

IMPACT - Étude de recherche des déterminants de non contrôle de la pression artérielle chez des patients hypertendus traités en surpoids ou obèses par rapport à des patients hypertendus traités de poids normal

Responsable(s) : Vignal Franck, Sanofi Aventis

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 87

Général

Identification

Nom détaillé	Étude de recherche des déterminants de non contrôle de la pression artérielle chez des patients hypertendus traités en surpoids ou obèses par rapport à des patients hypertendus traités de poids normal
--------------	--

Sigle ou acronyme	IMPACT
-------------------	--------

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	accord cadre CNIL 1250160
--	---------------------------

Thématiques générales

Domaine médical	Cardiologie
-----------------	-------------

Autres, précisions	surpoids et hypertension
--------------------	--------------------------

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	Privé
--------------	-------

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 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
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 3 premiers patients consécutifs répondant aux critères de sélection pour les médecins généralistes et les 6 premiers patients consécutifs répondant aux critères de sélection pour les médecins cardiologues, selon les ratios suivants :
- 1 patient hypertendu traité obèse ou en surpoids chez les MG, 3 chez les cardiologues,
- 1 patient hypertendu traité de poids normal chez les MG, 3 chez les cardiologues,
- chez les MG, le 3ème patient recruté pouvait être obèse, en surpoids ou de poids normal.

Objectif de la base de données

Objectif principal Rechercher les déterminants du non-contrôle de la pression artérielle chez des patients hypertendus traités en surpoids ou obèses par rapport à des hypertendus traités de poids normal

Critères d'inclusion Homme ou femme, Agé(e) de plus de 18 ans, Présentant une hypertension artérielle (HTA) essentielle traitée depuis au moins 1 an, Ayant un IMC < 25 kg/m² pour les patients de poids normal, Ayant un IMC ≥ 25 kg/m² pour les patients en surpoids ou obèses

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	2008
--------------------------	------

Année du dernier recueil	2009
--------------------------	------

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	3750
------------------------------	------

Données

Activité de la base	Collecte des données terminée
---------------------	-------------------------------

Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
-----------------------------	---

Données cliniques, précisions	Dossier clinique
-------------------------------	------------------

Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
----------------------------------	---------------------------

Existence d'une bibliothèque	Non
------------------------------	-----

Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité
-----------------------------	-------------------------------

Modalités

Mode de recueil des données	Remplissage de fiche de recueil de données par les médecins-observateurs participants
-----------------------------	---

Suivi des participants	Non
------------------------	-----

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)	« modalités d'accès à la base de données en cours de définition »
--	---

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

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