

# GeNesis - Cohorte d'enfants présentant un retard de croissance : génétique et neuroendocrinologie du retard statural / traitement par hormone de croissance

Responsable(s) : Médecin pharmacoépidémiologiste , Eli Lilly France

Date de modification : 10/11/2011 | Version : 2 | ID : 77

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte d'enfants présentant un retard de croissance : génétique et neuroendocrinologie du retard statural / traitement par hormone de croissance

Sigle ou acronyme GeNesis

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL N° 999310

### Thématiques générales

Domaine médical Endocrinologie et métabolisme  
Pédiatrie

Déterminants de santé Génétique  
Produits de santé

Mots-clés Retard statural, mesures auxologiques, efficacité relative en vie réelle, enfants, traitement, tolérance

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Médecin pharmacoépidémiologiste

Email fr\_mail\_pharmacoeppi@lilly.com

Laboratoire Eli Lilly France

### Collaborations

### Financements

Financements Privé

Précisions Eli Lilly and Company

### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s)  
ou promoteur

Eli Lilly

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 de cohortes

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

Pour la France : recrutement des patients par les  
endocrinologues, pédiatres et endocrino-pédiatres  
impliqués dans la prise en charge d'enfants  
présentant un retard de croissance et prescrivant  
des traitements par hormone de croissance et  
répartis sur l'ensemble du territoire

Objectif de la base de données

Objectif principal

Evaluer la tolérance et l'efficacité à long terme du  
traitement par l'hormone de croissance humaine  
recombinante à partir des données d'observation.

Critères d'inclusion

Enfant présentant un retard de croissance traité ou  
non par somatropine

Type de population

Age

Enfance (6 à 13 ans)

Population concernée

Sujets malades

Sexe

Masculin  
Féminin

Champ géographique

International

Détail du champ géographique

environ 30 pays dont la France

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil 2000

Année du dernier recueil 2015

### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [10 000-20 000[ individus

Détail du nombre d'individus 9697 (03/10/2012)

### Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques  
Données biologiques

Données cliniques, précisions Dossier clinique  
Examen médical

Données biologiques, précisions Glycémie à jeun, indicateurs biochimiques de la sécrétion de GH, dosages hormonaux, dosage des marqueurs osseux urinaires, dosages d'IGF-1 et IGFBP-3

Existence d'une bibliothèque Oui

Contenu de la bibliothèque ADN

Détail des éléments conservés bibliothèque non systématique

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité

### Modalités

Mode de recueil des données Cahier de recueil des données

Suivi des participants Oui

Détail du suivi suivi jusqu' à la taille finale

Appariement avec des sources administratives Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document	<a href="http://www.hal.inserm.fr/GENESIS">http://www.hal.inserm.fr/GENESIS</a>
-----------------------	---

Description	Liste des publications dans HAL
-------------	---------------------------------

Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/Pubmed-Cohorte-GENESIS">http://tinyurl.com/Pubmed-Cohorte-GENESIS</a>
-----------------------	---

Description	Liste des publications dans Pubmed
-------------	------------------------------------

## Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Rapport et publication
---	------------------------

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

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