

COREVE - Cohorte de femmes ayant présenté un premier événement thrombotique veineux documenté et/ou une thrombophilie

Responsable(s) :Scarabin Pierre-Yves, INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS

Date de modification : 29/08/2013 | Version : 1 | ID : 60110

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de femmes ayant présenté un premier événement thrombotique veineux documenté et/ou une thrombophilie

Sigle ou acronyme COREVE

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

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie
Mode de vie et comportements
Travail

Autres, précisions thrombose veineuse

Mots-clés modes de contraception hormonale, évaluation, impact, récurrence, risque

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Scarabin

Prénom Pierre-Yves

Téléphone + 33 (0)1 45 59 51 14

Email pierre-yves.scarabin@inserm.fr

Laboratoire INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS

Organisme INSERM

Collaborations

Financements

Financements Mixte

Précisions INSERM, PIERRE FABRE MEDICAMENT

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur INSERM - Institut National de Santé et Recherche Médicale

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
Autres organismes actifs dans la constitution de la cohorte : PIERRE-YVES SCARABIN; GENEVIEVE PLU BUREAU; JACQUELINE CONARD; MARIE HELENE HORELLOU.

Objectif de la base de données

Objectif principal Objectif général : évaluer l'impact de différents modes de contraception hormonale ou non sur le risque de récurrence de thrombose veineuse chez des femmes à haut risque thrombotique veineux.

Critères d'inclusion Femmes âgées de 18 à 45 ans venues consulter à l'Hôtel-Dieu de Paris, pour un premier événement thrombotique veineux documenté (écho-doppler, angioscanner, angiographie...) et/ou une thrombophilie (facteur V leiden, mutation 20210a, déficit ATIII, PC, PS).

Type de population

Age
Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)

Population concernée
Sujets malades

Sexe
Féminin

Champ géographique
Local

Régions concernées par la base de données
Île-de-France

Détail du champ géographique
Paris et la région parisienne

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2010

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
2500

Données

Activité de la base
Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données déclaratives
Données paracliniques
Données biologiques

Données cliniques, précisions
Dossier clinique
Examen médical

Détail des données cliniques recueillies
Examen clinique à l'inclusion Informations recueillies lors de l'examen clinique : - En rétrospectif : données issues du dossier médical concernant le premier événement thrombotique veineux. - En prospectif : validation des cas incidents de récurrences

Données déclaratives, précisions
Auto-questionnaire papier
Face à face

Détail des données déclaratives recueillies
Auto-questionnaire au cours du suivi Informations recueillies par l'auto-questionnaire : questionnaires

postaux : cas incidents de récurrences de thrombose veineuse, prise de contraceptif et son type
Questionnaire par entretien à l'inclusion
Informations recueillies lors de l'entretien : données socio-démographiques, antécédents familiaux, maladies, traitements (dont traitements contraceptifs), premier événement thrombo-embolique

Données paracliniques, précisions

Imagerie médicale

Données biologiques, précisions

Type de prélèvements réalisés : Recherche systématique de thrombophilie dans le cadre d'une consultation spécialisée

Existence d'une bibliothèque

Non

Paramètres de santé étudiés

Événements de santé/morbidité
Événements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données

Auto-questionnaire : saisie à partir d'un questionnaire papier avec double saisie
Entretiens : saisie à partir d'un questionnaire papier avec double saisie
Examens cliniques : étape manuscrite avec double saisie

Procédures qualité utilisées

Présence d'une requête de cohérence au moment de la saisie des données informatiques et après la saisie des données informatiques.

Suivi des participants

Oui

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)

Utilisation possible des données par des équipes académiques
Utilisation possible des données par des industriels

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique

