

# RECORD - Cohorte d'adultes résidant en Ile-de-France : "residential environment and coronary heart disease"

Responsable(s) :CHAIX Basile, UMR-S 707 - Université Pierre et Marie Curie Paris 6

Date de modification : 06/05/2013 | Version : 2 | ID : 60136

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte d'adultes résidant en Ile-de-France : "residential environment and coronary heart disease"

Sigle ou acronyme RECORD

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL : 16/03/2007

### Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie

Déterminants de santé Géographie  
Produits de santé

Mots-clés SNIIRAM, PMSI, RNIPP, CEPIDC, santé dentaire, spirométrie, recours aux soins, morbidité, mortalité, santé mentale, santé, environnement, citoyen, système de santé

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable CHAIX

Prénom Basile

Adresse 75012 PARIS

Téléphone + 33 (0)1 44 73 86 64

Email chaix@u707.jussieu.fr

Laboratoire UMR-S 707 - Université Pierre et Marie Curie Paris 6

Organisme INSERM

### Collaborations

### Financements

## Financements

Publique

### Précisions

- L'Agence Nationale de la Recherche (ANR) (programme Santé - Environnement 2005) ; - L'institut de recherche en santé publique (IReSP) et l'institut national de prévention et d'éducation à la santé (INPES) (appel à projets "prévention") ; - La direction régionale de la jeunesse et des sports d'Île-de-France ; - L'institut de recherche en santé publique (IReSP) et les ministères de la santé et de la recherche (programme TGIR) - L'institut de recherche en santé publique (IReSP) et l'institut de veille sanitaire (InVS) (appel à projets territoires)

### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

INSERM

Statut de l'organisation

Secteur Public

### Contact(s) supplémentaire(s)

### Caractéristiques

#### Type de base de données

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Origine du recrutement des participants

Via une sélection de services ou établissements de santé

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Prospectif. Autres organismes actifs dans la constitution de la cohorte : centre d'investigations préventives et cliniques de Paris. Fin des inclusions : 01/02/2008.

### Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectif général : l'objectif principal du projet est de décrire les disparités spatiales du risque coronaire, d'examiner si les caractéristiques du contexte (facteurs socio-démographiques, environnement

physique, équipements et services et environnement d'interactions sociales) sont associées à la maladie coronaire et à ses facteurs de risque, et d'identifier les mécanismes à l'œuvre en tenant compte des expériences vécues au sein du quartier et des connaissances/croyances et attitudes de santé des personnes.  
Objectif secondaire : Plus généralement, la cohorte Record permettra d'étudier de façon compréhensive les relations qui existent entre les environnements géographiques de vie et différentes variables de santé (santé mentale, santé dentaire, recours aux soins).

#### Critères d'inclusion

- venir pour un examen de santé dans l'un des 4 sites du centre d'investigations préventives et cliniques ;
- avoir entre 30 et 79 ans ;
- résider dans l'une des 123 communes d'Île-de-France sélectionnées à priori.

#### Type de population

Age  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)  
Personnes âgées (65 à 79 ans)

Population concernée  
Population générale

Sexe  
Masculin  
Féminin

Champ géographique  
Régional

Régions concernées par la base de données  
Île-de-France

Détail du champ géographique  
123 Communes d'Île de France via 4 centres

#### Collecte

#### Dates

Année du premier recueil  
03/2007

Année du dernier recueil  
2013

#### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)  
[1000-10 000[ individus

Détail du nombre d'individus  
7293

## Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques  
Données déclaratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique  
Examen médical

Détail des données cliniques recueillies Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi  
Informations recueillies lors de l'examen clinique :-  
bilan sanguin ;- analyse d'urines ;-  
électrocardiogramme ;- tension artérielle ;- mesures  
anthropométriques ;- spirométrie ;- examen  
dentaire ;- visiotest.

Données déclaratives, précisions Auto-questionnaire papier

Détail des données déclaratives recueillies Auto-questionnaire à l'inclusion et au cours du suivi  
tous les 3 ans.Principales informations des  
questionnaires d'inclusion :- questionnaire médical  
détaillé associé à l'examen de santé  
(comportements de santé, problèmes de santé,  
recours aux soins, etc.) ;- dimensions  
psychologiques ;- informations socio-économiques  
longitudinales et conditions de vie matérielles ;-  
relations sociales ;- adresse de résidence et  
données de contact ;- un très grand nombre de  
questions sur le rapport des individus à leur  
quartier de résidence (objet principal de l'étude) ;-  
questionnaires détaillés sur l'activité physique ;-  
habitudes alimentaires ;- croyances et attitudes par  
rapport à la santé. Questionnaire par entretien au  
cours du suivi.

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité  
Événements de santé/mortalité  
Consommation de soins/services de santé

Consommation de soins, précisions Hospitalisation  
Consultations (médicales/paramédicales)  
Produits de santé

## Modalités

Mode de recueil des données Auto-questionnaire : Saisie manuelle à partir d'un  
questionnaire papier avec double saisie .Examens  
cliniques : Saisie directe.Examens biologiques :

Saisie directe.

Procédures qualité utilisées

Présence d'une requête de cohérence au moment de la saisie des données informatiques et après la saisie des données informatiques. Gestion des données manquantes par retour vers le patient. Relance des sujets pour réaliser les visites de suivi. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données par écrit.

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

(Durée indéterminée)

Appariement avec des sources administratives

Oui

Sources administratives appariées, précisions

PMSI, SNIIRAM, CépiDc

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document

<http://www.hal.inserm.fr/RECORD>

Description

Liste des publications dans HAL

Lien vers le document

[http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=record+AND+CHAIX+B\[Author\]+NOT+swedish+NOT+sweden+NOT+21251337\[uid\]](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=record+AND+CHAIX+B[Author]+NOT+swedish+NOT+sweden+NOT+21251337[uid])

Description

Liste des publications dans Pubmed

### Accès

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

Utilisation des données par des équipes académiques à déterminer.  
Utilisation impossible des données par des industriels.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique