

French COAST - French Cost Of Acute STroke

Responsable(s) :BLIN Patrick, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Segalen
Bordeaux

MOORE Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Segalen
Bordeaux

Date de modification : 28/11/2017 | Version : 1 | ID : 2787

Général

Identification

Nom détaillé French Cost Of Acute STroke

Sigle ou acronyme French COAST

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CCTI-RS 10.295, CNIL 910284

Thématiques générales

Domaine médical Neurology

Déterminants de santé Medicine

Mots-clés Stroke, functional disability, fatigue, depression, pharmacoepidemiology, cohort, Department of Pharmacology, Bordeaux

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable BLIN

Prénom Patrick

Adresse Bât du Tondu - Case 41 - 146, Rue Léo Saignat -
33076 BORDEAUX Cedex

Téléphone 05 57 57 46 75

Email patrick.blin@u-bordeaux2.fr

Laboratoire Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM
U657- Université Segalen Bordeaux

Organisme Université Bordeaux

Nom du responsable MOORE

Prénom Nicholas

Adresse	Bât du Tõndu - Case 41 - 146, Rue Léo Saignat - 33076 BORDEAUX Cedex
Téléphone	05 57 57 46 75
Email	nicholas.moore@pharmaco.u-bordeaux2.fr
Laboratoire	Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Segalen Bordeaux
Organisme	Université Bordeaux

Collaborations

Financements

Financements	Private
--------------	---------

Précisions Laboratoire Lundbeck (soutien inconditionnel) - Lundbeck (unconditional support)

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Segalen Bordeaux

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Créativ-Ceutical

Statut de l'organisation Secteur Privé

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Study databases

Base de données issues d'enquêtes, précisions Cohort study

Origine du recrutement des participants A selection of health institutions and services

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle No

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

All patients admitted for a CI confirmed by imaging at the University Hospital of Bordeaux, Pellegrin hospital, are included in the study over a period of two months. Written consent of the patient or person of trust marks inclusion of the patient in the study

Objectif de la base de données

Objectif principal

The main objective is to determine the impact of the organization of acute care (medical, paramedical and therapeutic care) for patients with cerebral infarction on short and long term vital and functional prognosis.

Critères d'inclusion

Patient with a cerebral infarction confirmed by imaging (scan or MRI); not hospitalized for complications or side effects or for further assessment of a recent cerebral infarction; agreeing to participate and not affected by a language barrier.

Type de population

Age

Adulthood (19 to 24 years)
Adulthood (25 to 44 years)
Adulthood (45 to 64 years)
Elderly (65 to 79 years)
Great age (80 years and more)

Population concernée

Sick population

Pathologie

I63 - Cerebral infarction

Sexe

Male
Woman

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

Bordeaux University Hospital ? Pellegrin hospital

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2010

Année du dernier recueil

2012

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en

< 500 individuals

nombre d'individus)

Détail du nombre d'individus 129 patients included

Données

Activité de la base Data collection completed

Type de données recueillies
Clinical data
Declarative data
Administrative data

Données cliniques, précisions Direct physical measures

Données déclaratives,
précisions Face to face interview
Phone interview

Détail des données déclaratives
recueillies HADS, FSS, EQ-5D, MRS scales, and questionnaire
on resources use

Données administratives,
précisions Patient name, first name, date and place of birth,
phone number and address, contact details of the
general practitioner.

Existence d'une bibliothèque No

Paramètres de santé étudiés
Health event/morbidity
Health event/mortality
Health care consumption and services
Quality of life/health perception
Others

Consommation de soins,
précisions Hospitalization
Medical/paramedical consultation
Medicines consumption

Qualité de vie/santé perçue,
précisions HADS, FSS, EQ-5D scales

Autres, précisions Modified Rankin Scale

Modalités

Mode de recueil des données Data collection is performed through an eCRF by a
Clinical Research Assistant at the Pellegrin hospital
during the inclusion phase and by telephone during
the follow-up phase.

Suivi des participants Yes

Modalités de suivi des
participants Monitoring by contact with the participant (mail, e-
mail, telephone etc.)

Détail du suivi

The follow-up is 12 months. Patients are contacted every 3 months to answer a telephone questionnaire (healthcare consumption since the last contact, scales on fatigue, depression, quality of life and functional disability). Vital status at one year included will be determined by the INSEE / INSERM procedure.

Appariement avec des sources administratives

Yes

Sources administratives appariées, précisions

RNIPP (vital status)

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

The statistical analyses and study report were performed by Creativ-Ceutical.

Accès aux données agrégées

Access on specific project only

Accès aux données individuelles

Access on specific project only