

I-SYPRES - Observational study on the diagnostic elements of Heart Failure with Preserved Systolic Function (HF-PSF) in private practice

Responsable(s) :Vignal Franck, Sanofi Aventis

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 89

Général	
Identification	
Nom détaillé	Observational study on the diagnostic elements of Heart Failure with Preserved Systolic Function (HF-PSF) in private practice
Sigle ou acronyme	I-SYPRES
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL n° 907194
Thématiques générales	
Domaine médical	Cardiology
Autres, précisions	Heart Failure with Preserved Systolic Function
Mots-clés	metabolic and cardiological risk factors
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Vignal
Prénom	Franck
Téléphone	+33 (0)1 57 63 26 47
Email	franck.vignal@sanofi-aventis.com
Laboratoire	Sanofi Aventis
Collaborations	
Financements	
Financements	Private
Précisions	sanofi-aventis
Gouvernance de la base de données	

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Sanofi-aventis France
Statut de l'organisation	Secteur Privé
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Longitudinal study (except cohorts)
Origine du recrutement des participants	A selection of health care professionals
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Consecutive inclusion of 4 eligible patients per physician
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Describe in private cardiology practice the diagnostic elements of Heart Failure with Preserved Systolic Function (HF-PSF) for patients: - for whom the private cardiologist makes an initial diagnosis of HF-PSF, - monitored through appointments and for whom the HF-PSF diagnosis was made during hospitalization
Critères d'inclusion	Aged over 18; Presenting HF-PSF that has been diagnosed in the past 6 months either by a private cardiologist or during hospitalization; Agreeing to take part in the study
Type de population	
Age	Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years) Adulthood (45 to 64 years) Elderly (65 to 79 years)
Population concernée	Sick population

Sexe	Male Woman
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2007
Année du dernier recueil	2009
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[individuals
Détail du nombre d'individus	1168
Données	
Activité de la base	Data collection completed
Type de données recueillies	Clinical data Biological data
Données cliniques, précisions	Direct physical measures
Données biologiques, précisions	creatinine levels, blood sodium levels, blood glucose, hemoglobin levels
Existence d'une bibliothèque	No
Paramètres de santé étudiés	Health event/morbidity Health event/mortality
Modalités	
Suivi des participants	Yes
Détail du suivi	6 months
Appariement avec des sources administratives	No
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)

methods for accessing the database are currently
being defined

Accès aux données agrégées

Access on specific project only

Accès aux données individuelles

Access on specific project only