

# EI-THÈQUE - Registre clinico-biologique de l'endocardite infectieuse au CHU de Nancy et mise en place d'une spécimenothèque

Responsable(s) :Alla Francois, CIC-EC INSERM CHU  
Selton-Suty , CARDIOLOGIE CHU

Date de modification : 29/08/2013 | Version : 1 | ID : 60189

## Général

### Identification

Nom détaillé Registre clinico-biologique de l'endocardite infectieuse au CHU de Nancy et mise en place d'une spécimenothèque

Sigle ou acronyme EI-THÈQUE

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

### Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie  
Maladies infectieuses

Autres, précisions Endocardite infectieuse

Mots-clés intervention chirurgicale valvulaire, hospitalisation, décès

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Alla  
Prénom Francois  
Adresse 54000 NANCY  
Email f.alla@chu-nancy.fr  
Laboratoire CIC-EC INSERM CHU

Nom du responsable Selton-Suty  
Adresse 54000 NANCY  
Téléphone 383153243  
Email c.suty-selton@chu-nancy.fr

Laboratoire	CARDIOLOGIE CHU
<b>Collaborations</b>	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	Implication dans un réseau de cohorte : ICE
Autres	Autres cohortes apparentées : non
<b>Financements</b>	
Financements	Publique
Précisions	CPRC
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Nancy
Statut de l'organisation	Secteur Public
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
Type de base de données	Registres de morbidité
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	Prospectif. Date de fin des inclusions indéterminés.
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	Enrichir la banque de données cliniques et biologiques des patients pris en charge pour endocardite infectieuse au CHU de Nancy depuis 1991 ; Enrichir de façon prospective cette banque par de

nouveaux items recouvrant de façon précise les différents aspects évolutifs et thérapeutiques de la maladie ;  
Constituer une spécimenothèque (sérothèque et plasmathèque) afin de pouvoir répondre rapidement aux futures problématiques hématologiques (marqueur du risque embolique par exemple).

Critères d'inclusion	Patient lorrains hospitalisés au CHU de Nancy depuis 1991 pour EI.
<b>Type de population</b>	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	Régional
Régions concernées par la base de données	Alsace Champagne-Ardenne Lorraine
Détail du champ géographique	Lorraine
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	01/1991
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[ individus
Détail du nombre d'individus	[1000-5000[.
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données déclaratives Données biologiques
Données déclaratives, précisions	Face à face

Détail des données déclaratives recueillies	Fiche d'information à l'inclusion et au cours du suivi renseignée par les médecins / ARC.
Données biologiques, précisions	Prélèvement de sang et de plasma.
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Plasma
Détail des éléments conservés	Sérothèque, Plasmathèque.
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	Examens cliniques : saisie manuscrite. Examens biologiques : saisie manuscrite.
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence au moment de la saisie des données informatiques et après la saisie des données informatiques. Gestion des données manquantes par retour au dossier source et/ou retour vers un tiers. Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi. Réalisation d'audit qualité interne annuellement. Procédure qualité POS (Procédures Opératoires Standardisées). Les patients sont informés de l'utilisation de leur données par écrit.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Durée indéterminée
Appariement avec des sources administratives	Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24914062>

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22492317>

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21308537>

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20036573>

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19208650>

## Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Utilisation possible des données par des équipes académiques Utilisation non possible des données par des industriels
---	--

Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
----------------------------	---------------------------------------

Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique
---------------------------------	---------------------------------------