

- Cohorte de patients atteints d'épisode dépressif majeur : caractère prédictif du seuil de cholestérolémie totale/ lien possible avec les conduites suicidaires

Responsable(s) : Courtet Philippe, U 1061 : Neuropsychiatrie : Recherche épidémiologique et clinique Equipe 2
: Comportement suicidaire

Date de modification : 31/01/2013 | Version : 1 | ID : 5468

Général	
Identification	
Nom détaillé	Cohorte de patients atteints d'épisode dépressif majeur : caractère prédictif du seuil de cholestérolémie totale/ lien possible avec les conduites suicidaires
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL n° 1571206, CPP: 120202sc (06/03/2012)
Thématiques générales	
Domaine médical	Biologie Endocrinologie et métabolisme Psychologie et psychiatrie
Déterminants de santé	Nutrition
Autres, précisions	troubles de l'humeur, conduites suicidaires, cholestérol
Mots-clés	cholestérol
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Courtet
Prénom	Philippe
Adresse	Hôpital la Colombière, Pavillon 42 39 avenue Charles Flahault B.P. 34493 34093 Montpellier - Cedex 5 - France
Téléphone	+33 (0)4 99 61 45 60
Email	p-courtet@chu-montpellier.fr
Laboratoire	U 1061 : Neuropsychiatrie : Recherche épidémiologique et clinique Equipe 2 : Comportement suicidaire

Organisme	INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche
-----------	---

Collaborations

Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	CHU Montpellier
------------	-----------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale
---	--

Statut de l'organisation	Secteur Public
--------------------------	----------------

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Montpellier : promoteur
---	-----------------------------

Statut de l'organisation	Secteur Public
--------------------------	----------------

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 de cohortes
---	--------------------

Origine du recrutement des participants	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral 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	tous les sujets répondant aux critères et acceptant de participer sont inclus, pas de randomisation
--	---

Objectif de la base de données

Objectif principal	Etudier le taux de cholestérol comme facteur prédictif de survenue de conduite suicidaire à 18
--------------------	--

mois dans le cadre d'un épisode dépressif.

Critères d'inclusion	majeurs, répondre aux critères DSMIV d'épisode dépressif majeur
Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Population générale
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	Départemental
Régions concernées par la base de données	Languedoc-Roussillon Midi-Pyrénées
Détail du champ géographique	Hérault
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	06/2012
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[individus
Détail du nombre d'individus	95 individus fin 2012 - Prévision: 555 patients 95 individuals end 2012 - Prediction: 555 patients
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Données biologiques, précisions	numération formule sanguine, coagulation,

ionogramme, fonction rénale et hépatique, fonction thyroïdienne, glycémie à jeun, bilan lipidique, bHCG pour femmes

Existence d'une biothèque

Oui

Contenu de la biothèque

Sérum
ADN

Détail des éléments conservés

Sérum et ADN. La durée de conservation des échantillons sera de 30 ans

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

Les données cliniques sont recueillies lors des consultations à 1, 3, 6 12 et 18 mois sont recueillies, les données biologiques le sont lors des visites 6,12 et 18 mois.

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

5 visites sur une période de 18 mois (évaluations cliniques et biologiques répétées)

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)

Les données pourront être disponibles pour d'autres chercheurs dans le cadre d'un travail ancillaire (après accord du Pr Courtet)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique