

CALIPSO - Cohorte de patients ayant fait un SCA dans l'année : évaluation en ambulatoire de la valeur pronostique de l'AOMI diagnostiquée par la clinique ou par la mesure de l'IPS

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

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 137

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients ayant fait un SCA dans l'année : évaluation en ambulatoire de la valeur pronostique de l'AOMI diagnostiquée par la clinique ou par la mesure de l'IPS

Sigle ou acronyme CALIPSO

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL N° 08.098

Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie

Autres, précisions Artériopathie Oblitérante des Membres Inférieurs (AOMI) chez des patients ayant eu un Syndrome coronaire aigu

Mots-clés AOMI, IPS, valeur pronostique, événements ischémiques, Cardiologie, SCA, prévention secondaire

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Herrmann

Prénom Marie-Annick

Adresse 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison

Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00

Email marie-annick.herrmann@bms.com

Laboratoire Bristol-Myers Squibb

Nom du responsable Schmidely

| | |
|-------------|--|
| Prénom | Nathalie |
| Adresse | 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison |
| Téléphone | +33 (0)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 |

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

| | |
|---|--|
| 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 interventionnelle | Non |
| Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon | Sondage aléatoire en grappes |

Objectif de la base de données

| | |
|--------------------|--|
| Objectif principal | Déterminer la valeur pronostique de AOMI |
|--------------------|--|

(symptomatique ou asymptomatique) sur la survenue d'événements ischémiques (décès, récurrence ischémique myocardique, accident vasculaire cérébral (AVC), revascularisation, rehospitalisation pour événements ischémiques) chez des patients ayant eu un SCA récent.

Critères d'inclusion

Partie Registre : patient H/F adulte, vu en consultation de cardiologie libérale, ayant un antécédent de SCA avec ou sans sus décalage du segment ST dans les 12 derniers mois.
Partie Etude : patients du registre (2 premiers pts consécutifs du registre sans AOMI) + (2 premiers patients consécutifs du registre avec AOMI (symptomatique ou asymptomatique) et IPS inférieur à 0.9)

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

2008

Année du dernier recueil

2009

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

Registre/register : 2883 Cohorte/cohort : 1760

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

| | |
|-----------------------------------|---|
| Type de données recueillies | Données cliniques Données biologiques |
| Données cliniques, précisions | Dossier clinique |
| Données biologiques, précisions | glycémie à jeun, créatininémie, hémoglobine glyquée, chol total, HDL, LDL, triglycérides |
| Existence d'une bibliothèque | Non |
| Paramètres de santé étudiés | Evénements de santé/morbidité Evénements 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 | Cahiers d'observation papier |
| Suivi des participants | Oui |
| Détail du suivi | M0, M9 |
| 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 |