

EPIMAD - Registre des Maladies Inflammatoires Chroniques de l'Intestin du Nord Ouest de la France (Registre qualifié 2013-2016)

Responsable(s) : COLOMBEL Jean-Frédéric
Gower-Rousseau Corine

Date de modification : 23/02/2011 | Version : 2 | ID : 1062

Général

Identification

Nom détaillé Registre des Maladies Inflammatoires Chroniques de l'Intestin du Nord Ouest de la France (Registre qualifié 2013-2016)

Sigle ou acronyme EPIMAD

Thématiques générales

Domaine médical Gastro-entérologie et hépatologie
Pédiatrie

Déterminants de santé Génétique
Géographie
Nutrition

Mots-clés Incidence Facteurs de risque

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	COLOMBEL
Prénom	Jean-Frédéric
Adresse	Service des Maladies Appareil Digestif Hôpital Huriez 1er est CHRU Lille
Téléphone	0320445320
Email	jean-frederic.colombel@chru-lille.fr
Organisme	Centre Hospitalier Universitaire de Lille
Nom du responsable	Gower-Rousseau
Prénom	Corine
Téléphone	+33 (0)3 20 44 55 18
Email	corinne.gower@gmail.com

Organisme	Centre Hospitalier Universitaire de Lille
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Institut national de la santé et de la recherche médicale - INSERM Institut de veille sanitaire - InVS Ferring company and Hospital grants (national or regional) by PHRC International grants (IOIBD)
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	INSERM
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	InVS
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Centre Hospitalier Universitaire de Amiens
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Centre Hospitalier Universitaire de Lille et Rouen
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CENTRE D'INVESTIGATION CLINIQUE DU CHRU DE LILLE
Statut de l'organisation	Secteur Public
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Registres de morbidité
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Exhaustivité

Objectif de la base de données

Objectif principal Connaître incidence et prévalence des MICI dans une zone géographique représentant 10% de la population française. Bâtir étude épidémiologiques analytiques pour facteurs physiopathogéniques à l'origine des MICI

Critères d'inclusion Patient ayant un tableau clinique, endoscopique, histologique et/ou radiologique compatible avec une MICI et demeurant dans un des 4 départements 59, 62, 76 ou 80

Type de population

Age Nouveau-nés (naissance à 28j)
Nourrissons (28j à 2 ans)
Petite enfance (2 à 5 ans)
Enfance (6 à 13 ans)
Adolescence (13 à 18 ans)
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 Régional

Régions concernées par la base de données Nord - Pas-de-Calais Picardie
Normandie

Détail du champ géographique Départements du Nord, Pas de Calais, Somme et Seine-Maritime

Collecte

Dates

Année du premier recueil 1988

Année du dernier recueil 2012

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) > ou égal à 20 000 individus

Détail du nombre d'individus	16000 IBD (9200 CD, 6000 UC et 800 IBDU)7000 cases of possible IBD, acute or indeterminate chronic colitis necessitating a follow-up to be classified
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Données paracliniques, précisions	Examen radiologiques, endoscopiques et histologiques
Données administratives, précisions	sexe, date de naissance, code INSEE habitation au moment du diagnostic
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)
Modalités	
Mode de recueil des données	Questionnaire validé et publié rempli par enquêteurs chez tous les gastroentérologues adultes et pédiatriques des 4 départements. Expertise en aveugle
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Uniquement formes non classantes d'emblée+cohortes pédiatriques (<17 ans) et séniors (>60 ans)
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Accès	
Charte d'accès aux données	Plaquette de résultats remise tous les 2 ans aux

(convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

gastroentérologues, réunion annuelle de remise de résultats

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique