

Acronyme	Promoteur	Contact	Titre	Stratégie thérapeutique RIPH 1
ZnD3 COV-VICI	CHRU Lille	Drs.promotion@chru-lille.fr	« Influence de la supplémentation en zinc et en vitamine D3 sur la survie des sujets âgés institutionnalisés atteints d'infection à SARS-CoV-2	zinc gluconate 30 mg/j + en 25-OH colécalciférol 2000 UI/j
NIVISCO	Hospices civils de Lyon	drci.hcl@chu-lyon.fr	Etude de l'efficacité et de la sécurité du traitement par NIVolumab en Immuno-Stimulation chez les sujets adultes Obèses hospitalisés à risque d'évolution sévère du COVID-19. Etude multicentrique, parallèle, randomisée, contrôlée	NIVolumab
CoviBOOST	AP-HP	eunice.nubret@aphp.fr	Immunogénicité et réactogénicité suivant une dose de boost de vaccin COVID-19 à ARNm (Pfizer-BioNTech) et de deux vaccins sous-unitaires adjuvants, administrés en rappel chez des adultes ayant reçu deux doses du vaccin ARNm Pfizer-BioNTech en primo-vaccination : un essai randomisé, multicentrique, en simple-aveugle	BNT162b2 (Comirnaty®), de Pfizer/BioNTech, vaccin à ARNm, administré par voie intramusculaire. Vaccin COVID-19 sous-unitaire adjuvanté, de Sanofi Pasteur/GSK, vaccin à protéine recombinante, administré par voie intramusculaire. • Vaccin à protéine recombinante ciblant la souche D614 du SARS-CoV-2 • Vaccin à protéine recombinante ciblant la souche B.1.351 du SARS-CoV-2
CoviBANK	CHRU Nancy	dripromoteur@chru-nancy.fr	Banque de leucocytes humains de donneurs sains guéris de la COVID19 et présentant une immunité cellulaire anti- SARS-CoV2 dans le but de disposer de matière première pour la préparation d'une immunothérapie anti- SARS-CoV-2	Recherche interventionnelle portant sur un produit biologique non médicament (Produits sanguins labiles, Préparations de Thérapie Cellulaire)
AB21002	AB Science	florence.bourcier@ab-science.com	Un essai clinique de phase 2 randomisé, en double aveugle, contrôlé par placebo, visant à évaluer l'efficacité antivirale du masitinib chez les patients atteints de COVID-19 symptomatique léger à modéré	Essai clinique de phase 2 randomisé en double aveugle sur le masitinib
SAIVE	MedinCell	saive@icta.fr	Essai clinique multicentrique randomisé, en double aveugle, contrôlé par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité des comprimés d'ivermectine par voie orale dans la prévention de la COVID-19 (étude SAIVE).	Ivermectine par voie orale
TICO (2ème version)	University of Minnesota	laura.blanchet@aphp.fr	A Multicenter, Adaptive, Randomized, Blinded Controlled Trial of the Safety and Efficacy of Investigational Therapeutics for Hospitalized Patients with COVID-19	VIR-7831 BR11-196 + BR11-198
COVIQ-P2 (recours)	QUERCIS Pharma AG	swohlfeil@quercis.com	ETUDE RANDOMISÉE, CONTRÔLÉE VERSUS PLACEBO SUR L'ISOQUERCÉTINE DANS LA PRÉVENTION DE LA THROMBOSE VEINEUSE PROFONDE CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE COVID19 ADMIS EN SOINS INTENSIFS.	Isoquercetin (active), oral capsules or placebo