

REAL.FR - Etude longitudinale sur des patients du réseau sur la maladie d'Alzheimer

Head :Vellas Bruno, Inserm U 1027

Last update : 09/05/2017 | Version : 2 | ID : 8787

General

Identification

Detailed name Etude longitudinale sur des patients du réseau sur la maladie d'Alzheimer

Sign or acronym REAL.FR

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation Accord CNIL

General Aspects

Medical area Gériatrie
Neurologie

Health determinants Génétique

Keywords Filière de prise en charge, institutionnalisation, réseau

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Vellas

Surname Bruno

Address CHU de Toulouse GERONTOPOLE 170, Avenue de Caselardit TSA 40031 31059 Toulouse Cédex 09

Phone +33 (0)5 61 77 64 25

Email vellas.b@chu-toulouse.fr

Unit Inserm U 1027

Organization CHU de

Collaborations

Funding

Funding status Publique

Details Ministère de la santé

Governance of the database

Sponsor(s) or organisation(s) responsible CHU de Toulouse

Organisation status Public

Additional contact

Main features

Type of database

Type of database Bases de données issues d'enquêtes

Study databases (details) Etudes longitudinales (hors cohortes)

Database recruitment is carried out by an intermediary Via une sélection de services ou établissements de santé

Database recruitment is carried out as part of an interventional study Non

Additional information regarding sample selection. La population de l'étude est constituée de patients présentant une démence de type Alzheimer.

Database objective

Main objective Assurer un suivi régulier du patient et de son entourage afin d'évaluer les aspects cognitifs et non cognitifs de la maladie.
Analyser les modes de recours et de prise en charge médicamenteuse et non médicamenteuse de la personne âgée atteinte d'une MA sur un échantillon national dans des contextes diversifiés sur le plan socioculturel. Identifier les éventuels dysfonctionnements dans la prise en charge, comme les hospitalisations répétées ou les institutionnalisations réalisées en urgence.

Inclusion criteria

- homme et femme
- patient présentant une démence de type Alzheimer

Population type

Age	Personnes âgées (65 à 79 ans) Grand âge (80 ans et plus)
Population covered	Sujets malades
Gender	Masculin Féminin
Geography area	National
Detail of the geography area	16 centres hospitaliers universitaires de gériatrie, neurologie ou psychiatrie
Data collection	
Dates	
Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)	2000
Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)	2002
Size of the database	
Size of the database (number of individuals)	[500-1000[individus
Details of the number of individuals	700
Data	
Database activity	Collecte des données terminée
Type of data collected	Données déclaratives Données paracliniques
Declarative data (detail)	Face à face
Details of collected declarative data	Cahier d'observation: données sociodémographiques, antécédents médicaux et chirurgicaux, date des premiers symptômes et ancienneté du diagnostic de la maladie, liste actualisée des médicaments consommés, liste des divers traitements psychotropes ou spécifiques de la maladie consommés, évaluation de l'autonomie par l'ADL et l'IADL, évaluation globale des fonctions cognitives par le MMS et l'ADAS-Cog, évaluation du stade de la démence par l'échelle GDS de Reisberg et la CDR, évaluation des troubles comportementaux du patient par le NPI, évaluation

du statut nutritionnel à l'aide du MNA, évaluation des troubles de l'équilibre (équilibre en appui unipodal, mode d'habitation, recours à un service d'aide à domicile tel qu'aide ménagers, soins infirmiers à domicile, infirmière libérale, recours à une aide rémunérée privée telle qu'employée de maison, garde de nuit, femme de ménage, portage des repas, allocations perçues au titre de personnes âgées dépendantes (Prestation Spécifique Dépendance, Allocation Personnalisée d'Autonomie), sources de revenus (retraite, soutien familial ou de l'entourage, allocations diverses, rentes), niveau d'éducation (niveau de scolarité, diplôme le plus élevé obtenu), ancienne(s) profession(s).

Paraclinical data (detail)

- Scanner cérébral- Bilan thyroïdien

Presence of a biobank

Non

Health parameters studied

Événements de santé/morbidité
Qualité de vie/santé perçue

Procedures

Data collection method

Le recueil des données est effectué lors des visites réalisées tous les 6 mois dans les CHU participant à l'étude. Les données sont recueillies, grâce à un cahier d'observation, par une équipe médicale formée à la passation des différents tests.

Participant monitoring

Oui

Details on monitoring of participants

Suivi sur 4 ans

Links to administrative sources

Non

Promotion and access

Promotion

Link to the document

<http://tinyurl.com/HaI-REAL-FR>

Description

Liste des publications dans HAL

Link to the document

[http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=Vellas+B\[author\]+AND+%28REAL.FR+OR+REAL-FR%29](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=Vellas+B[author]+AND+%28REAL.FR+OR+REAL-FR%29)

Description

Liste des publications dans Pubmed

Access

Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay)

Contacter le responsable scientifique

Access to aggregated data

Accès restreint sur projet spécifique

Access to individual data

Accès restreint sur projet spécifique