

# COPART - Etude longitudinale sur des patients artériopathes hospitalisés

Responsable(s) :Bura-Riviere Alessandra, U1048 Institut des maladies métaboliques et cardiovasculaires (I2MC)Équipe/activité : Production et fonction plaquettaire, signalisation et phosphoinositides

Date de modification : 06/03/2015 | Version : 3 | ID : 8949

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur des patients artériopathes hospitalisés

Sigle ou acronyme COPART

### Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie

Mots-clés Index de pression systolique, événements coronaire et cérébrovasculaire, hospitalisation, artériopathie, survie globale

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Bura-Riviere

Prénom Alessandra

Adresse 1 av du professeur Jean Poulhes, service de médecine vasculaire, CHU Toulouse, 31059 Toulouse CEDEX 09

Téléphone +33 (0)5 61 32 24 38

Email bura-riviere.a@chu-toulouse.fr

Laboratoire U1048 Institut des maladies métaboliques et cardiovasculaires (I2MC)Équipe/activité : Production et fonction plaquettaire, signalisation et phosphoinositides

Organisme CHU Toulouse ;

### Collaborations

### Financements

Financements Publique

Précisions	CHU
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Toulouse
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Toulouse
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
Type de base de données	Bases de données issues d'enquêtes
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Etudes longitudinales (hors cohortes)
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé Via une base administrative ou un registre
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	Patients consécutifs atteints d'artériopathie oblitérante des membres inférieurs, hospitalisés dans les CHU de Toulouse, Bordeaux et Limoges
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	Constituer une base de données sur l'artériopathie oblitérante des membres inférieurs, d'origine athéromateuse, chez le patient hospitalisé, permettant de juger de la prise en charge, du suivi et du pronostic du patient atteint.
Critères d'inclusion	- adulte - avec une artériopathie athéromateuse des membres inférieurs objectivée

- hospitalisé pour la prise en charge de l'artériopathie  
-ayant accepté de participer au protocole

## Type de population

Age  
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  
Aquitaine Limousin Poitou-Charentes  
Languedoc-Roussillon Midi-Pyrénées

Détail du champ géographique  
Toulouse, Bordeaux, Limoges

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil  
06/2004

Année du dernier recueil  
en cours

### 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  
1200

## Données

Activité de la base  
Collecte des données active

Type de données recueillies  
Données déclaratives  
Données paracliniques  
Données administratives

Données déclaratives, précisions  
Auto-questionnaire papier

Données paracliniques, précisions  
Le diagnostic de resténose ou d'occlusion de pontage sera échographique ou par imagerie.

Données administratives, précisions	Une information sur le statut vital du patient sera demandée à la mairie de naissance ou de domicile pour l'ensemble des patients.
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales)
<b>Modalités</b>	
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	La fréquence du suivi est annuelle. Chaque patient devra avoir des informations sur son devenir à un an, les événements survenus au cours du suivi seront répertoriés.
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="http://www.portailvasculaire.fr/espace-sfmv/etude-copart">http://www.portailvasculaire.fr/espace-sfmv/etude-copart</a>
Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/Hal-COPART">http://tinyurl.com/Hal-COPART</a>
Description	Liste des publications dans HAL
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=copart">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=copart</a>
Description	Liste des publications dans Pubmed
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contacteur le responsable scientifique
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique