

# OVR - Etude transversale sur des patients à risque d'occlusions veineuses rétiniennes familiales : phénotypage des formes familiales

Responsable(s) : Paques Michel, CIC 503 INSERM

Date de modification : 03/05/2013 | Version : 1 | ID : 60011

## Général

### Identification

Nom détaillé	Etude transversale sur des patients à risque d'occlusions veineuses rétiniennes familiales : phénotypage des formes familiales
Sigle ou acronyme	OVR
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	banque d'ADN de l'institut de la vision

### Thématiques générales

Domaine médical	Cardiologie Ophtalmologie
Déterminants de santé	Génétique Travail
Autres, précisions	Occlusions veineuses rétiniennes familiales
Mots-clés	événements de santé, population citadine, population rurale, hospitalisation, système de santé

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Paques
Prénom	Michel
Adresse	75012 PARIS
Téléphone	+ 33 (0)1 40 02 14 54
Email	michel.paques@gmail.com
Laboratoire	CIC 503 INSERM
Organisme	INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche

## Collaborations

## Financements

Financements Publique

Précisions PHRC

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

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 transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Origine du recrutement des participants Via une base administrative ou un registre

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 Rétrospectif  
Nombre de sujets nécessaire : [100-500[

### Objectif de la base de données

Objectif principal Objectif général : phénotyper les formes familiales d'occlusions veineuses rétiniennes  
Objectif secondaire : collecter de l'ADN

Critères d'inclusion Présence d'au moins 3 cas d'occlusions veineuses rétiniennes (OVR) dans la famille proche (deux cas si l'un survient avant 30 ans)

### Type de population

Age Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée	Population générale
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	Local
Détail du champ géographique	Cohorte multi-centrique (2 centres) française
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	01/2000
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	40 (03/05/2013)
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi tous les 3 ans Informations recueillies lors de l'examen clinique : fond d'oeil, pulsatilité vasculaire rétinienne
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Questionnaire par entretien à l'inclusion Informations recueillies lors de l'entretien : données démographiques, antécédents personnels et familiaux
Données paracliniques, précisions	Imagerie
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : ADN

Existence d'une bibliothèque	Oui
Contenu de la bibliothèque	ADN
Détail des éléments conservés	DNAtèque
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité

## Modalités

Mode de recueil des données	Auto-questionnaire : saisie à partir d'un questionnaire papier Entretiens : saisie directe Examens cliniques : étape manuscrite Examens biologiques : étape manuscrite
Procédures qualité utilisées	Gestion des données manquantes par retour au dossier source ou retour vers le patient ou retour vers un tiers Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi Relance des sujets pour réaliser les visites de suivi Les patients sont informés de l'utilisation de leur données
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17173011">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17173011</a>
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20703046">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20703046</a>
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19701812">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19701812</a>

### Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Utilisation possible des données par des équipes académiques à déterminer Utilisation possible des données par des industriels à déterminer
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique