

LES JOURNÉES I-reivac 2026

Mon projet en 180 secondes

RSVaxID

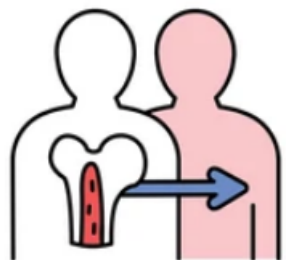
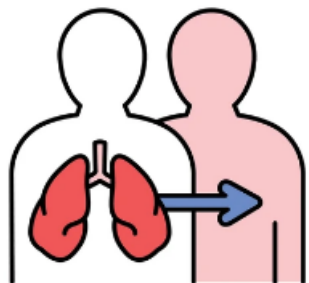
Immunogénicité et sécurité d'emploi de deux stratégies vaccinales contre le virus respiratoire syncytial chez des transplantés pulmonaires et des receveurs d'allogreffe de cellules souches hématopoïétiques adultes : un essai phase II



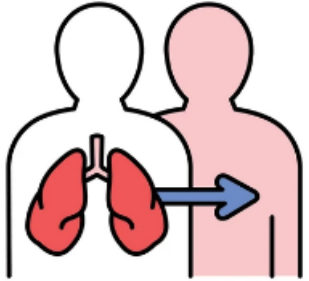
Dr Anne Conrad, MCU-PH
*Service des Maladies Infectieuses et Tropicales
Hôpital de la Croix-Rousse – Lyon*



***Deux populations à
haut risque de
complication***

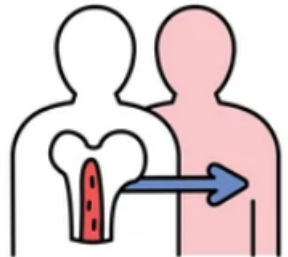


*Deux populations à
haut risque de
complication*



De nouveaux vaccins

**RSVpreF3-
AS01**

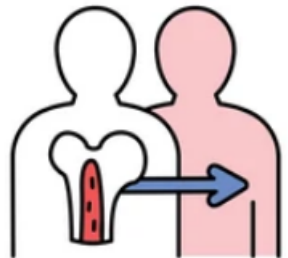
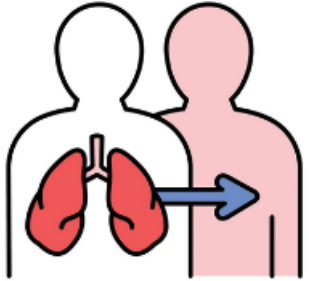


RSVpreF

Pas/peu de données d'immunogénicité dans ces populations

Schéma vaccinal optimal ?

Deux populations à haut risque de complication



De nouveaux vaccins

RSVpreF3-AS01

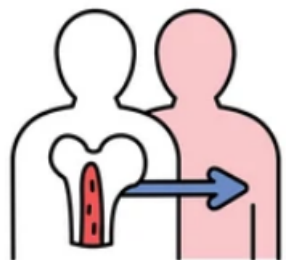
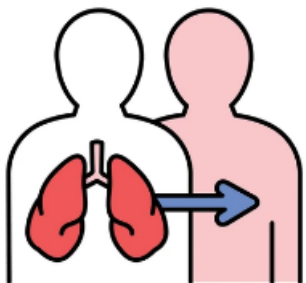


RSVpreF

Pas/peu de données d'immunogénicité dans ces populations

Schéma vaccinal optimal ?

Deux populations à haut risque de complication



De nouveaux vaccins

RSVpreF3-AS01



RSVpreF



Partenaires académiques

CNR des virus des infections respiratoires



AAP
Rech-
MIE 2024

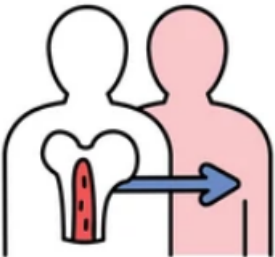
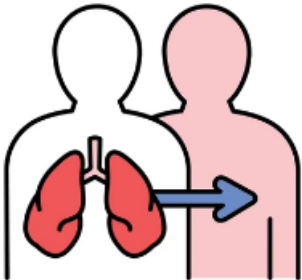
Pas/peu de données d'immunogénicité dans ces populations

Schéma vaccinal optimal ?

Financement

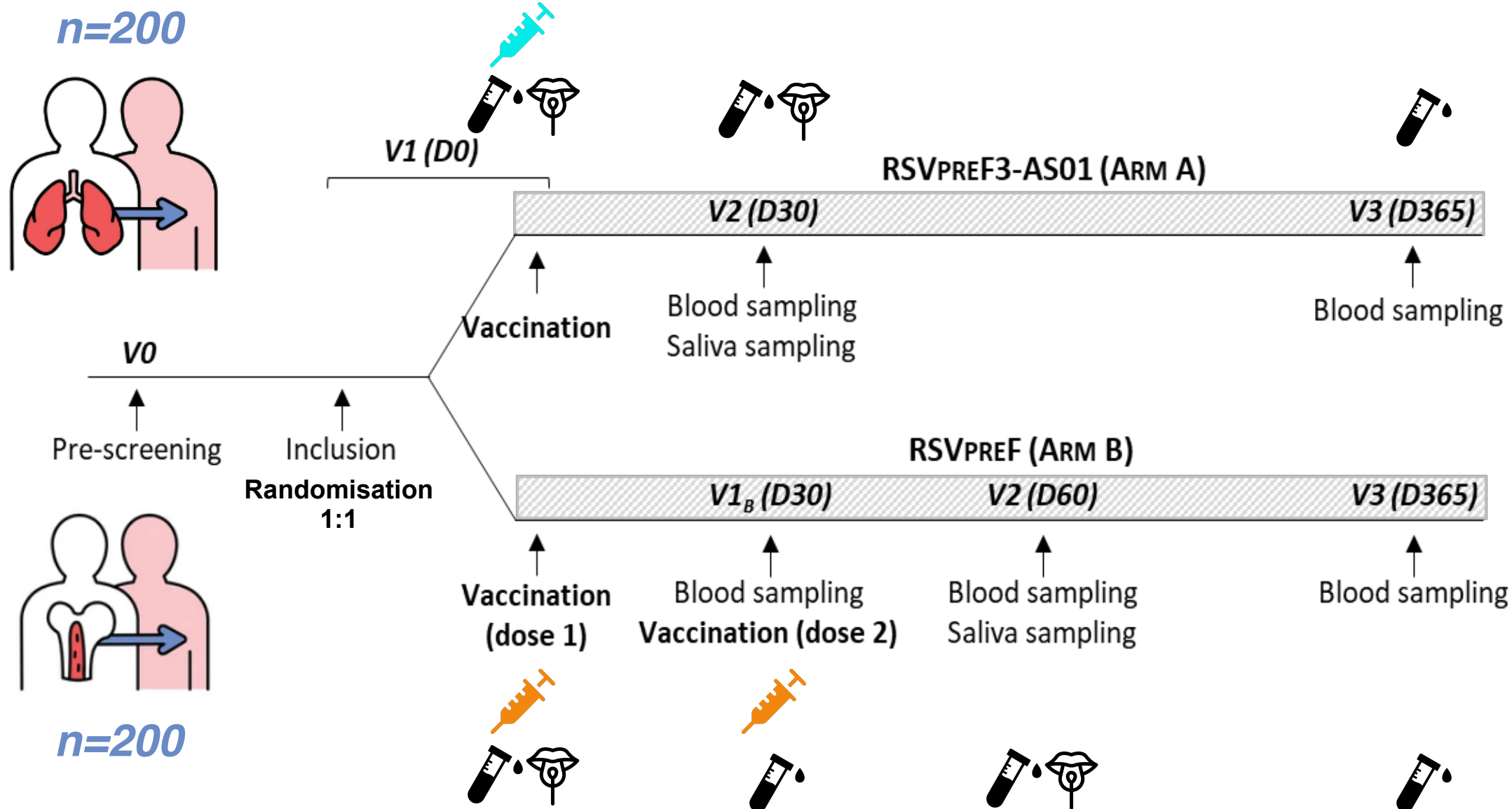
Essai national multicentrique, randomisé, ouvert

n=200

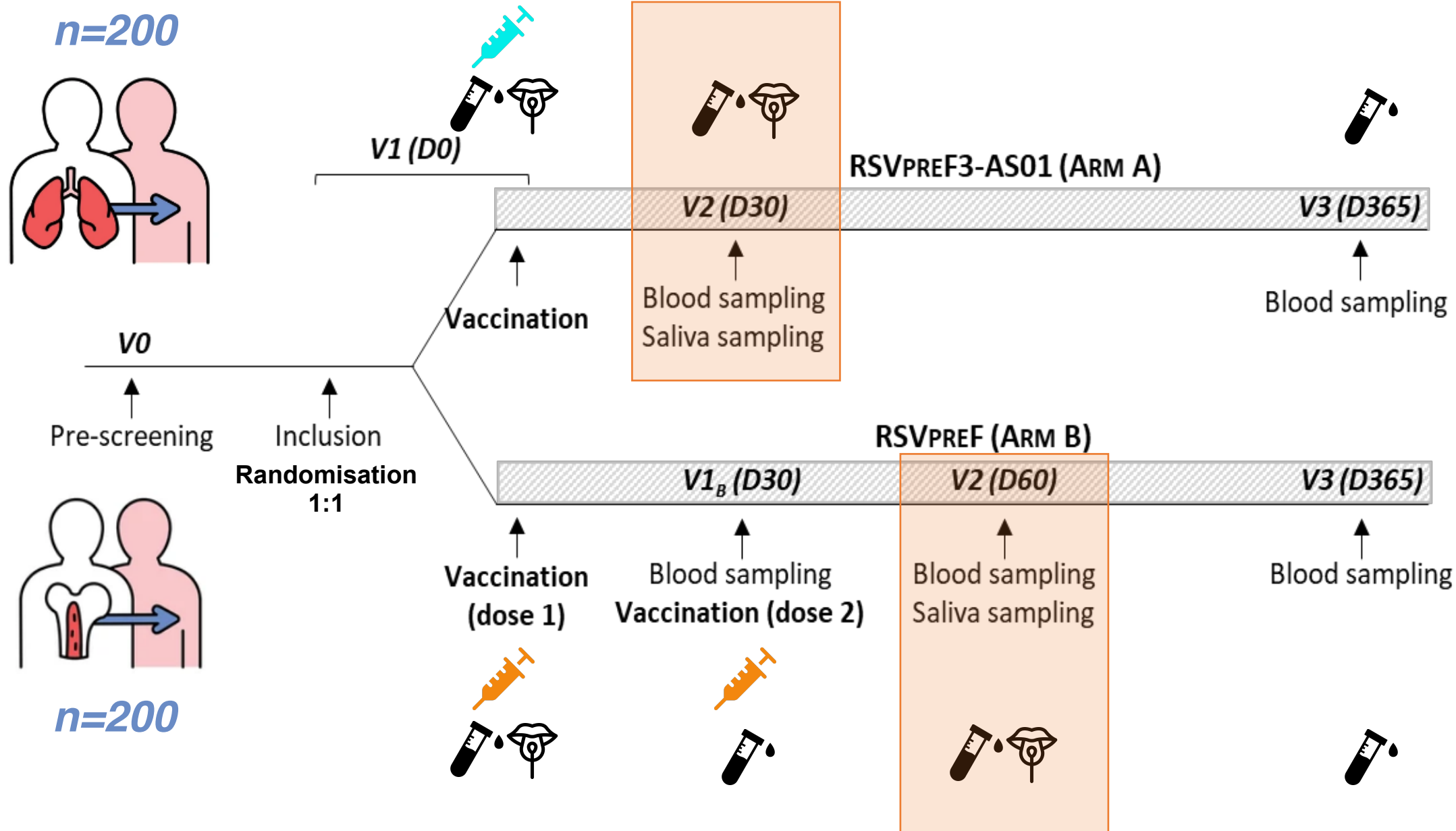


n=200

Essai national multicentrique, randomisé, ouvert



Essai national multicentrique, randomisé, ouvert



I. Objectif principal :

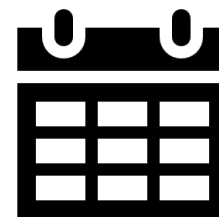
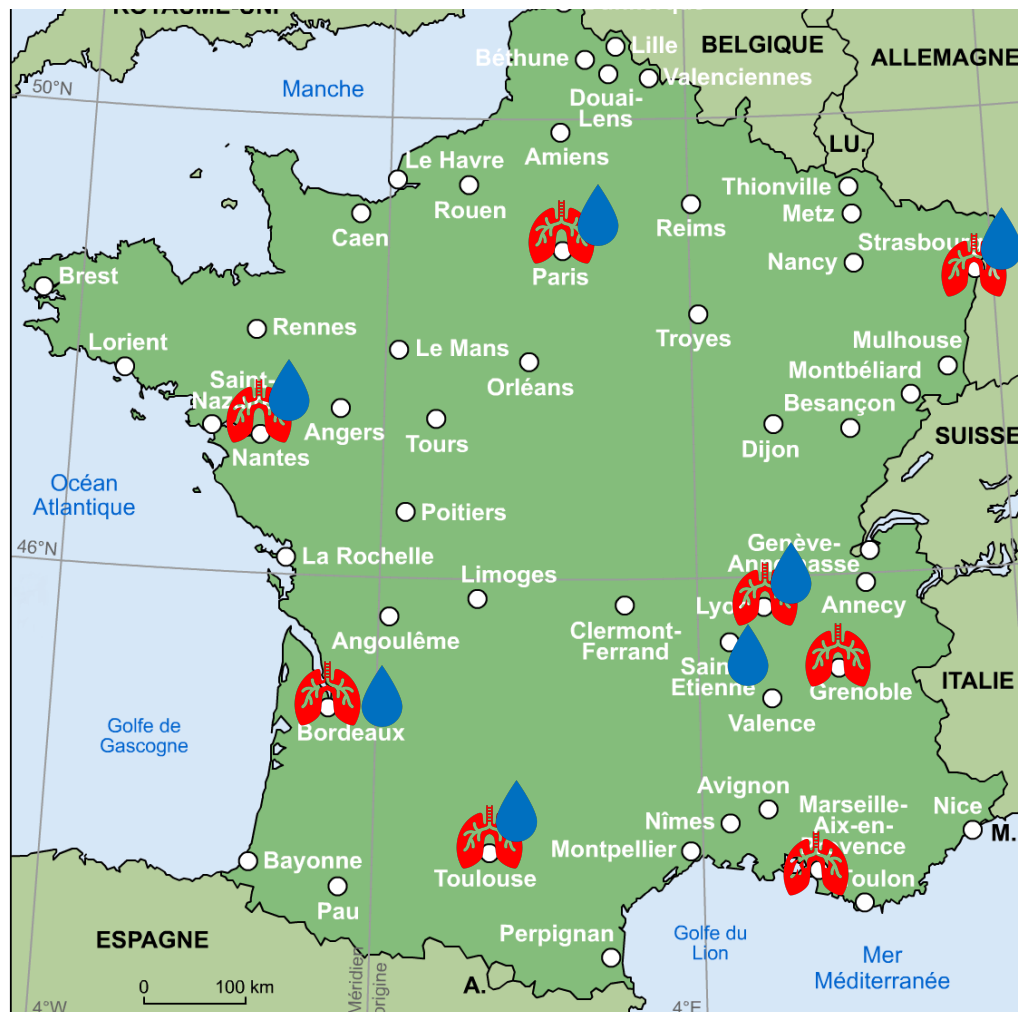
- ❖ ***Evaluer la réponse humorale systémique à M1 de la fin du schéma vaccinal***
- ***Proportion de participants sérorépondeurs*** (=séroconversion ou $\uparrow \geq 4x$ IgG anti-RSVpreF, ELISA)

I. Objectif principal :

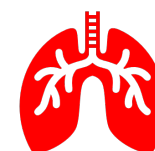
- ❖ ***Evaluer la réponse humorale systémique à M1 de la fin du schéma vaccinal***
→ ***Proportion de participants sérorépondeurs*** (=séroconversion ou $\uparrow \geq 4x$ IgG anti-RSVpreF, ELISA)

II. Objectifs secondaires :

- ❖ ***Réponse humorale systémique neutralisante***
- ❖ ***Comparer l'immunogénicité humorale systémique et sa persistance (D365)***
- ❖ ***Réactogénicité et la sécurité d'emploi***
- ❖ ***Réponse humorale mucosale***
- ❖ ***Analyser les facteurs influençant la réponse vaccinale***
- ❖ ***Décrire les épisodes d'infection à VRS***
- ❖ ***Constitution d'une biobanque***



Début des inclusions : été 2026
 Période d'inclusion : 18 mois
 Durée de l'étude/participant : 12 mois



10 centres de transplantation pulmonaire

Soit environ 20 patients/centre



8 centres d'allogreffe de cellules souches hématopoïétiques

Soit environ 25 patients/centre

Merci pour votre attention