

ETHICCAR - Etude cas-témoins sur l'Education THérapeutique Individuelle et Collective du patient à risque CARdiovasculaire en médecine générale

Responsable(s) : Gay Bernard, U 897 - Département de Médecine Générale
Demeaux Jean-Louis, U 897 - Département de Médecine Générale

Date de modification : 05/05/2014 | Version : 1 | ID : 8543

Général

Identification

Nom détaillé Etude cas-témoins sur l'Education THérapeutique Individuelle et Collective du patient à risque CARdiovasculaire en médecine générale

Sigle ou acronyme ETHICCAR

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Accord CNIL n°908457 reçu le 02/11/2009 - Avis favorable CCTIRS reçu le 18/04/2008

Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie
Psychologie et psychiatrie

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie
Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Mode de vie et comportements
Nutrition

Autres, précisions Hypertension artérielle

Mots-clés Éducation thérapeutique, psychosocial, individuel, collectif., risque cardiovasculaire, nutrition, alcool, tabac, activité physique, profil

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Gay

Prénom Bernard

Adresse Département de Médecine Générale Université Bordeaux Segalen - Case 148 - 146 rue Léo Saignat
33076 Bordeaux cedex

Téléphone +33 (0)5 57 57 12 77

Email bernard.gay@u-bordeaux.fr

Laboratoire	U 897 - Département de Médecine Générale
Organisme	Université de
Nom du responsable	Demeaux
Prénom	Jean-Louis
Adresse	Departement de Médecine Générale Université Bordeaux Segalen - Case 148 - 146 rue Léo Saignat 33076 Bordeaux cedex
Téléphone	+33 (0)5 57 57 12 77
Email	jean-louis.demeaux@u-bordeaux.fr
Laboratoire	U 897 - Département de Médecine Générale
Organisme	Université de

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions URCAM Aquitaine (FNPEIS), Groupement Régional de Santé Publique, HAS, INPES

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Université de Bordeaux

Statut de l'organisation Secteur Public

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 cas-témoins

Origine du recrutement des participants	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Oui
Précisions	Intervention au niveau de groupes (clusters)
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	102 médecins généralistes sont tirés au sort, incluant chacun 3 patients en moyenne, répartis sur 6 pôles en Aquitaine (Carto Santé URCAM). Les patients sont sélectionnés de la manière suivante : 3 premiers patients éligibles à l'étude et acceptant de participer (tenue d'un registre de patients).
Objectif de la base de données	
Objectif principal	<p>Évaluer l'efficacité de l'éducation thérapeutique sur la réduction du risque et/ou de la morbi-mortalité cardiovasculaires des patients hypertendus, par rapport au suivi habituel.</p> <p>Objectifs secondaires :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Décrire l'évolution du score de risque cardiovasculaire sur 5 ans dans les trois groupes : éducation individuelle, éducation collective et groupe témoin (suivi habituel) ; - Comparer la morbi-mortalité dans les 3 groupes ; - Comparer l'efficacité de l'intervention individuelle ou de l'intervention collective versus le suivi habituel ; - Comparer les résultats de l'intervention individuelle à ceux de l'intervention collective ; - Analyser le profil psychosocial des réponders à l'une ou l'autre des méthodes ; - Repérer les éléments susceptibles de justifier le choix de l'une ou de l'autre méthode ou de leur association ; - Décrire et comparer la qualité de vie des patients dans les 3 groupes.
Critères d'inclusion	<ul style="list-style-type: none"> - Hommes de plus de 50 ans et femmes de plus de 60 ans (âge < 75 ans) - Présentant une HTA essentielle (pression systolique \geq 140 mmHg, pression diastolique \geq 90 mmHg) - Présentant un autre facteur de risque : tabac, diabète, dyslipidémie (soit au minimum 3 facteurs de risque cardiovasculaire) - Sans antécédent d'accident cardiovasculaire

(prévention primaire)

Critères d'exclusion:

- Antécédent d'accident cardiovasculaire
- Hypertension artérielle secondaire
- Diabète de type 1
- Pathologie susceptible d'engager le pronostic vital à court terme
- Situation sociale ou culturelle rendant impossible une démarche éducative
- Impossibilité d'un suivi sur au moins deux ans
- Patient inclus dans une autre étude susceptible de modifier la prise en charge (étude de cohorte, essai thérapeutique)

Type de population	
Age	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	Aquitaine Limousin Poitou-Charentes
Détail du champ géographique	Aquitaine
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2009
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	188 patients inclus : 66 dans le groupe d'intervention collective, 68 dans le groupe d'intervention individuelle et 54 dans le groupe témoin.
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques

Données déclaratives
Données biologiques

Données cliniques, précisions

Dossier clinique
Examen médical

Détail des données cliniques
recueillies

Événements cardiovasculaires, Indice de Masse
Corporelle, échocardi.

Données déclaratives,
précisions

Face à face

Détail des données déclaratives
recueillies

Questionnaire médical : tabac, alcool, activité
physique, médicaments, qualité de vie

Données biologiques, précisions

--

Existence d'une bibliothèque

Non

Paramètres de santé étudiés

Événements de santé/morbidité
Événements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santé
Qualité de vie/santé perçue
Autres

Consommation de soins,
précisions

Produits de santé

Autres, précisions

Score de risque cardiovasculaire

Modalités

Mode de recueil des données

J0, J0 + 6 mois, J0 + 12 mois, J0 + 24 mois, J0 +
36 mois, J0 + 48 mois, J0 + 60 mois.

Suivi des participants

Oui

Appariement avec des sources
administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

[http://www.researchgate.net/publication/233842679
_Education_thrapeutique_du_patient_en_mdecine_g
_nrale._Ltude_ETHICCAR_faisabilit_et_valuation_chez
_le_patient__risque_cardiovasculaire](http://www.researchgate.net/publication/233842679_Education_thrapeutique_du_patient_en_mdecine_g_nrale._Ltude_ETHICCAR_faisabilit_et_valuation_chez_le_patient_risque_cardiovasculaire)

Accès

Charte d'accès aux données

Contactez le responsable scientifique.

(convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique