

METADAP - Cohorte de patients déprimés nécessitant un traitement antidépresseur/syndromes métaboliques

Responsable(s) :Corruble Emmanuelle, INSERM U669 CHU DE BICETRE - SERVICE DE PSYCHIATRIE

Date de modification : 06/06/2013 | Version : 1 | ID : 60183

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients déprimés nécessitant un traitement antidépresseur/syndromes métaboliques

Sigle ou acronyme METADAP

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

Thématiques générales

Domaine médical Endocrinologie et métabolisme

Déterminants de santé Intoxication
Produits de santé

Autres, précisions syndromes métaboliques

Mots-clés définition, événements de santé, critères, pharmacologie, effets indésirables

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Corruble

Prénom Emmanuelle

Adresse 94275 LE KREMLIN BICETRE

Téléphone + 33 (0)1 45 21 25 24

Email emmanuelle.corruble@bct.aphp.fr

Laboratoire INSERM U669
CHU DE BICETRE - SERVICE DE PSYCHIATRIE

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

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions Ministère de la Santé (PHRC NATIONAL)

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur AP-HP

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 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 : 01/11/2011

Objectif de la base de données

Objectif principal Objectif général : étudier si les antidépresseurs induisent des syndromes métaboliques.
Objectif secondaire : identifier les facteurs prédictifs cliniques, génétiques et biologiques de survenue de syndromes métaboliques.

Critères d'inclusion Patients déprimés nécessitant un traitement antidépresseur

Type de population

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	National
Détail du champ géographique	Cohorte multicentrique (6 centres) Française: 3 centres en région parisienne et 3 en province.
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	11/2007
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	248
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
Détail des données cliniques recueillies	Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi Informations recueillies lors de l'examen clinique : critères du syndrome métabolique
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Détail des données déclaratives recueillies	Auto-questionnaire : à l'inclusion et au cours du suivi Information recueillie par l'auto-questionnaire : dépression Questionnaire par entretien à l'inclusion Informations recueillies lors de l'entretien : Mini
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : glycémie, cholestérolémie, triglycéridémie
Existence d'une bibliothèque	Oui

Contenu de la biothèque	Sérum Plasma ADN
Détail des éléments conservés	Sérothèque, plasmathèque, DNATHèque
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Auto-questionnaire : saisie directe Entretiens : saisie directe Examens cliniques : saisie directe Examens biologiques : saisie directe
Procédures qualité utilisées	Gestion des données manquantes par retour au dossier source ou retour vers un tiers. Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi. Relance des sujets pour réaliser les visites de suivi. Réalisation d'audits de qualité internes. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Durée du suivi : 6 mois Recueil de données à l'inclusion, 1 mois, 3 mois, 6 mois
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18707937
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 à déterminer Utilisation possible des données par des industriels à déterminer
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique