

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
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	09/2007
Année du dernier recueil	08/2008
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	1452
Données	
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
Modalités	
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