu par le Service de Santé des Armées (SSA), évalue l'efficacité du plasma de patients convalescents de la Covid-19 dans la prise en charge précoce des malades Covid-19 hospitalisés hors unité de réanimation.

POLYCOR, promu par le CHU de Nantes, est un essai clinique étudiant l'efficacité d'anticorps polyclonaux glyco-humanisés produits par l'entreprise française Xenothera.

Etudes de catégories RIPH2 et RIPH3

French-COVID 19, promu par l'Inserm, est une large cohorte observationnelle de patients ayant développé une forme clinique de la maladie, visant à en décrire les caractéristiques et à identifier des facteurs prédictifs de gravité.

DEPIST COVID, promu par l'AP-HP, est une étude visant à évaluer l'intérêt d'une proposition systématique d'un test rapide de dépistage SARS-CoV-2 dans les services d'urgence.

EVANESCO, promu par Bordeaux PharmacoEpi, est une étude de surveillance active de la sécurité des vaccins contre la COVID-19, intégré à l'étude européenne ACCESS.

COROPREG, promu par l'AP-HP, est une étude de cohorte en population dont l'objectif est de documenter les effets de la Covid-19 sur les femmes enceintes et leurs nouveau-nés.

<https://solidarites-sante.gouv.fr/soins-et-maladies/maladies/maladies-infectieuses/coronavirus/professionnels-de-sante/recherche-sur-la-covid-19/etudes-cliniques-labellisees-priorite-nationale-de-recherche-sur-la-COVID-19>