

# DEVENIR - Etude transversale sur le devenir des patients hospitalisés pour insuffisance cardiaque et suivi en cardiologie libérale en France

Responsable(s) :Cohen-Solal Alain

Date de modification : 01/08/2018 | Version : 1 | ID : 73113

## Général

### Identification

Nom détaillé	Etude transversale sur le devenir des patients hospitalisés pour insuffisance cardiaque et suivi en cardiologie libérale en France
Sigle ou acronyme	DEVENIR

### Thématiques générales

Domaine médical	Cardiologie
Déterminants de santé	Autres (précisez)
Autres, précisions	Insuffisance cardiaque
Mots-clés	hospitalisation pour insuffisance cardiaque, insuffisance cardiaque

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Cohen-Solal
Prénom	Alain
Adresse	2 Rue Ambroise Paré 75010 Paris
Email	alain.cohen-solal@aphp.fr
Organisme	Hopital Lariboisière - APHP

### Collaborations

### Financements

Financements	Privé
Précisions	MENARINI France

### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur MENARINI France

Statut de l'organisation Secteur Privé

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 sélection de professionnels d'exercice libéral

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 Etude transversale, sélection des patients lors des consultations en cardiologie libérale

### Objectif de la base de données

Objectif principal Décrire les modalités de prise en charge des patients suivis pour insuffisance cardiaque en cardiologie libérale.

Critères d'inclusion Homme ou Femme âgé(e) de plus de 18 ans présentant une insuffisance cardiaque ayant été hospitalisé(e) au cours des 18 mois précédant la consultation d'inclusion pour un tableau d'insuffisance cardiaque.

### Type de population

Age Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)  
Personnes âgées (65 à 79 ans)  
Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée Sujets malades

Sexe Masculin  
Féminin

Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	09/2007
Année du dernier recueil	08/2008
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[ individus
Détail du nombre d'individus	1452
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données paracliniques, précisions	ECG, Echographie, PA
Données biologiques, précisions	BNP ou NT pro-BNP, créatininémie, clairance de la créatinine, hémoglobine, Sodium, Potassium
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Le dossier clinique du patient, un examen clinique, le questionnaire administré par le médecin
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources	Non

administratives

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)

Abstracts publiés (ESC 2009, Heart Failure 2009),  
l'article en cours de rédaction.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique