

# 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
<b>Modalités</b>	
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
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18707937">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18707937</a>
<b>Accès</b>	
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