

Critères d'inclusion

1. Agés d'au moins 18 ans
2. Ayant une fibrose compensée définie par une élasticité hépatique ≥ 10 kPa mesurée par FibroScan®
3. Bénéficiant d'un bilan sanguin en milieu hospitalier dans le cadre de la consultation ou l'hospitalisation à l'inclusion avec les paramètres habituels de suivi de la maladie hépatique
4. Capables de comprendre la nature, le but et la méthodologie de l'étude
5. Patient affilié ou bénéficiaire d'un régime de sécurité sociale
6. Ne s'opposant pas à participer à l'étude après avoir été informés

Critères de non inclusion

1. Patients ayant une cirrhose décompensée ou antécédent de cirrhose décompensée
2. Patients ayant reçu une perfusion d'albumine dans les mois précédant la visite d'inclusion
3. Patients atteints d'insuffisance rénale stade 4 ou 5 (DFG < 29 ml/min/1,73m²)
4. Patients atteints d'un cancer
5. Femmes enceintes ou allaitant ou femmes en âge de procréer sans contraception efficace (basée sur la déclaration)
6. Patients sous protection juridique
7. Patients privés de liberté
8. Patients souffrant d'une altération des facultés mentales ou d'un trouble psychiatrique qui pourrait interférer avec la compréhension de l'étude

Investigateurs coordonnateurs

05.55.05.61.40

Dr Paul CARRIER

paul.carrier@chu-limoges.fr

Dr Souleiman EL BALKHI

souleiman.elbalkhi@chu-limoges.fr

Coordination médicale et logistique de l'étude

05.55.05.61.40

Dr Caroline MONCHAUD (Biologiste)

caroline.monchaud@inserm.fr

Hélène ROUSSEL (CEC)

helene.rousseau@chu-limoges.fr

Chloé BARNY (TEC)

chloe.barny@chu-limoges.fr

Data management

05.55.05.61.40

Alexandre GARNIER

alexandre.garnier@chu-limoges.fr

Chef de projets

05.19.76.18.18

Kévin PERINE

kevin.perine@chu-limoges.fr



Modifications de l'Albumine dans les Atteintes Hépatiques - un nouveau BiomARqueur

MALAHBAR

Promotion : CHU de Limoges

Investigateurs coordonnateurs :

Dr Paul CARRIER & Dr Souleiman EL BALKHI

Objectif principal

Évaluation de la capacité des modifications post-traductionnelles de l'albumine à prédire l'évolution de l'atteinte hépatique à 3 ans chez les patients porteurs d'une maladie du foie avancée (ACLD- Maladie chronique du foie avancée) en se basant sur les événements hépatiques « liver-related events » ou l'aggravation d'un stade de la maladie évalué par le score de Child Pugh et score du MELD

Schéma de l'étude

Étude prospective multicentrique (**RIPH3**) prévoyant **756 patients à inclure** sur 24 mois et suivre pendant 3 ans dans 7 centres

(Limoges, Angers, Poitiers, Tours, Rennes, Guadeloupe et Toulouse)

