

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 Tondu - 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
---------------------------------	---------------------------------