

CARDIORENAL - Cohorte de patients à risque cardiovasculaire élevé : observatoire du risque CARDIOvasculaire et RENAL chez des patients hypertendus à haut risque cardiovasculaire

Responsable(s) :Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 130

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients à risque cardiovasculaire élevé : observatoire du risque CARDIOvasculaire et RENAL chez des patients hypertendus à haut risque cardiovasculaire

Sigle ou acronyme CARDIORENAL

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL N°903103

Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie
Neurologie
Urologie, andrologie et néphrologie

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Génétique
Mode de vie et comportements
Produits de santé

Autres, précisions Infarctus du myocarde, accident vasculaire cérébral, décès cardiovasculaire

Mots-clés Patients à risque élevé, événements cardiovasculaires, suivi

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Herrmann

Prénom Marie-Annick

Adresse 3 RUE JOSEPH MONIER 92500 RUEIL-MALMAISON

Téléphone +33 (1) 58 83 60 00

Email marie-annick.herrmann@bms.com

| | |
|---|--|
| Laboratoire | Bristol-Myers Squibb |
| Nom du responsable | Schmidely |
| Prénom | Nathalie |
| Adresse | 3 RUE JOSEPH MONIER 92500 RUEIL-MALMAISON |
| Téléphone | +33 (1) 58 83 60 00 |
| Email | nathalie.schmidely@bms.com |
| Laboratoire | Bristol-Myers Squibb |
| Collaborations | |
| Financements | |
| Financements | Privé |
| Précisions | Bristol-Myers Squibb France / Sanofi-Aventis France |
| Gouvernance de la base de données | |
| Organisation(s) responsable(s) ou promoteur | Bristol-Myers Squibb France (BMS) |
| Statut de l'organisation | Secteur Privé |
| Organisation(s) responsable(s) ou promoteur | Sanofi Aventis |
| 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 de cohortes |
| Origine du recrutement des participants | Via une sélection de services ou établissements de santé |
| Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude | Non |

interventionnelle

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Sondage aléatoire en grappes

Objectif de la base de données

Objectif principal

Évaluer, sur une cohorte de patients à risque cardiovasculaire élevé selon la définition de l'ANAES et suivis en médecine de ville, l'incidence des événements cardiovasculaires majeurs (IDM, AVC et décès cardiovasculaires) en fonction des différentes sous-classes de risque définies par l'ANAES dans le niveau à "risque élevé"

Critères d'inclusion

H/F adultes, vus en consultation ambulatoire par des médecins généralistes et cardiologues, présentant une HTA essentielle traitée, ou telle que PAS/PAD > 140/90 mmHg en l'absence de traitement, suivis de façon habituelle par le médecin enquêteur

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 métropolitaine

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2003

Année du dernier recueil

2007

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)

[10 000-20 000[individus

Détail du nombre d'individus 16600

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés
Événements de santé/morbidité
Événements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santé

Consommation de soins, précisions
Hospitalisation
Consultations (médicales/paramédicales)
Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données Cahier d'observation papier

Suivi des participants Oui

Détail du suivi Y1, Y2, Y3

Appariement avec des sources administratives Non

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) Publications

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique