

1 **RESUME DE LA RECHERCHE**

Protocole 3.0 du 03/07/2020

Avis CEEI :20-694

Trans&VIH : enquête nationale sur les parcours et les conditions de vie des personnes Trans séropositives en France.

Titre abrégé - N° du promoteur : Trans&VIH 14056

Promoteur	Inserm-ANRS Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale - ANRS (France REcherche Nord&Sud Sida-hiv Hépatites)
------------------	--

Investigateur(s) coordonnateur(s)

Dr SPIRE Bruno
INSERM UMR 1252 SESSTIM
21 Bd Jean Moulin
13005 Marseille
France
Tél. : 04.13.73.22.75
Courriel : bruno.spire@inserm.fr

Pays participants :
France

Objectifs

Objectif principal

L'objectif principal de cette recherche est d'identifier les situations de vulnérabilités, personnelle et sociale, des personnes Trans vivant avec le VIH, les obstacles à leur prise en charge médicale et leurs besoins de santé.

Objectifs secondaires

Pour cela, les objectifs secondaires suivants ont été définis :

- a. Caractériser le parcours biographique des personnes Trans vivant avec le VIH, et en particulier les moments du parcours de vie pouvant représenter des facteurs de vulnérabilité au VIH
- b. Documenter les discriminations vécues et les stigmatisations perçues et établir le poids de chacune sur l'accès et le maintien dans le soin
- c. Identifier les autres facteurs sociaux et psycho-sociaux associés à l'accès et au maintien dans le soin VIH
- d. Documenter les sexualités en fonction du parcours de transition, les prises de risques (sexuels ou liés à la consommation de substances), le rapport à la prévention et établir leur impact sur l'accès à la santé et le maintien dans le soin

- e. Caractériser l'offre de soin pour les personnes Trans vivant avec le VIH : prise en charge globale, du VIH et de la transition
- f. Identifier les besoins actuels des personnes Trans séropositives en termes de santé et de santé sexuelle
- g. Documenter l'impact de la crise sanitaire sur le vécu des personnes trans vivant avec le VIH

Méthodologie

Il s'agit d'une enquête nationale exhaustive auprès de l'ensemble des personnes trans séropositives suivies dans 53 services VIH en France. L'enquête sera composée de deux volets (quantitatif ou qualitatif) ; **Le volet quantitatif** permettra de recueillir les informations socio-comportementales sur les MtoF (n=762) à l'aide d'un questionnaire et d'une grille biographique, des informations médicales (fiche médicale), des données sur les services hospitaliers notamment à propos des ressources techniques et humaines (fiche centre). **Le volet qualitatif** permettra, lui, de recueillir des informations fines auprès des quelques FtoM séropositifs (n=13) identifiés dans ces mêmes services.

Nombre de participants prévu : 762 Femmes Trans vivant avec le VIH pour le volet quantitatif et 13 Hommes Trans vivant avec le VIH pour le volet qualitatif.

Hypothèse de la recherche : Nous faisons l'hypothèse générale que les parcours de vie des personnes Trans ont un impact sur l'acquisition du VIH mais aussi sur le parcours de soins avant et après l'infection VIH

Population de la recherche : Il s'agit d'une enquête exhaustive

Critères d'inclusion :

- Etre une personne trans vivant avec le VIH (MtF ou FtM)
- Etre suivi dans les structures hospitalières de France métropolitaine
- Accepter de participer à l'enquête

Méthodes d'analyse statistique

Les techniques statistiques utilisées seront en accord avec les objectifs du projet et adaptées au type de données : transversales (questionnaires) ou longitudinales (parcours biographique).

Plusieurs types d'analyses seront effectués, dont : (i) la description des caractéristiques individuelles de la population MtoF ; (ii) analyses comparatives entre différents groupes d'intérêt (i.e. différences entre Ile de France et province) ; (iii) analyse des trajectoires biographiques en lien avec les parcours de vie et l'infection à VIH ; (iv) analyses structurelles issues des données centre (v) analyse qualitative des données issues des entretiens.

Calendrier/Echéancier prévisionnel

Date prévue de début de la recherche : **01 octobre 2020**

Durée des inclusions : **12 mois**

Durée de participation par participant : **1 heure (temps de passation du questionnaire/temps de l'entretien individuel)**

Durée totale prévue de la recherche : **36 mois**

Date prévisionnelle de la fin de la recherche : **01 octobre 2023** - *date de fin d'analyse des données* –

Schéma de la recherche

Phase préparatoire : Les partenaires associatifs, Acceptess-T et AIDES, organiseront une concertation avec l'ensemble des structures associatives impliquées auprès des personnes trans pour les tenir informées du format de ce projet, et aussi pour pouvoir préparer au recrutement des participants et à la réalisation de l'enquête dans des conditions optimales.

Phase de terrain : Pour assurer la collecte de données du volet quantitatif, des enquêteurs seront recrutés pour réaliser les questionnaires en face à face. Pour renforcer la dimension communautaire du projet, nous associerons le recrutement d'enquêteurs issus de la population Trans, par le biais des associations qui seront formés à la passation du questionnaire en face à face et à la collecte des données en milieu hospitalier et intégrés parmi les enquêteurs professionnels de l'équipe. Si la personne accepte de participer à l'enquête, elle sera orientée vers l'enquêteur pour qu'il lui administre le questionnaire en face à face et complète la grille bibliographique. Une fois l'entretien terminé, il se rapprochera du TEC du service pour qu'il complète les informations médicales. Un identifiant permettra de lier les données d'un même participant. Les fiches centres seront quant à elles complétées au moment de la mise en place de l'enquête dans le service.

Pour la réalisation des entretiens qualitatifs, un rendez-vous sera proposé par la TEC au chercheur en charge de ce volet, qui se déplacera pour rencontrer les FtoM afin de les interviewer.

Calendrier/Echéancier du suivi des participants dans la recherche

	Pré-Inclusion	Inclusion
Critères d'éligibilité	x	
Questionnaire si MtF		x
Entretien qualitatif si FtM		x