

Résumé des essais cliniques pour le post-COVID

Version patients - Français

Aurélie Ducrot, Mayssam Nehme, Wing Sum Yu, Equipe RAFAEL, Franck Schneider, Klara
Posfay-Barbe, Idris Guessous
03/03/2023

Table des matières

<u>ESSAIS CLINIQUES MÉDICAMENTEUX / RECRUTEMENT ACTIF</u>	<u>2</u>
<u>ESSAIS CLINIQUES MÉDICAMENTEUX TERMINÉS.....</u>	<u>9</u>
<u>ESSAIS CLINIQUES NON-MÉDICAMENTEUX / RECRUTEMENT ACTIF</u>	<u>12</u>
<u>ESSAIS CLINIQUES NON MÉDICAMENTEUX TERMINÉS.....</u>	<u>19</u>

Essais Cliniques médicamenteux / recrutement actif

Titre	Résumé	Lieu
<p>Le Temelimab comme traitement modificateur de la maladie chez les patients présentant des symptômes neuropsychiatriques dans le syndrome post-COVID 19 ou PASC</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05497089</p>	<p>L'étude vise à évaluer l'efficacité d'un traitement, le Temelimab. Cette molécule (anticorps monoclonal) cible la protéine HERV-W ENV que l'on retrouve chez une partie des personnes touchées par le post-Covid. Cette protéine pourrait expliquer certains symptômes neurologiques (perte de mémoire, manque de concentration) et la fatigue.</p>	Genève, Suisse
<p>Vortioxetine pour l'état post-COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05047952</p>	<p>L'essai clinique vise à évaluer la vortioxétine, un antidépresseur connu pour des propriétés pro-cognitives, pour le traitement des déficits cognitifs présents chez certaines personnes atteintes d'un post-COVID.</p>	Ontario, Canada
<p>Influence de la fampridine sur la mémoire de travail chez des personnes présentant des troubles cognitifs subjectifs dans l'état post-COVID-19, phase II randomisée contrôlée par placebo</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT05274477</p>	<p>Dans le cadre d'études d'association pangénomique (GWAS), des canaux potassiques ont été identifiés comme étant génétiquement liés à la performance et à l'activité neuronale de la mémoire de travail chez les humains en bonne santé. En outre, il existe des preuves chez les rongeurs et les primates non humains que le blocage pharmacologique des canaux potassiques peut améliorer la mémoire de travail. L'essai clinique cherche à étudier les effets de la fampridine, un agent bloquant les canaux potassiques, sur les performances de la mémoire de travail chez des personnes présentant un post-COVID avec des troubles cognitifs subjectifs. L'hypothèse est que la fampridine améliore les performances de la mémoire de travail.</p>	Bâle, Suisse
<p>Étude pilote sur le LDN et le NAD+ pour le traitement des patients atteints du syndrome post-COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT04604704</p>	<p>Étude pilote sur la naltrexone à faible dose (LDN) et le NAD+ pour le traitement des patients atteints du syndrome post-COVID-19, en particulier son effet sur la fatigue et la qualité de vie.</p>	Michigan, USA
<p>Étude visant à évaluer les avantages de RUCONEST dans l'amélioration des symptômes neurologiques après une infection par le COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT04705831</p>	<p>L'étude vise à évaluer les bénéfices de Ruconest, un inhibiteur d'estérase recombinante, dans l'amélioration des symptômes neurologiques associés au post-COVID, en particulier la fatigue extrême, la perte du goût, le brouillard mental et/ou crises d'épilepsie</p>	Colorado, USA
<p>Étude randomisée en double aveugle de phase 2 sur les CS-adM allogéniques pour le traitement de la maladie chronique post-COVID-19.</p>	<p>L'essai étudie l'effet des cellules souches (cellules souches mésenchymateuses dérivées de tissu adipeux- CS-adM) pour le traitement des symptômes neurologiques associés au post-COVID, en particulier la fatigue extrême, le brouillard mental, les maux de tête, les troubles du sommeil, la perte du goût et la perte d'odorat.</p>	Texas, USA

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05126563

<p>Zofin dans le traitement du COVID Long</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT05228899</p>	<p>Le but de cette étude est d'évaluer la sécurité et l'efficacité potentielle de Zofin, une thérapeutique à base de nanoparticule, administrée par voie intraveineuse chez des sujets présentant des symptômes prolongés (> 6 semaines et < 12 mois) de COVID-19.</p>	<p>multicentre, USA</p>
<p>Étude de phase 2 du RSLV-132 chez les sujets atteints de COVID long</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT04944121</p>	<p>L'objectif de cette étude est d'évaluer l'efficacité, la sécurité et la pharmacocinétique du RSLV-132 (ribonucléase enzymatiquement active conçue pour digérer l'acide ribonucléique contenu dans les auto-anticorps et les complexes immuns afin de les rendre biologiquement inertes) pour le traitement de la fatigue profonde chez des sujets présentant un syndrome COVID long.</p>	<p>multicentre, USA</p>
<p>Essai clinique de Niagen pour examiner la récupération chez les personnes présentant des symptômes cognitifs et physiques persistants après la COVID-19 (Long-COVID)</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04809974</p>	<p>Cette étude de recherche vise à évaluer si le Niagen (également connu sous le nom de Nicotinamide riboside, ou NR), un supplément quotidien contenant une forme de vitamine B3, peut améliorer le rétablissement des fonctions cognitives, l'humeur et la santé physique chez les personnes qui ont été infectées par le COVID-19 et qui continuent à souffrir de "brouillard mental" et d'autres symptômes neurologiques et physiques. L'hypothèse est que ce supplément peut aider à améliorer les capacités de réflexion et d'autres symptômes, et à améliorer la qualité de vie, chez les personnes qui ont eu le COVID-19.</p>	<p>Massachusetts, USA</p>
<p>Plasticité du cerveau et de l'intestin dans le cas d'une lésion cérébrale traumatique légère ou d'un syndrome COVID post-aigu après un traitement par l'hormone de croissance</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03554265</p>	<p>Cette étude évalue l'effet d'une thérapie d'hormone de croissance chez les patients atteints de post-COVID, en particulier au niveau de la cognition, l'exercice, la fatigue et la qualité de vie.</p>	<p>Texas, USA</p>
<p>Traitement par statine pour COVID-19 afin d'optimiser la récupération neurologique</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04904536</p>	<p>Cet essai clinique vise à déterminer si l'atorvastatine, un médicament utilisé dans le traitement de dyslipidémie, peut améliorer la fonction neurocognitive chez des adultes présentant des symptômes neurologiques du COVID long. L'objectif est de déterminer l'efficacité du traitement dans l'atténuation du déclin cognitif et les biomarqueurs neuro-inflammatoires chez les adultes présentant des symptômes neurologiques en raison d'un post-COVID.</p>	<p>New South Wales, Australie</p>

<p>Étude de phase 2 visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité du TNX-102 SL chez les patients souffrant de douleurs multi-sites associées aux séquelles post-aiguës de l'infection par le SRAS-CoV-2 (PREVAIL)</p>	<p>Cette étude vise à évaluer l'efficacité et l'innocuité de cyclobenzaprine (TNX-102 SL) pris une fois par jour au coucher pour la gestion de la douleur multi-site associée au COVID Long.</p>	<p>Multicentre, USA</p>
<p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05472090</p>		
<p>Efficacité du Montelukast dans les symptômes respiratoires légers-modérés chez les patients atteints de la maladie de long-COVID-19</p>	<p>Ce projet vise à évaluer l'efficacité du Montelukast dans l'amélioration de la qualité de vie associée aux symptômes respiratoires chez les patients présentant des symptômes persistants de COVID-19. L'objectif principal est de comparer l'efficacité du Montelukast à faible dose par rapport au placebo pour améliorer les symptômes respiratoires chez les patients présentant des symptômes persistants de COVID-19.</p>	<p>Multicentre, Espagne</p>
<p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04695704</p>		
<p>Étude sur les séquelles post-aiguës du coronavirus-19 (COVID-19) avec dyspnée à l'effort et tachycardie associée</p>	<p>L'étude est conçue pour étudier si les bêtabloquants (metoprolol succinate) qui ont été utilisés pour traiter les tachycardies, le POTS (syndrome de tachycardie orthostatique posturale) et l'hypertension auront une efficacité similaire dans le post-COVID. Cette étude vise aussi à déterminer la posologie appropriée.</p>	<p>New Jersey, USA</p>
<p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05096884</p>		
<p>Corticostéroïdes systémiques dans le traitement de la pneumopathie interstitielle post-COVID-19.</p>	<p>Cet essai vise à étudier l'efficacité des corticostéroïdes systémiques dans le traitement de la pneumopathie interstitielle post-COVID-19.</p>	<p>Ankara, Turquie</p>
<p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT04988282</p>		
<p>Protection endothéliale chez les patients post-COVID-19 avec le sulodexide</p>	<p>Cette étude cherche à évaluer si l'utilisation du sulodexide influence les niveaux sériques des biomarqueurs de la dysfonction endothéliale chez les patients convalescents à la suite d'un COVID-19 modérée (ou sévère) et qui présentent des comorbidités chroniques à haut risque de dysfonction endothéliale.</p>	<p>Muticentre, Mexique</p>
<p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05371925</p>		

Traitement Alternatif

Enol-Oxaloacetate anhydre (AEO) pour améliorer la fatigue chez les survivants de l'étude post-COVID-19

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04592354

L'objectif de cette étude est d'évaluer si l'oxaloacétate peut être efficace pour traiter la fatigue persistante chez les femmes souffrant de post-COVID.

Colorado, USA

Étude pilote sur la supplémentation en vitamine K2 (MK-7) et en vitamine D3 et leurs effets sur la symptomatologie du long Covid et les biomarqueurs inflammatoires

www.clinicaltrials.gov/show/NCT05356936

Les participants atteints des séquelles post-aiguës du SRAS-CoV-2 (PASC) sont invités à prendre part à cette étude de recherche afin d'étudier les effets d'une supplémentation en vitamine K2 (MK-7) et en vitamine D3 sur les symptômes du long-Covid et le processus inflammatoire sous-jacent.

Ohio, USA

Faisabilité du cannabidiol pour le traitement du COVID long

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04997395

Il s'agit d'un essai clinique visant à évaluer la faisabilité d'un cannabis médicinal à dominante de cannabidiol (CBD) pour le traitement du COVID long, à déterminer l'effet d'un cannabis médicinal à dominante de CBD sur les symptômes associés au Long COVID ainsi qu'à évaluer sa sécurité et sa tolérance.

York, UK

Séquelles du COVID-19 : Traitement et surveillance. Un supplément diététique à base d'œufs d'oursins avec Echinochroma A

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05531019

L'objectif de cette étude est d'évaluer l'efficacité et l'efficacité d'un nutraceutique issu d'œufs d'oursins avec de l'Echinochrome A (agent anti-inflammatoire) dans l'inflammation des tissus chez des sujets atteints du syndrome post-COVID.

Buenos Aires, Argentine

Efficacité, sécurité, tolérabilité d'AXA1125 dans la fatigue après une infection par le COVID-19

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05152849

Cette étude comparera les effets d'AXA1125, un mélange d'acides aminés actif par voie orale, par rapport à un placebo, sur l'amélioration de la fonction musculaire (métabolisme) après un exercice modéré chez des sujets présentant des séquelles post-aiguës du SRAS-CoV-2, en particulier la fatigue. Elle permet aussi d'évaluer la sécurité et la tolérance à l'AXA1125.

Oxford UK

Essai clinique sur l'efficacité et la sécurité de Prospekta dans le traitement de l'asthénie post-COVID-19

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05074888

L'objectif de cette étude est d'évaluer l'efficacité et la sécurité de Prospekta dans le traitement de la fatigue (asthénie) chez les patients atteints d'un post-COVID.

Multicentre, Russie

Prévention post-COVID

Évaluation de l'efficacité du dobesilate de calcium(CaD) par rapport au placebo sur la charge virale du SRAS-CoV-2 chez les patients ambulatoires atteints de COVID-19.

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05305508

L'étude évaluera l'efficacité et la sécurité du calcium Dobesilate (CaD) par rapport au placebo dans la réduction de la charge virale du SARS-CoV-2 chez des patients adultes non hospitalisés ayant reçus un diagnostic de COVID-19. Cette étude visera à surveiller la gravité des symptômes, la progression de la maladie vers une forme grave et la persistance des symptômes.

Genève, Suisse

OMS COVID-19 - Évaluation de l'efficacité des probiotiques pour réduire la survenue du COVID long

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05080244

Les probiotiques peuvent être considérés comme une option de traitement pour le COVID long puisqu'ils ont un effet antiviral, déclenchent une immunomodulation et ont de faibles effets secondaires. Cet essai contrôlé randomisé vise à réduire de 25 % le nombre de patients atteints de COVID long 90 jours après le diagnostic de COVID-19 par la prise de probiotiques dans une population symptomatique, se soignant elle-même à domicile.

Québec, Canada

Hyperbaric oxygen, Hyperpolarized 129Xenon gas

Sécurité et efficacité de l'oxygénothérapie hyperbare pour le syndrome du COVID long

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04842448

L'oxygène hyperbare est administré dans le cadre d'un essai clinique randomisé contre placebo comme traitement potentiel pour les patients souffrant de COVID long. L'hypothèse globale à évaluer est que l'oxygène hyperbare (HBO2) atténue les symptômes associés à la COVID long.

Stockholm, Suède

Double IRM cardiopulmonaires chez les patients post-COVID

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04828135

L'objectif global de cette étude est de démontrer la faisabilité et la valeur d'une caractérisation complète par imagerie de la structure et de la fonction cardiopulmonaires chez les patients ayant récupéré du Covid-19, dans l'identification des effets à long-terme d'une infection par le COVID-19.

North Carolina, USA

Pour patients hospitalisés pour le COVID

SOLIDARITY Finlande long COVID (étude de suivi à long terme de Remdesivir chez les patients COVID)

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04978259

L'essai SOLIDARITY Finland Long-COVID évalue les effets de l'association du rémdesivir, (médicament antiviral à large spectre) avec les soins standard (SoC) par rapport aux SoC seuls sur les symptômes. L'étude utilise des questionnaires pour évaluer la qualité de vie des patients un an et deux ans après leur sortie de l'hôpital.

Helsinki, Finland

<p>SOLIDARITY Finlande Plus long COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT05220280</p>	<p>L'essai SOLIDARITY PLUS Finland Long-COVID vise à évaluer les effets à long terme de l'imatinib et de l'infliximab, des anticorps monoclonaux, utilisés lors d'une hospitalisation aiguë due à une infection au COVID-19, sur les symptômes du long COVID. Cet essai utilise des questionnaires pour évaluer la qualité de vie des patients six mois, un et deux ans après leur sortie de l'hôpital. Les principales questions de recherche sont les suivantes : l'imatinib ou l'infliximab réduisent-ils le risque de symptômes du COVID et améliorent-ils la qualité de vie à long terme ?</p>	<p>Helsinki, Finland</p>
<p>Effets à long terme du COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT05220514</p>	<p>L'objectif de cette étude est de mesurer, surveiller et analyser les effets à long terme du SRAS-CoV-2. L'objectif principal est d'évaluer les résultats post-hospitalisation des patients ayant reçu un diagnostic de SRAS-CoV-2 en les comparant aux patients hospitalisés pour une maladie neurologique aiguë.</p>	<p>Florida, USA</p>
<p>LYT-100 dans la maladie respiratoire post-COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04652518</p>	<p>Cette étude randomisée vise à évaluer l'innocuité et l'efficacité du LYT-100 par rapport au placebo chez les adultes souffrant de complications respiratoires post-aiguës liées au COVID-19.</p>	<p>Multicentre, USA, Argentine, Brésil, Moldavie, Philippines, Roumanie, Ukraine, UK</p>
<p>La pirféridone comparée au placebo dans la fibrose pulmonaire post-COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04607928</p>	<p>Patients présentant des séquelles pulmonaires fibrotiques après la récupération de la phase aiguë d'une pneumonie sévère à COVID19. Objectifs : Évaluer l'effet de la pirféridone, un agent anti-fibrotique, sur les patients qui présentent des modifications fibrotiques pulmonaires après avoir souffert d'une pneumonie sévère suite au COVID-19.</p>	<p>Multicentre, Espagne</p>
<p>BIO 300 Suspension orale chez les patients hospitalisés depuis longtemps pour le COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT04482595</p>	<p>Il s'agit d'une étude randomisée visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité de la suspension orale BIO 300 en tant que thérapie pour améliorer la fonction pulmonaire chez les patients qui ont été hospitalisés pour le COVID-19 et qui continuent à présenter des complications respiratoires post-aiguës associées au COVID long après leur sortie de l'hôpital.</p>	<p>Multicentre, USA</p>
<p>Le syndrome post-COVID-19 et l'axe intestin-poumon</p> <p>www.clinicaltrials.gov/show/NCT04813718</p>	<p>Des altérations du microbiome intestinal ont été décrites dans la COVID-19. Les probiotiques ont été proposés comme un modulateur possible de l'axe intestin-poumon dérégulé dans le syndrome post-Covid.</p>	<p>Graz, Australie</p>

<p>Rôle de l'ivermectine en spray nasale dans le traitement de l'anosmie persistante post-COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04951362</p>	<p>L'ivermectine est un médicament antiparasitaire approuvé par la FDA (Food and Drug Administration) qui est également revendiqué comme ayant un puissant effet antiviral <i>in vitro</i>. L'essai clinique vise donc à étudier son effet sur l'anosmie post-COVID.</p>	<p>Qina, Egypt</p>
<p>Thérapie d'échange de plasma liée au syndrome post-COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05445674</p>	<p>L'étude clinique a pour objectif d'évaluer la sécurité et la tolérance de l'échange plasmatique (EP) chez les patients atteints du syndrome post-COVID.</p>	<p>Barcelone, Espagne</p>
<p>Impact de la bactérie lactobacille (Lp299v) sur la fonction vasculaire chez les patients atteints du syndrome post-COVID.</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT0527170</p>	<p>Des données émergentes montrent que l'infection par le SRAS-CoV-2 entraîne des modifications du microbiome intestinal fortement associées aux séquelles post-aiguës du SRAS-CoV-2 (PASC). Les chercheurs ont établi qu'un probiotique ingéré par voie orale (Lp299v) permet d'améliorer le dysfonctionnement endothélial micro- et macrovasculaire. Sur la base de ces données, les chercheurs émettent l'hypothèse que la supplémentation en Lp299v atténuera le dysfonctionnement endothélial associé au SARS-CoV-2 en réduisant l'ADNmt, l'activation de TLR9 et l'inflammation.</p>	<p>Milwaukee, Wisconsin, USA</p>

Essais Cliniques médicamenteux terminés

Titre	Date de fin	Résumé	Lieu
<p>Traitement des patients atteints de COVID-19 avec des médicaments anti-interleukine (COV-AID)</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04330638</p>	Apr.21	<p>L'objectif de cette étude était de tester la sécurité et l'efficacité du blocage des molécules inflammatoire l'IL-6 et de l'IL-1 par rapport aux soins standard, chez les patients atteints d'une infection par SARS-CoV-2 et présentant une insuffisance respiratoire hypoxique aiguë et un syndrome de libération de cytokines systémiques.</p> <p>Les résultats de l'étude montrent qu'il n'y a aucune preuve d'un effet bénéfique des agents bloquant l'IL-1. Les preuves sont incertaines ou très incertaines pour plusieurs résultats.</p>	multicentre, Belgique
<p>Colchicine et fibrose pulmonaire post-COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04818489</p>	Oct.21	<p>Objectif de l'étude : 40 % des patients atteints de COVID-19 développent un syndrome de détresse respiratoire de l'adulte, dont 20 % de cas graves. La colchicine a un effet anti-inflammatoire direct et qui pourrait diminuer la tempête inflammatoire du COVID-19 associée aux cas graves.</p> <p>Résultat :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Pour les personnes hospitalisées pour un COVID-19 modéré à sévère, l'utilisation de la colchicine a probablement peu ou pas d'influence sur la mortalité ou la progression clinique. Nous ne savons pas si la colchicine augmente le risque d'événements indésirables (graves). - Effet de la colchicine incertain sur la mortalité, toutes causes confondues, chez les personnes présentant une infection asymptomatique ou une maladie légère. 	Cairo, Egypte
<p>Comparaison de deux régimes de corticostéroïdes pour les maladies pulmonaires diffuses post-COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04657484</p>	Sep.21	<p>Objectif de l'étude : Une partie des patients atteints de pneumonie à COVID-19 ont une évolution prolongée de la maladie. Certains de ces patients continuent à présenter des symptômes respiratoires importants ou une hypoxémie persistante. Les investigateurs visent à comparer l'efficacité et la sécurité d'une dose moyenne et d'une faible dose de prednisolone (comme dose initiale) pour le traitement de la maladie pulmonaire diffuse post-COVID.</p> <p>Résultat : La prednisolone à forte dose n'était pas meilleure que la prednisolone à faible dose pour améliorer les résultats cliniques, radiologiques, physiologiques et la qualité de vie liée à la santé dans les anomalies pulmonaires parenchymateuses diffuses post-COVID-19 (PC-DPLAS). Un essai contrôlé par placebo des glucocorticoïdes est nécessaire pour mieux informer la pratique clinique du traitement des PC-DPLAS.</p>	Chandigarh, Inde
<p>Montelukast comme traitement potentiel de la toux persistante post-COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05447039</p>	Mar.21	<p>Objectif de l'étude : 32% des patients COVID-19, présentaient des symptômes persistants, dont dans 29.3% des cas une toux persistante. Une étude récente a identifié le Montelukast comme un médicament susceptible d'inhiber la protéase principale du SRAS-CoV-2. Outre son effet connu qui consiste à améliorer la toux et à prévenir la bronchoconstriction induite par l'exercice dans l'asthme, de nombreux essais ont évalué le montélukast dans le traitement de la toux post-infectieuse.</p>	

		Résultat: non disponible	
Corticostéroïdes à faible dose et à court terme pour le traitement de la fibrose pulmonaire post-covid-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04551781	Juil.20	Objectif de l'étude: étudier l'efficacité d'une faible dose de stéroïdes pendant 14 jours dans le traitement des infiltrats pulmonaires post-Covid-19 Résultat : non disponible	Qena, Kena, Egypte
Traitement de la fibrose pulmonaire due au COVID-19 avec Fuzheng Huayu www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04279197	Mar.21	Objectif de l'étude : observer l'efficacité et la sécurité des comprimés de Fuzheng Huayu dans le traitement de la fibrose pulmonaire après le traitement du COVID-19. Résultat : Non disponible	Shanghai, China
Étude visant à évaluer Ampion chez les patients présentant des symptômes respiratoires prolongés dus au COVID-19 (COVID long) www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04880161	Mai.22	Objectif de l'étude : évaluer la sécurité et l'efficacité d'Ampion (protéine capable de moduler les niveaux de cytokines inflammatoires) inhalé chez les patients présentant des symptômes respiratoires prolongés dus au COVID-19 (COVID long). Résultat : Non disponible	Colorado, USA
Effets du spray nasal de pyruvate de sodium chez les patients COVID long. www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04871815	Mar.22	Objectif de l'étude : 7-10% des patients COVID long présentent également un risque sérieux de développer une fibrose pulmonaire. Lors d'un essai clinique de phase III chez des patients atteints de fibrose pulmonaire, l'inhalation de pyruvate de sodium en spray nasal a démontré une amélioration statistiquement et cliniquement significative de toutes les fonctions pulmonaires, par rapport aux valeurs de base, ainsi qu'une réduction de la toux et de la fatigue. Cette étude examine les effets du traitement par pyruvate de sodium en spray nasal sur les symptômes associés à un long COVID. Résultat : Non disponible	Missouri, USA
Efficacité des adaptogènes chez les patients souffrant d'un long COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04795557	Dec.21	Objectif de l'étude: démontrer l'efficacité possible d'un traitement adjuvant avec ADAPT-232 (combinaison fixe d'extraits standardisés de racines de Rhodiola rosea, de baies de Schisandra chinensis et de racines d'Eleutherococcus senticosus) dans la diminution de la durée de la convalescence, le soulagement de la fatigue, des maux de tête, du déficit d'attention, de la respiration difficile et rapide, de la dépression, de l'anxiété et d'autres symptômes chez les patients COVID long pendant la période de réhabilitation. Résultat : Non disponible	Tbilisi, Georgie
Effets de la PEA-LUT sur les fonctions du lobe frontal et la transmission GABAergique chez les patients atteints d'une longue maladie www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05311852	Mar.22	Objectif de l'étude: l'étude explore l'efficacité du PEA-LUT (supplément alimentaire) chez les patients COVID long souffrant de symptômes neurologiques Résultat : Non disponible	Vipiteno, Italie
Étude visant à évaluer les avantages et la sécurité des gouttes orales de CBD chez les personnes atteintes du syndrome de COVID long	Feb.22	Objectif de l'étude : Cette étude explorera l'apport des gouttes orales de CBD chez les personnes présentant des symptômes COVID Long. Résultat : Non disponible	California, USA

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04828668	Réhabilitation thermique, traitement de soutien antioxydant et bioénergétique des patients atteints du syndrome post-Covid-19	Jan.22	Objectif de l'étude: Notre hypothèse – que 21 jours de réhabilitation en station thermique de montagne avec une supplémentation en ubiquinol pourraient accélérer la guérison des patients atteints de post-COVID, en se basant sur l'amélioration de la bioénergétique mitochondriale des plaquettes, la diminution du stress oxydatif et l'amélioration des protections antioxydantes. Résultat : Non disponible	Bratislava, Slovaquie
www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05178225	La cérébrolycine pour le traitement de l'anosmie et de l'agueusie liées au Covid	Mar.21	Objectif de l'étude: évaluer si la cérébrolycine, un médicament aux propriétés neurotrophiques et neuroprotectrices, peut être utilisée pour traiter les patients souffrant d'anosmie ou d'agueusie persistante post-COVID ou favoriser la récupération fonctionnelle des déficits olfactifs et gustatifs. Résultat : Non disponible	Assiut, Egypte
www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04830943	Étude d'extension dans une cohorte de patients adultes atteints d'une infection au COVID-19	Mar.22	Objectif de l'étude: évaluer l'incidence de la morbidité post-COVID et caractériser le profil des complications chez les patients ayant participé à l'étude APLICOV-PC (essai clinique visant à évaluer le profil de sécurité de trois doses différentes de plitidepsine chez des patients adultes ayant un diagnostic confirmé de COVID-19 et nécessitant une hospitalisation). Résultat : Non disponible	Multicentre, Espagne

Essais cliniques non-médicamenteux / recrutement actif

Titre	Objectifs	Lieu
LongCOVID-GE www.rafael-postcovid.ch/informations-sante/recherche#section1704	Etude évaluant la prévalence et facteurs de risque menant à des symptômes persistants du virus du Covid-19.	Genève, Suisse
SPECCHIO-COVID-19 www.rafael-postcovid.ch/informations-sante/recherche#section1709	Cette étude vise à suivre le statut immunologique des participants au cours du temps, afin d'élucider les dynamiques immunitaires et de modéliser la progression de la pandémie. De plus, cette étude vise à surveiller et étudier l'impact à long terme de la pandémie de Covid-19 sur plusieurs dimensions de la santé ainsi que sur l'environnement économique et social.	Genève, Suisse
SeroCov-Kids www.specchio-covid19.ch/presentation/serocov-kids	L'étude SEROCOv-KIDS vise à évaluer l'impact de la pandémie du COVID-19 sur la santé et le développement des enfants, des adolescentes et adolescents du canton de Genève. Cette étude sollicite la participation de 2'500 jeunes âgées de 6 mois à 17 ans, pour un suivi épidémiologique d'environ trois ans.	Genève, Suisse
COVIntegra www.santeintegrative.ch/Projets/COVIntegra-Medecine-integrative-et-COVID-long	Étude évaluant le recours à la médecine complémentaire chez les personnes infectées par le SRAS-CoV-2 par rapport aux personnes non infectées par le SRAS-CoV-2, avec une analyse de ce résultat chez les patients post-COVID par rapport à la population générale.	Genève, Suisse
HealthCO-GE www.rafael-postcovid.ch/informations-sante/recherche#section1706	Etude évaluant les symptômes persistants suite à une infection au virus du Covid-19 chez les professionnels de santé et collaborateurs des Hôpitaux Universitaires de Genève. Cette étude est en cours depuis juin 2021.	Genève, Suisse
Mécanisme cardiovasculaire, autonome et immunitaire du syndrome de tachycardie post-COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05421208	Le but de l'étude est de tester l'hypothèse selon laquelle une activité réduite du système nerveux parasympathique est associée à une inflammation persistante chez les patients atteints d'un syndrome de tachycardie post-COVID-19.	Nashville, Tennessee, USA
Prévalence des complications respiratoires à long terme de la pneumonie sévère due au SRAS-CoV-2 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04376840	L'objectif est d'évaluer la prévalence des complications respiratoires à long terme après une pneumonie sévère due au SRAS-CoV2.	Reims, France
Suivi à moyen et long terme des patients infectés par le COVID-19 : Recherche et caractérisation des séquelles pulmonaires www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04519320	Évaluer l'évolution de l'état respiratoire des patients les plus sévères ayant effectués un séjour en soins intensifs avec assistance respiratoire	Besançon, France
Troubles cognitifs et psychologiques après une infection sévère par le COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04937582	Cette étude consistera à détecter et à caractériser les troubles cognitifs et psychologiques chez les jeunes patients de moins de 65 ans qui ont été hospitalisés plus de 72 heures pour une infection sévère par le COVID-19.	Nancy, France

<p>Effets à long terme du SARS-CoV-2 sur le système nerveux central et suivi d'un an des patients post-COVID. www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05492292</p>	<p>L'objectif principal de cette étude est de déterminer les différents types de dysfonctionnements neurologiques et de manifestations cliniques du syndrome post-COVID et de les corrélés aux anomalies/signes sur la scintigraphie de perfusion cérébrale. De plus, les investigateurs visent à déterminer et à valider un biomarqueur d'imagerie spécifique de l'encéphalopathie post-COVID. L'objectif secondaire est de déterminer la meilleure modalité de traitement et d'améliorer le pronostic des patients atteints du post-COVID avec une atteinte définie du système nerveux central.</p>	<p>Brussels, Belgique</p>
<p>Conséquences neurocognitives et psychiatriques à long terme chez les survivants du COVID-19 sévère. www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05019300</p>	<p>L'objectif de l'étude est de rechercher et de décrire les conséquences cognitives et psychiatriques à long terme du COVID-19 sur les patients qui ont quitté les unités de soins intensifs.</p>	<p>Santiago, Chile</p>
<p>L'EEG comme prédicteur de l'efficacité de la HD-tDCS dans le cadre d'un long COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05289128</p>	<p>L'objectif est d'évaluer l'EEG comme marqueur prédictif neurobiologique de l'efficacité de la stimulation transcrânienne à courant direct (tDCS) sur la fatigue, la douleur, la qualité de vie, l'auto-efficacité et la capacité fonctionnelle dans la phase chronique du COVID-19.</p>	<p>Paraiba, Brésil</p>
<p>Imagerie par résonance magnétique à faible champ dans les cas de pédiatrie post-covid-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05445531</p>	<p>L'objectif de cette étude est d'évaluer l'évolution des changements fonctionnels des poumons chez des patients pédiatriques et adolescents.</p>	<p>Erlangen, Bavaria, Allemagne</p>
<p>Stimulation électrique pour le syndrome de la COVID-19 post-aiguë www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05200858</p>	<p>L'objectif de l'étude est d'examiner l'acceptabilité et l'efficacité de la thérapie par stimulation électrique transcutanée (TENS) pour traiter la fibromyalgie associée au post-COVID.</p>	<p>Houston, Texas, USA</p>
<p>Effets de la stimulation par électrothérapie crânienne sur l'anxiété des patients après un COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05126511</p>	<p>L'objectif de l'étude est d'examiner l'effet de la stimulation électrothérapeutique crânienne sur les symptômes d'anxiété chez les patients post-COVID. Cette étude est réalisée pendant une heure par jour sur un programme de réadaptation pulmonaire de 3 semaines.</p>	<p>Bavière, Allemagne</p>
<p>Traitement par stimulation cérébrale à domicile pour les séquelles post-aiguës du COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05092516</p>	<p>L'objectif principal de cette étude est d'améliorer les symptômes dysexécutifs (par exemple, l'attention soutenue, la vitesse de traitement) chez les patients présentant des séquelles post-COVID par le biais d'une stimulation transcrânienne à courant direct à domicile.</p>	<p>Charlestown, Massachusetts, USA</p>
<p>Concentrateur d'oxygène portable par rapport à la norme de soins dans le cas d'un COVID de longue durée : étude pilote exploratoire croisée et randomisée. www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05212831</p>	<p>Une étude prospective, ouverte, randomisée, croisée, pilote et exploratoire pour décrire l'effet d'un concentrateur d'oxygène portable sur l'hypoxie cérébrale, la saturation périphérique en oxygène et la fonction cognitive chez les adultes souffrant d'une maladie de longue durée.</p>	<p>Multicentre, Montréal, Canada</p>
<p>Effets de différentes modalités d'entraînement sur divers paramètres chez les personnes atteints de séquelles du COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05204511</p>	<p>L'étude actuelle examine les effets de deux modalités d'entraînements différentes, l'entraînement d'endurance et une combinaison d'entraînement d'endurance et de résistance, sur divers paramètres chez les personnes affectées par le post-COVID.</p>	<p>Vienne, Autriche</p>
<p>Entraînement des muscles inspiratoires chez les patients post-COVID associés au syndrome de</p>	<p>Le SARS-CoV-2 est un virus entraînant un dysfonctionnement respiratoire, mais qui peut également affecter le cerveau et entraîner le développement de l'encéphalomyélite myalgique/syndrome de fatigue chronique (EM/SFC). Cela peut être dû au fait que le virus SARS-CoV-2 infecte les régions</p>	<p>Toronto, Ontario, Canada</p>

<p>fatigue chronique/encéphalomyélite myalgique EM/SFC www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05196529</p>	<p>du cerveau responsables du contrôle respiratoire. L'objectif de l'étude est d'évaluer l'efficacité d'un protocole d'entraînement des muscles inspiratoires dans l'amélioration des symptômes du post-COVID et de l'EM/SFC.</p>	
<p>Syndrome COVID Long en soins primaires : Un nouveau protocole d'intervention par l'exercice www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05543408</p>	<p>Il s'agit d'un essai contrôlé randomisé sur l'efficacité d'un programme d'exercices individualisés et progressifs (exercices de force, cardiovasculaires et respiratoires) pour le rétablissement des personnes atteintes du syndrome post-COVID.</p>	<p>Zaragoza, Espagne</p>
<p>Réhabilitation pulmonaire en cas de Covid long www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05244044</p>	<p>Cette étude vise à déterminer si le type de symptômes ou le système corporel affecté peut avoir un impact sur la récupération d'un COVID long pendant la réhabilitation et après le suivi. Les chercheurs analyseront les déterminants et les facteurs de risque qui caractérisent les non-répondants et les non-adhérents afin de mieux comprendre quels patients atteints de COVID long bénéficient d'une réadaptation.</p>	<p>multicentre, Belgique</p>
<p>Programme de recherche sur la réadaptation et la récupération à long terme du COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05398692</p>	<p>L'objectif de l'étude est d'évaluer les effets physiologiques, immunologiques et de la santé mentale d'un programme de réadaptation sur les patients atteints de COVID long.</p>	<p>Torrance, Californie, USA</p>

<p>Est-ce qu'un modèle de soins multidisciplinaires en équipe, basé sur la technologie, pour la prise en charge du COVID long et d'autres maladies, améliore les soins cliniques des patients et représente une approche durable au sein d'un centre de santé qualifié au niveau fédéral?</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05167227</p>	<p>L'objectif principal de la présente recherche est de déterminer l'efficacité du programme Long COVID du Family Health Center of San Diego sur les résultats au niveau des cliniciens et des patients.</p>	<p>San Diego, Californie, USA</p>
<p>Transplantation de microbiote fécal pour le syndrome post-COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05556733</p>	<p>Évaluer les effets thérapeutiques de la transplantation de microbiote fécal dans les conditions neuropsychiatriques post-COVID.</p>	<p>Hong Kong, Hong Kong</p>
<p>La réadaptation basée sur les symptômes comparée aux soins habituels dans les cas de post-COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05172206</p>	<p>Étudier si une intervention de réadaptation multidisciplinaire de 3 semaines, orientée vers les symptômes, en milieu hospitalier, dont le contenu est standardisé en fonction de l'affectation des groupes (fatigue, cognition), a un effet positif sur la qualité de vie des patients atteints du syndrome post-COVID par rapport à un groupe de soins habituels.</p>	<p>multicentre, Allemagne</p>
<p>Réhabilitation multidisciplinaire basée sur Internet pour le syndrome de COVID-19 à long terme</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04961333</p>	<p>Cette étude randomisée a pour but de comprendre si les interventions multidisciplinaires sur Internet, réalisées en groupe et individuellement, sont applicables aux participants souffrant du syndrome COVID-19 à long terme.</p>	<p>Stockholm, Suède</p>
<p>Entraînement cognitif par ordinateur pour le syndrome post-COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05338749</p>	<p>Cette étude évaluera l'acceptabilité, la faisabilité et l'impact d'un entraînement cognitif par ordinateur basé sur des jeux sur la fonction cognitive chez des personnes présentant des symptômes cognitifs qui persistent après la guérison d'une infection aiguë par le COVID-19.</p>	<p>Fort Lauderdale, Floride, USA</p>
<p>Programme de télé-réhabilitation en cas de COVID-19 persistant</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04996212</p>	<p>L'objectif de cette étude est d'évaluer l'efficacité d'un programme de télé-réhabilitation cardiorespiratoire chez des patients post-COVID.</p>	<p>Valence, Espagne</p>
<p>CISCO-21 Prévenir et traiter les cas long COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04900961</p>	<p>L'objectif de l'étude est d'évaluer les exercices de renforcement musculaire (basés sur la résistance) qui pourraient améliorer les résultats à long terme des patients post-COVID.</p>	<p>Glasgow, UK</p>
<p>Réhabilitation physique virtuelle après une hospitalisation due au COVID-19</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05298878</p>	<p>L'objectif de cette étude est de déterminer si un programme virtuel de réadaptation physique à domicile, mis en place au moment opportun pour les patients vivant avec un long COVID, peut améliorer la mobilité fonctionnelle par rapport aux soins habituels.</p>	<p>multicentre, Canada</p>
<p>ASAP - Plan d'assistance immédiate augmentée post-COVID</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT052384155</p>	<p>L'objectif du projet est d'évaluer un programme d'identification des besoins et de planification du traitement dans le cadre d'une prise en charge hybride (personnels de soutien aux patients et formations numériques)</p>	<p>Cologne, Allemagne</p>
<p>BREATHE : Autogestion virtuelle pour le COVID long</p> <p>www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05107440</p>	<p>Une évaluation à méthodes mixtes d'un programme virtuel d'autogestion pour les personnes vivant avec un long COVID en Alberta.</p>	<p>Calgary, Alberta, Canada</p>
<p>Biofeedback de la variabilité de la fréquence cardiaque dans le long COVID.</p>	<p>Évaluer un programme d'exercices respiratoires structurés pendant 4 semaines tout en surveillant la variabilité de la fréquence cardiaque pour une amélioration des symptômes post-COVID</p>	<p>Leeds, UK</p>

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05228665 Protocole d'assistance aux patients souffrant d'un long COVID qui suivent un traitement par HD-tDCS www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05289115	L'objectif est d'évaluer l'efficacité de la stimulation transcrânienne à courant continu sur la fatigue, la douleur et la capacité fonctionnelle des patients atteints de post-COVID.	Paraiba, Brésil
Réadaptation cardio-pulmonaire chez les patients COVID long souffrant d'essoufflement et de fatigue persistants www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05035628	L'objectif de ce projet est d'évaluer les effets d'un programme de réadaptation cardio-pulmonaire de 2 mois sur l'aptitude cardiorespiratoire des patients atteints de COVID long	Montréal, Canada
Nutrition et réadaptation locomotrice dans le COVID Long www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05254301	L'objectif de cette étude pilote est de déterminer quelles plaintes les patients continuent de ressentir après leur infection et comment cela affecte leur qualité de vie, et si un programme de réadaptation physique adapté au patient combiné à une thérapie nutritionnelle individualisée conduit à un rétablissement plus rapide par rapport à un programme d'exercice classique.	Brussel, Belgique
Étude randomisée visant à évaluer l'efficacité de l'acupuncture pour le soulagement de la fatigue liée au long COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05212688	L'objectif est d'évaluer l'efficacité de l'acupuncture pour le soulagement de la fatigue liée au long COVID	Sutton, UK
Ostéopathie et physiothérapie comparées à la physiothérapie seule pour traiter la fatigue et l'état fonctionnel dans le cadre d'un long COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05012826	Cette étude vise à comparer l'efficacité du traitement manipulatif ostéopathique combiné à un traitement de physiothérapie par rapport à la physiothérapie seule sur la fatigue et les limitations fonctionnelles chez des adultes souffrant d'un COVID long.	Rio de Janeiro, Brésil
Long-Covid : Traitement des troubles cognitifs www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05167266	L'objectif de l'étude est d'explorer l'efficacité potentielle de deux interventions communes à faible dose, l'une ciblant les difficultés cognitives et l'autre les difficultés affectives, sur la qualité de vie et la cognition chez les personnes souffrant d'un long COVID avec des plaintes cognitives.	multicentre, Belgique
Interventions d'autogestion pour le COVID long www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05268523	L'objectif de cette étude est d'examiner et de comparer la faisabilité et l'efficacité de deux interventions de groupe (éducation vs. pleine conscience) pour aider à l'autogestion des symptômes COVID long.	Toronto, Ontario, Canada
La technologie au service de la réadaptation COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05019963	Cette étude vise à déterminer les quatre points suivants : 1) l'ajout d'une gestion de cas électronique améliorera-t-il la qualité de vie trois mois après l'arrivée à l'hôpital d'un COVID long ? ; 2) la plateforme de gestion de cas électronique est-elle rentable ? ; 3) existe-t-il des facteurs permettant de prédire les résultats à 3 mois ? ; 4) déterminer comment un programme de réadaptation personnalisé soutenu par une plateforme numérique pourrait être mis en œuvre pour les personnes atteintes de COVID long.	Ottawa, Ontario, Canada
Association de l'entraînement des muscles inspiratoires avec une stimulation transcrânienne à courant continue pour aider les patients souffrant d'un COVID long www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05359770	L'objectif de la présente étude est d'évaluer les effets de l'entraînement des muscles inspiratoires associé à la stimulation du cortex moteur diaphragmatique par les stimulations transcrâniennes à courant continue chez des patients post-COVID-19. Les chercheurs étudient les effets de l'entraînement sur la force des muscles inspiratoires, la fonction pulmonaire, les niveaux inflammatoires et la capacité fonctionnelle.	Pessoa, Brésil

Entraînement physique chez les patients atteints de POTS post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05094622	Évaluer les effets de l'entraînement physique chez les patients souffrant de syndrome de tachycardie orthostatique posturale (POTS) post-COVID	Stockholm, Suède
Effets de l'entraînement des muscles inspiratoires sur le post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05024474	L'objectif de cette étude est d'évaluer les effets de l'entraînement des muscles inspiratoires sur des patients adultes atteints de post-COVID et présentant une diminution de la force des muscles respiratoires.	Stockholm, Suède
Réhabilitation pulmonaire post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05003271	L'objectif principal de cette étude pilote est d'évaluer l'effet d'un programme interdisciplinaire de réhabilitation pulmonaire à distance, dispensé selon deux approches d'exercice, sur le rétablissement du post-COVID.	Manitoba, Canada
Réhabilitation pour les patients présentant des symptômes persistants après le COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04836351	L'objectif de cette étude est d'analyser si un programme de réadaptation concentré avec un suivi via une application mobile est réalisable et sûr pour les personnes qui souffrent de symptômes persistants après avoir été infectées par le Covid-19. Les chercheurs examinent si les personnes sont prêtes à participer au programme, si elles le suivent bien, si les objectifs sont atteints et quels sont les moyens nécessaires pour le mettre en place.	Kvam Herad, Norvège
Réhabilitation cardio-pulmonaire chez les long-courriers COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04898205	Cette étude testera l'efficacité de l'exercice sur le tapis roulant associé à un apport d'oxygène supplémentaire pendant l'exercice et la récupération pour le traitement des symptômes persistants post-COVID	New York, New York, USA
Étude sur la récupération virtuelle Covid-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04950725	L'objectif de cette étude est de déterminer les effets de l'entraînement des muscles respiratoires et de la respiration nasale sur les patients qui ont été infectés par le virus SRAS-CoV2 et qui présentent encore des symptômes persistants.	Scottsdale, Arizona, USA
Enquête multimodale sur le post COVID-19 chez les femmes www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05225220	L'objectif de cette étude est d'examiner les effets de la stimulation transcutanée du nerf vague sur les symptômes du COVID long chez les femmes et d'identifier les facteurs influençant la susceptibilité et la récupération - en particulier dans le domaine cognitif, car plus de 80 % des COVID long éprouvent un "brouillard cérébral".	Pomona, Californie, USA
CONFIDENT : soutenir le personnel soignant de longue durée pendant le COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05168800	Un essai randomisé pour augmenter la confiance dans le vaccin COVID-19 chez le personnel soignant de longue durée.	Lebanon, New Hampshire, USA
Traitement du syndrome post-COVID chez les patients traités en soins intensifs www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05119608	La présente étude est un essai pilote qui identifie et diagnostique les problèmes de santé mentale chez les patients ayant eu une infection critique au COVID-19, 12 mois après les soins intensifs.	multicentre, Stockholm, Suède
Muscle squelettique chez les patients post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05225688	L'objectif principal est de déterminer les marqueurs de la structure et de la fonction des muscles squelettiques, ainsi que les facteurs circulants, chez les patients atteints de post-COVID. L'objectif secondaire est de déterminer la structure et la fonction des muscles squelettiques avant et après l'induction d'un malaise post-effort, et d'évaluer les relations entre les mesures obtenues à partir de biopsies musculaires et les paramètres de tolérance à l'exercice.	Amsterdam, Noord-Holland, Pays Bas

Intervention par la pleine conscience pour les symptômes post-COVID
www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05199233

L'objectif de cette recherche est d'étudier si les patients post-COVID utilisant un dispositif portable de détection du cerveau (Muse-S) pour apprendre la pratique de la méditation pendant une période où ils éprouvent des symptômes persistants aiderait à réduire le stress et l'anxiété.

Rochester,
Minnesota,
USA

Essais cliniques non médicamenteux terminés

Titre	Date de fin	Résumé	Lieu
Physiothérapie de la maladie persistante COVID-19 à l'aide d'exercices aérobiques www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05453188	Jui.22	L'objectif principal de cette étude est d'analyser les gènes associés à l'augmentation de la performance physique chez les patients atteints de post-COVID et de mesurer leur niveau d'acide lactique dans le sang, avant et après la séance d'exercice	Madrid, Espagne
Les effets d'un programme de réadaptation multifactoriel pour les travailleurs de la santé souffrant du syndrome de fatigue post-COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04841759	Dec.21	Cette étude examine si un programme de réadaptation qui se concentre principalement sur l'exercice physique peut aider à réduire la fatigue chez les patients atteints de post-COVID.	Vienne, Autriche
Réhabilitation du syndrome post-COVID-19 par une intervention d'exercice supervisée www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04718506	Mai.22	L'objectif principal de l'étude est d'évaluer l'efficacité clinique et la sécurité d'un traitement personnalisé basé sur l'exercice physique pour améliorer l'état clinique chez les patients ambulatoires.	San Javier, Espagne
Mise en œuvre d'un programme de réadaptation chez les patients se remettant d'une infection au COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04935437	Fev.22	L'étude vise à évaluer si les patients post COVID-19 qui présentent des symptômes persistants, notamment de la fatigue, après un programme de réadaptation supervisé, auront moins de symptômes à la fin du programme que des patients similaires qui ne suivent pas de programme de réadaptation.	Attica, Grèce
Réducation et suivi à domicile des personnes en état de poST-covidité grâce à la plateforme ARc-inTellicare www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05074771	Mar.22	L'étude vise à vérifier la faisabilité et la sécurité d'un dispositif de réadaptation à domicile pour les personnes souffrant de handicaps légers à modérés dus à des problèmes respiratoires ou neurologiques, liés au Covid-19 ou à un état de fragilité (ex : la maladie de Parkinson).	Ancona, Italie
Effet de l'exercice sur les symptômes post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05435456	Jul.21	L'étude vise à examiner les effets des exercices de renforcement et de relaxation sur la douleur, l'anxiété et la qualité du sommeil.	Istanbul, Turquie
Evaluation de l'efficacité des exercices respiratoires effectués par télé-médecine post-COVID : Etude contrôlée randomisée www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04771598	Jul.21	Objectif de l'étude est d'évaluer l'efficacité de l'exercice respiratoire chez les personnes atteintes de COVID-19.	Tokat, Turquie
Effet d'un programme de réadaptation pulmonaire sur les patients atteints de COVID-19 sévère après leur hospitalisation. www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05476835	Mai.22	Le but de l'étude est d'évaluer l'effet d'un programme de réhabilitation pulmonaire sur des patients post-COVID sévères (après hospitalisation)	Fayoum, Egypte
Titration automatique de l'oxygène chez les patients après une infection par le SRAS-CoV-2	Aout.21	L'objectif de cette étude est d'examiner les effets d'un titrage automatique de l'oxygène par rapport à des débits d'oxygène constants tels que prescrits selon les directives.	Bavière, Allemagne

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04849598 Oxygénothérapie hyperbare pour le syndrome post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04647656	Jan.22	L'objectif de cette étude est de comparer l'effet de l'oxygénothérapie hyperbare sur le syndrome post-COVID.	Zerifin, Israël
Organisation de la réadaptation pulmonaire d'un patient post-Covid-19 avec séquelles www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04634318	Jan.22	L'objectif est de comparer deux programmes de réhabilitation (programme de réhabilitation respiratoire vs programme de télé-réhabilitation respiratoire).	multicentre, France
Physiothérapie respiratoire et neuroréhabilitation chez les patients souffrant de séquelles post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05195099	Jun.22	Les objectifs sont de réduire la dyspnée, d'augmenter la capacité d'effort, d'augmenter la capacité vitale et la force des muscles respiratoires au travers d'un programme de réhabilitation.	Ávila, Espagne
Effets de l'entraînement des muscles respiratoires chez les patients souffrant de post COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04972864	Jul. 21	L'objectif de l'étude est d'évaluer les effets de l'entraînement des muscles respiratoires chez les patients souffrant de post COVID.	Ankara, Turquie
Effets de l'entraînement des muscles inspiratoires chez les patients souffrant de post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05493410	Jul.22	Évaluer l'effet de l'entraînement des muscles inspiratoires sur la force et l'endurance des muscles inspiratoires et sur la capacité fonctionnelle des personnes atteintes de COVID-19.	multicentre, Brésil
SingStrong : des poumons forts grâce à la chanson - Étude COVID Long www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04810065	Sep.21	L'objectif de l'étude est d'évaluer si un programme de chant et d'exercices respiratoires peuvent réduire les symptômes persistants post-COVID.	Limerick, Irlande
Stimulation directe transcâniennne pour le traitement de la fatigue persistante Post-COVID www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05252481	Jul.22	L'objectif principal de cette étude est d'évaluer les changements dans la sévérité de la fatigue en utilisant la neuromodulation non-invasive chez les patients post-COVID.	Madrid, Espagne
Intervention corps-esprit pour le syndrome du COVID long www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04854772	Aug.22	La présente est une étude de faisabilité pour déterminer si un programme corps-esprit précédemment développé pour le mal de dos chronique peut améliorer les multiples plaintes somatiques associées au syndrome post-COVID.	Boston, Massachusetts, USA
COMPASS : un programme de thérapie cognitivo-comportementale en ligne traitant l'anxiété et la mauvaise humeur dans les affections de longue durée pendant la pandémie de COVID-19 www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04535778	Jan.22	L'objectif de l'étude est d'évaluer l'efficacité d'un programme de thérapie cognitivo-comportementale en ligne traitant l'anxiété et la mauvaise humeur dans les affections COVID long.	Londres, UK
Intervention de santé numérique basée sur l'intelligence artificielle pour soutenir la	Aug.22	L'étude explorera la facilité d'utilisation et l'engagement d'un programme numérique conçu pour les patients post-COVID et affectés par la fatigue.	Catalogne, Espagne

récupération personnalisée des patients atteints de COVID long et affectés par la fatigue

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05483829

Les effets des interventions de yoga sur vidéo pour les patients post-COVID

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05374668

Huiles essentielles et fatigue post-COVID

www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04980573

Récits du Long COVID

<https://www.santeintegrative.ch/Projets/Les-recits-du-COVID-long-un-projet-pilote-interprofessionnel-soin-formation-art-et-recherche>

Avr.22

L'objectif est de comprendre si les exercices de yoga sont supérieurs aux exercices de posture en tant que thérapie d'exercice alternative pour soulager les douleurs musculo-squelettiques, améliorer l'état fonctionnel et la qualité de vie pendant la période qui suit le COVID-19.

Istanbul, Turquie

Nov.21

L'objectif de cette étude est d'évaluer l'efficacité des arômes à base de plantes sur les niveaux d'énergie chez les femmes en bonne santé qui ont survécu au COVID-19.

Franklin, Tennessee, USA

Oct.22

Le projet a pour objectif principal de contribuer à la création de l'histoire collective du « COVID long », soit le récit de l'expérience collective des patientes et patients, afin que les personnes concernées puissent y trouver de la reconnaissance et donner du sens à leur propre vécu.

Genève, Suisse