

Essais cliniques sur le SARS-CoV-2/COVID-19 actuellement réalisés au Québec

Mise à jour : 24 avril 2020

Titre de l'étude (français)	Titre (anglais)	Objectifs	Population visée ¹	Chercheur responsable	Financement	CER évaluateur et numéro de référence	Lieux de recrutement et statut	Lien pour obtenir des plus amples informations
CONCOR-1 - Étude multicentrique, pragmatique, randomisée, ouverte et contrôlée sur l'innocuité et l'efficacité du plasma convalescent comme traitement des patients hospitalisés pour COVID-19	CONCOR-1 - A Randomized Open-Label Trial of Convalescent Plasma for Hospitalized Adults With Acute COVID-19 Respiratory Illness	Cette étude déterminera l'effet des plasmas convalescents COVID-19 pour diminuer le risque d'intubation ou de mortalité à 30 jours chez des patients hospitalisés et souffrant de COVID-19 sévère.	Patients hospitalisés et souffrant de COVID-19 sévère	Au Québec : Dr Philippe Bégin À l'international : Dr Donald M Arnold, McMaster University	Fonds de recherche du Québec – santé; Fondation Sainte-Justine	CER du CHU Sainte-Justine MP-21-2020-2863	CHU Sainte-Justine; CHUM; CUSM; CHU de Québec; CISSS de Chaudière-Appalaches; CIUSSS de l'Estrie – CHUS; CIUSSS du Centre Ouest-de-l'Île-de-Montréal; CIUSSS du Saguenay-Lac-St-Jean	Clinicaltrials.gov : NCT04348656 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04348656

¹ Les critères d'inclusion et d'exclusion détaillés nécessaires pour évaluer l'admissibilité d'un patient peuvent être obtenus auprès du chercheur responsable.

Titre de l'étude (français)	Titre (anglais)	Objectifs	Population visée ¹	Chercheur responsable	Financement	CER évaluateur et numéro de référence	Lieux de recrutement et statut	Lien pour obtenir des plus amples informations
HALO - Anticoagulation par l'héparine afin d'améliorer le devenir des patients en choc septique	HALO - Heparin Anticoagulation in Septic Shock	Étude internationale de Phase IIb, prospective, randomisée, dite pragmatique, à découvert, pour évaluer si l'héparine non-fractionnée administrée par voie intraveineuse réduit la mortalité et la morbidité lorsque administrée à des patients chez lesquels un choc septique aura été diagnostiqué.	Patients adultes, ayant des infections graves (choc septique), comme ceux ayant la COVID-19, admis à l'unité des soins intensifs. Seuls les patients atteints de COVID-19 seront dorénavant recrutés.	Au Québec : Dr Alexis Turgeon À l'international : Dr Ryan Zarychanski, University of Manitoba	Instituts de recherche en santé du Canada	CER du CHU de Québec	CHU de Québec; CHUM; IUCPQ Recrutement actif	Clinicaltrials.gov : NCT03378466 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03378466
COVACTA - Étude multicentrique à répartition aléatoire, à double insu et contrôlée par placebo visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité du tocilizumab chez les patients atteints de pneumonie grave associée à la COVID-19	COVACTA - A Randomized Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Tocilizumab in Patients with Severe COVID-19 Pneumonia	Cette étude multicentrique, randomisée, évaluera l'efficacité, la sécurité, la pharmacodynamique et la pharmacocinétique du tocilizumab (TCZ) par rapport à un placebo (substance inactive) en combinaison avec le traitement standard (SOC) chez des patients hospitalisés souffrant d'une pneumonie sévère associée au COVID-19.	Patients adultes, hospitalisés pour une pneumonie sévère associée au COVID-19.	Au Québec : Dr Emilia Liana Falcone	Hoffmann-La Roche Ltd	CER du CHUM 2021-8927	CHUM Recrutement actif	Clinicaltrials.gov : NCT04320615 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04320615

Titre de l'étude (français)	Titre (anglais)	Objectifs	Population visée ¹	Chercheur responsable	Financement	CER évaluateur et numéro de référence	Lieux de recrutement et statut	Lien pour obtenir des plus amples informations
Sarilumab COVID-19 : Une étude adaptative de phases 2/3, randomisée, à double insu. contrôlée par placebo, évaluant l'efficacité et la sécurité du sarilumab chez des patients hospitalisés atteints de la COVID-19	Surilumab COVID-19 : An Adaptive Phase 2/3, Randomized Double-blind, Placebo Controlled Study Assessing Efficacy and Safety of Sarilumab for Hospitalized Patients with COVID19	Cette étude multicentrique, de phase 2/3, randomisée, en double insu, avec contrôle placebo est menée pour évaluer l'efficacité et l'innocuité du sarilumab chez des adultes hospitalisés suite à une infection au COVID-19, sévère ou critique. La phase 2 comprendra les patients sévères stratifiés, la phase 3 comprendra des patients atteints de COVID-19 sévère et critique.	Patients adultes hospitalisés avec des signes de pneumonie et l'une de ces catégories de maladies : maladie grave, défaillance multiviscérale ou maladie critique. Avoir une infection à SARS-CoV-2 confirmée en laboratoire.	Au Québec : Dr Hugo Chapdelaine	Sanofi-Aventis Canada Inc.	CER du CHUM 2020-8917	CHUM Recrutement actif	Clinicaltrials.gov : NCT04327388 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04327388
LOVIT - Évaluation de l'effet de la vitamine C intraveineuse sur la défaillance multiviscérale associée aux infections requérant un séjour aux soins intensifs	LOVIT - Lessening Organ dysfunction with vitamin C	Une étude multicentrique, randomisée, de phase 3, à double insu, contrôlée par placebo visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité de la vitamine C intraveineuse chez des adultes avec un diagnostic d'infection et requérant un séjour aux soins intensifs.	Adultes avec une diagnostic d'infection sévère, requérant un séjour aux soins intensifs et l'administration de médicaments vasopresseurs.	Au Québec : Dr François Lamontagne	Lotte and John Hecht Memorial Foundation	CER du CIUSSS de l'Estrie-CHUS MP-31-2019-2945	CIUSSS de l'Estrie-CHUS; CHUM; CUSM; CHU de Québec; CISSS de de Chaudière-Appalaches; CIUSSS de l'Est-de-l'Île-de-Montréal; CIUSSS de la Mauricie-et-du-centre-du-Québec; CIUSSS du Nord-de-l'Île-de-Montréal; IUCPQ Recrutement actif	Clinicaltrials.gov : NCT03680274 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03680274 Site Web de l'étude: http://lovit.ccctq.ca/

Titre de l'étude (français)	Titre (anglais)	Objectifs	Population visée ¹	Chercheur responsable	Financement	CER évaluateur et numéro de référence	Lieux de recrutement et statut	Lien pour obtenir des plus amples informations
COVID-19 PEP RCT - Prophylaxie post-exposition (PPE) ou thérapie préventive pour la COVID-19: Un essai clinique randomisé pragmatique	COVID-19 PEP RCT - Post-exposure Prophylaxis or Preemptive Therapy for SARS-Coronavirus-2: A Pragmatic Randomized Clinical Trial	Cette étude compare le médicament hydroxychloroquine au placebo pour déterminer s'il est efficace pour prévenir l'apparition ou la progression de la maladie COVID-19.	Adultes qui ont un diagnostic confirmé de COVID-19; qui sont exposés dans leur foyer à une personne qui a la COVID-19; ou qui sont des travailleurs de la santé avec une exposition à haut risque à un cas de COVID-19.	Au Québec : Dr Todd C. Lee À l'international : Dr David Boulware, University of Minnesota	CUSM	CER du CUSM 2020-6549	En ligne (CUSM) Recrutement actif	Clinicaltrials.gov : NCT04308668 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04308668 Site Web de l'étude : https://www.covid-19research.ca/homefr
COLCORONA – Étude portant sur l'administration de la colchicine dans un contexte d'infection de coronavirus SARS-CoV2	COLCORONA - Colchicine Coronavirus SARS-CoV2 Trial	Une étude multicentrique randomisée de phase 3 à double insu contrôlée par placebo visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité de la colchicine chez des adultes avec un diagnostic d'infection de COVID-19 et présentant au moins un facteur de risque élevé. Environ 6000 participants seront randomisés pour recevoir soit la colchicine soit un placebo pour une durée de 30 jours.	Personnes de 40 ans et plus, non-hospitalisées, avec diagnostic positif à la COVID-19.	Au Québec et à l'international : Dr Jean-Claude Tardif	Institut de Cardiologie de Montréal	CER de l'Institut de Cardiologie de Montréal	Institut de Cardiologie de Montréal Recrutement actif	Clinicaltrials.gov : NCT04322682 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04322682 Site Web de l'étude : www.colcorona.org

Titre de l'étude (français)	Titre (anglais)	Objectifs	Population visée ¹	Chercheur responsable	Financement	CER évaluateur et numéro de référence	Lieux de recrutement et statut	Lien pour obtenir des plus amples informations
<p>CATCO – Essai clinique évaluant la sécurité et l'efficacité de thérapies expérimentales pour le traitement de la COVID-19 chez des patients hospitalisés</p> <p>(Bras canadien de l'étude Solidarity de l'OMS)</p>	<p>CATCO - Clinical Trial of the Safety and Efficacy of Investigational Therapeutics for the Treatment of COVID-19 in Hospitalized Patients</p>	<p>Essai clinique adaptatif, randomisé, ouvert et contrôlé. Les sujets seront randomisés pour recevoir les produits standards de soins ou le lopinavir/ritonavir, durant leur hospitalisation pour la COVID-19.</p>	<p>Adultes hospitalisés avec un diagnostic de COVID19</p>	<p>Au Québec : Dr Matthew Cheng</p> <p>À l'international : Dr Robert Fowler, Sunnybrook Health Sciences Centre, Toronto</p>	<p>Instituts de recherche en santé du Canada</p>	<p>CER du CUSM MP-37-2020-6551</p>	<p>CUSM; CHUM; CIUSSS de l'Estrie-CHUS; IUCPQ; CHU de Québec; CIUSSS du Centre-Ouest-de-l'Île-de-Montréal; CISSS de Chaudière-Appalaches; CISSS de la Montérégie-Est</p> <p>Recrutement actif</p>	<p>Clinicaltrials.gov : NCT04330690 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04330690</p>
<p>REMAP-CAP – Essai randomisé, intégré à l'étude de plateforme multifactorielle adaptative sur la pneumonie acquise dans la communauté</p>	<p>REMAP-CAP - Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform Trial for Community-Acquired Pneumonia</p>	<p>L'objectif de l'étude est d'évaluer l'effet d'une variété d'interventions sur l'amélioration de la condition de patients admis aux soins intensifs avec une pneumonie acquise dans la communauté. De plus, l'étude REMAP-CAP fournit une plateforme adaptative de recherche pour l'évaluation de multiples modalités de traitements dans l'éventualité d'une pandémie respiratoire résultant en une maladie grave.</p>	<p>Adultes admis à une unité de soins intensifs pour une pneumonie sévère acquise dans la communauté.</p>	<p>Au Québec : Dr François Lamontagne</p> <p>À l'international : Dr Steve Webb, Monash University, Australie</p>	<p>MJM Bonten</p>	<p>CER du CIUSSS de l'Estrie-CHUS MP-31-2020-3358</p>	<p>CIUSSS de l'Estrie-CHUS; CHU de Québec; CHUM CIUSSS du Nord-de-l'Île-de-Montréal</p> <p>Recrutement actif</p>	<p>Clinicaltrials.gov : NCT02735707 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02735707</p>