

- Cohorte de patients atteints d'épisode dépressif majeur : caractère prédictif du seuil de cholestérolémie totale/ lien possible avec les conduites suicidaires

Responsable(s) : Courtet Philippe, U 1061 : Neuropsychiatrie : Recherche épidémiologique et clinique Equipe 2
: Comportement suicidaire

Date de modification : 31/01/2013 | Version : 1 | ID : 5468

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients atteints d'épisode dépressif majeur : caractère prédictif du seuil de cholestérolémie totale/ lien possible avec les conduites suicidaires

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n° 1571206, CPP: 120202sc (06/03/2012)

Thématiques générales

Domaine médical Biologie
Endocrinologie et métabolisme
Psychologie et psychiatrie

Déterminants de santé Nutrition

Autres, précisions troubles de l'humeur, conduites suicidaires, cholestérol

Mots-clés cholestérol

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Courtet

Prénom Philippe

Adresse Hôpital la Colombière, Pavillon 42 39 avenue Charles Flahault B.P. 34493 34093 Montpellier - Cedex 5 - France

Téléphone +33 (0)4 99 61 45 60

Email p-courtet@chu-montpellier.fr

Laboratoire U 1061 : Neuropsychiatrie : Recherche épidémiologique et clinique
Equipe 2 : Comportement suicidaire

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

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions CHU Montpellier

Gouvernance de la base de données

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

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur CHU Montpellier : promoteur

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 professionnels d'exercice libéral
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 tous les sujets répondant aux critères et acceptant de participer sont inclus, pas de randomisation

Objectif de la base de données

Objectif principal Etudier le taux de cholestérol comme facteur prédictif de survenue de conduite suicidaire à 18

mois dans le cadre d'un épisode dépressif.

Critères d'inclusion	majeurs, répondre aux critères DSMIV d'épisode dépressif majeur
Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Population générale
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	Départemental
Régions concernées par la base de données	Languedoc-Roussillon Midi-Pyrénées
Détail du champ géographique	Hérault
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	06/2012
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[individus
Détail du nombre d'individus	95 individus fin 2012 - Prévission: 555 patients 95 individuals end 2012 - Prediction: 555 patients
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
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Données biologiques, précisions	numération formule sanguine, coagulation,

ionogramme, fonction rénale et hépatique, fonction thyroïdienne, glycémie à jeun, bilan lipidique, bHCG pour femmes

Existence d'une biothèque Oui

Contenu de la biothèque Sérum
ADN

Détail des éléments conservés Sérum et ADN. La durée de conservation des échantillons sera de 30 ans

Paramètres de santé étudiés Evénements de santé/morbidité
Evénements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santé

Consommation de soins, précisions Hospitalisation
Consultations (médicales/paramédicales)
Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données Les données cliniques sont recueillies lors des consultations à 1, 3, 6 12 et 18 mois sont recueillies, les données biologiques le sont lors des visites 6,12 et 18 mois.

Suivi des participants Oui

Détail du suivi 5 visites sur une période de 18 mois (évaluations cliniques et biologiques répétées)

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) Les données pourront être disponibles pour d'autres chercheurs dans le cadre d'un travail ancillaire (après accord du Pr Courtet)

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique