

# PARITE - Étude transversale sur la prise en charge par les cardiologues de l'hypertension artérielle en fonction du sexe

Responsable(s) : Mounier-Vehier Claire

SIMON MADJLESSI Tabassome , UPMC-Paris-06

Date de modification : 01/01/2020 | Version : 1 | ID : 73287

## Général

### Identification

Nom détaillé	Étude transversale sur la prise en charge par les cardiologues de l'hypertension artérielle en fonction du sexe
Sigle ou acronyme	PARITE
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL

### Thématiques générales

Domaine médical	Cardiologie
Pathologie, précisions	hypertension artérielle
Déterminants de santé	Mode de vie et comportements Systèmes de soins et accès aux soins
Mots-clés	Femmes; Hypertension; Ischémie myocardique; Maladie cardiovasculaire; Risque cardiovasculaire global; Traitement

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Mounier-Vehier
Prénom	Claire
Téléphone	+33 (0)1 47 04 53 53
Email	claire.mounier-vehier@chru-lille.fr
Organisme	CHRU de Lille
Nom du responsable	SIMON MADJLESSI
Prénom	Tabassome
Email	tabassome.simon@upmc.fr

Laboratoire	UPMC-Paris-06
Organisme	hôpital Saint-Antoine, AP?HP
<b>Collaborations</b>	
<b>Financements</b>	
Financements	Privé
Précisions	Novartis Pharma S.A.S
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Novartis Pharma S.A.S
Statut de l'organisation	Secteur Privé
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHRU de Lille
Statut de l'organisation	Secteur Public
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
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
Critère de sélection des participants	Autre traitement ou procédure
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	Les cardiologues devaient inclure les deux premiers hommes et les deux premières femmes vus en consultation de routine pour une hypertension essentielle

## Objectif de la base de données

Objectif principal	L'objectif principal de cette étude française observationnelle, transversale, multicentrique, a été d'évaluer en fonction du sexe, la prise en charge par des cardiologues libéraux de l'hypertension artérielle (HTA) et du risque cardiovasculaire global.
--------------------	--

Critères d'inclusion	Patients consultant chez un cardiologue participant pour une hypertension essentielle
----------------------	---

## 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
------------------------------	--------

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil	2010
--------------------------	------

Année du dernier recueil	2010
--------------------------	------

## 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	3440
------------------------------	------

## 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	La pression artérielle systolique et diastolique. Données démographiques; poids et la taille ; antécédents médicaux et chirurgicaux; diabète; les taux de lipides dans le sang, l'obésité abdominale, lésions des organes cibles (lectures de la microalbuminurie et de l'hypertrophie ventriculaire gauche telle que mesurée par électrocardiographie et échocardiographie); maladies cardio-vasculaires et rénales concomitantes; tests ou les procédures cardiovasculaires supplémentaires effectuées dans les 6 mois précédant la visite. Détails du traitement antihypertenseur et d'autres médicaments cardiovasculaires
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Antécédents familiaux d'événements cardiovasculaires prématurés, le statut de fumeur, mode de vie; consommation d'alcool
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Consultations (médicales/paramédicales)
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Par les cardiologues
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1875213612001167">http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1875213612001167</a>
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contactez le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès pas encore planifié