

# COMAJ - Cohorte Malade Alzheimer Jeunes

Responsable(s) :Dubois Bruno, Centres de Mémoire de Ressources et de Recherche (CMRR) Hôpital de la Pitié-Salpêtrière

Date de modification : 07/09/2017 | Version : 1 | ID : 8026

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte Malade Alzheimer Jeunes

Sigle ou acronyme COMAJ

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

### Thématiques générales

Domaine médical Gériatrie  
Neurologie

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Génétique

Mots-clés données neuropathologiques, maladies  
neurologiques, troubles cognitifs, population jeune

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Dubois

Prénom Bruno

Adresse 47-83 boulevard de l'Hôpital 75651 Paris Cedex 13

Téléphone +33 (0)1 42 17 75 02

Email bruno.dubois@psl.aphp.fr

Laboratoire Centres de Mémoire de Ressources et de  
Recherche (CMRR) Hôpital de la Pitié-Salpêtrière

Organisme Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

### Collaborations

### Financements

Financements Mixte

Précisions	Fondation Recherche Alzheimer, ANR
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Assistance Publique - Hôpitaux de Paris AP-HP
Statut de l'organisation	Secteur Public
<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 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	Patients recrutés à partir de 3 centres investigateurs (Lille, Paris, Rouen).
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	Étudier les données neuropathologiques dans les maladies neurologiques avec troubles cognitifs avec constitution d'une banque de données standardisées (clinique, biologique, neurologique, imagerie, génétique, médicosociaux) par un suivi longitudinal de malades Alzheimer jeunes et constitution d'une banque tissulaire par prélèvement cérébral post-mortem.
Critères d'inclusion	<ul style="list-style-type: none"> <li>- homme ou femme</li> <li>- majeur</li> <li>- ayant une affection neurologique entraînant des troubles cognitifs et/ou comportementaux</li> <li>- Maladie d'Alzheimer possible ou probable</li> <li>- début des troubles avant 60 ans</li> <li>- aidant identifié</li> <li>- ayant signé le consentement</li> </ul>

## Type de population

Age Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée Sujets malades

Sexe Masculin  
Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique CHU Rouen - CHU Lille - GH Pitié Salpêtrière

## Collecte

## Dates

Année du premier recueil 10/2009

## Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) < 500 individus

Détail du nombre d'individus 345

## Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques  
Données paracliniques  
Données biologiques

Données cliniques, précisions Dossier clinique  
Examen médical

Détail des données cliniques recueillies Dossier médico-social, Ponction lombaire, examen neurologique.

Données paracliniques, précisions IRM TEP, évaluation neuropsychologique, épidémiologie

Données biologiques, précisions serum, plasma, LCR

Existence d'une bibliothèque Oui

Contenu de la bibliothèque Sérum  
Plasma  
Autres fluides (salive, urine, liquide amniotique, ?)  
Lignées cellulaires  
ADN

ADNc/ARNm  
Autres

Détail des éléments conservés      Liquide céphalo-rachidien, serum, plasma, génétique, tissus cérébraux

Paramètres de santé étudiés      Evénements de santé/morbidité  
Evénements de santé/mortalité

## Modalités

Mode de recueil des données      saisie sur ecrf

Nomenclatures employées      données anonymisées par identifiant : 5 ou 6 chiffres + 3 lettres

Suivi des participants      Oui

Modalités de suivi des participants      Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)  
Suivi par convocation du participant  
Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant

Détail du suivi      Consultation tous les 6 mois avec le neurologue et l'assistant social . Suivi annuel avec tests neuropsychologiques, bilan biologique et épidémiologie

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)      Contacter le responsable scientifique

Accès aux données agrégées      Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles      Accès restreint sur projet spécifique