

**ANRS 1210 Etude de l'efficacité et de la tolérance d'un traitement
VIETARV antirétroviral par l'association
Didanosine/Lamivudine/Efavirenz, en prise unique
quotidienne, chez des patients infectés par le VIH
dont les CD4 sont inférieurs à 200/mm³ à Hô Chi Minh**

Thématique Infection par le VIH
Recherche clinique
Essais thérapeutiques phase II

Pays
Vietnam

Objectifs et méthodes Evaluation de l'efficacité immunologique (mesure du nombre de cellules CD4) et virologique (mesure de la charge virale à 12 mois) et de la tolérance de l'association 3TC/ddI/Efavirenz en prise unique quotidienne dans une population de patients vietnamiens toxicomanes suivis en ambulatoire et présentant un nombre de lymphocytes CD4 inférieur à 200/mm³. Evaluation des causes et des échecs au traitement.

Nombre prévu de sujets 100

Responsables Scientifiques

Equipe Française

Nom du responsable Jean-Yves FOLLEZOU
Laboratoire/hôpital/institut Centre des Tumeurs Hôpital de la Pitié-Salpêtrière
Ville Paris

Equipe du Sud

Nom du responsable Chi N'GUYEN HUU
Laboratoire/hôpital/institut Centre de Médecine tropicale
Ville/Pays Hô Chi Minh Ville Vietnam

Partenaires

Département d'Immunologie Hôpital Européen Georges Pompidou, Paris Cedex 15
Epidémiologie clinique, santé mère-enfant et VIH en Asie du Sud-Est PHPT, Chiang Mai
Laboratoire de Virologie Centre de Médecine Préventive, Hô Chi Minh Ville
Laboratoire de virologie Université de Bordeaux II, Bordeaux

date de début de la recherche 01/02/2001

**date prévue de fin de la
recherche** 30/09/2005

Situation Projet terminé

Appel d'Offre 2001 1

Publications

Présentations