

[CHVR, Hôpital de Sion, Case Postale 330, CH-1951 Sion](#)

Service de pneumologie
pneumologie@hopitalvs.ch

Consultations
T 027 603 46 78 (Sion)
sion.pneumologie@hopitalvs.ch
T 027 603 95 73 (Martigny)
martigny.pneumologie@hopitalvs.ch

Secrétariat service
T 027 603 83 76
nicole.hofmann@hopitalvs.ch
T 027 603 40 00 Central

Prof. Pierre-Olivier Bridevaux
Médecin chef du service
pierre-olivier.bridevaux@hopitalvs.ch

Dre Isabelle Frésard
Médecin adjointe
isabelle.fresard@hopitalvs.ch

Dr Grégoire Gex
Médecin chef
gregoire.gex@hopitalvs.ch

Dre Clémence Morelli
Médecin hospitalier
clemence.morelli@hopitalvs.ch

Dr Andreea Vremarioiu-Coman
Médecin hospitalier
andreea.vremarioiu-coman@hopitalvs.ch



INFORMATION AUX PERSONNES SOUFFRANT DE COVID LONG

ESSAI CLINIQUE SUR UN TRAITEMENT PHARMACOLOGIQUE DU POST-COVID DANS LE SERVICE DE PNEUMOLOGIE DU CHVR

De quoi s'agit-il ?

Un grand nombre de personnes infectées par le COVID-19 ont des séquelles sur le moyen et long terme. On peut alors parler d'un « post-COVID » ou « COVID long » si les symptômes qui débutent après une infection au SARS-CoV-2 durent au moins trois mois. A ce jour, il n'existe aucun traitement pharmacologique établi pour ces symptômes. L'étude GNC-501 a pour but de tester un traitement chez des personnes atteintes du COVID long, afin de voir si ce traitement a des effets bénéfiques sur leur santé. Il s'agit du Temelimab, une molécule qui cible la protéine HERV-W ENV que l'on retrouve chez une partie des personnes touchées par le COVID long. Cette protéine pourrait expliquer certains des symptômes du COVID long notamment neurologiques et de fatigue.

Vous trouverez ci-dessous des informations sur l'étude qui débutera prochainement aux Hôpitaux Universitaires de Genève et au Centre Hospitalier du Valais Romand.

A qui s'adresse l'étude ?

Toutes les personnes, âgées d'au moins 18 ans et :

- ayant été testées positives au COVID-19 (PCR, antigénique ou sérologie)
- ressentant des symptômes persistants de 3 mois au moins après leur infection tels que : la fatigue, la perte de mémoire, le manque de concentration
- étant positives à la protéine HER-W ENV (ce critère sera vérifié à l'aide d'une prise de sang, si vous acceptez de faire partie de l'étude)

Comment ça marche ?

Afin d'évaluer si le traitement est efficace, les personnes participantes seront réparties de façon aléatoire en deux groupes : un groupe qui reçoit le traitement, et l'autre groupe qui reçoit un placebo. La personne participant et l'équipe de recherche ne savent pas qui va recevoir quelle molécule. Cela permettra de comparer les deux groupes et leurs résultats de la façon la plus objective possible. Les participants ont une chance sur deux de recevoir le traitement. La participation est gratuite sans frais à la charge des participants. La durée totale de la participation est de 26 semaines, avec environ une visite par mois.

Quels sont les risques ?

Le fait de tester un nouveau médicament n'est jamais sans risque. L'état des connaissances actuel rapporte, comme effets indésirables peu fréquents : des maux de tête et des maux de gorge qui seront surveillés et pris en charge par l'équipe de recherche.

Contact Vous pouvez nous contacter à pneumologie@hopitalvs.ch pour toute information ou question sur l'étude.

Pr. Pierre-Olivier Bridevaux
Médecin Chef du Service de pneumologie