

# CALIPSO - Cohorte de patients ayant fait un SCA dans l'année : évaluation en ambulatoire de la valeur pronostique de l'AOMI diagnostiquée par la clinique ou par la mesure de l'IPS

Responsable(s) : Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb  
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 137

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte de patients ayant fait un SCA dans l'année : évaluation en ambulatoire de la valeur pronostique de l'AOMI diagnostiquée par la clinique ou par la mesure de l'IPS

Sigle ou acronyme CALIPSO

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL N° 08.098

### Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie

Autres, précisions Artériopathie Oblitérante des Membres Inférieurs (AOMI) chez des patients ayant eu un Syndrome coronaire aigu

Mots-clés AOMI, IPS, valeur pronostique, événements ischémiques, Cardiologie, SCA, prévention secondaire

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Herrmann

Prénom Marie-Annick

Adresse 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison

Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00

Email marie-annick.herrmann@bms.com

Laboratoire Bristol-Myers Squibb

Nom du responsable Schmidely

Prénom	Nathalie
Adresse	3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison
Téléphone	+33 (0)1 58 83 60 00
Email	nathalie.schmidely@bms.com
Laboratoire	Bristol-Myers Squibb

## Collaborations

## Financements

Financements	Privé
Précisions	Bristol-Myers Squibb France / Sanofi Aventis France

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Bristol-Myers Squibb France (BMS)
Statut de l'organisation	Secteur Privé

## Contact(s) supplémentaire(s)

## Caractéristiques

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	Sondage aléatoire en grappes

## Objectif de la base de données

Objectif principal	Déterminer la valeur pronostique de AOMI
--------------------	--

(symptomatique ou asymptomatique) sur la survenue d'événements ischémiques (décès, récurrence ischémique myocardique, accident vasculaire cérébral (AVC), revascularisation, rehospitalisation pour événements ischémiques) chez des patients ayant eu un SCA récent.

#### Critères d'inclusion

Partie Registre : patient H/F adulte, vu en consultation de cardiologie libérale, ayant un antécédent de SCA avec ou sans sus décalage du segment ST dans les 12 derniers mois.  
Partie Etude : patients du registre (2 premiers pts consécutifs du registre sans AOMI) + ( 2 premiers patients consécutifs du registre avec AOMI (symptomatique ou asymptomatique) et IPS inférieur à 0.9)

#### Type de population

##### Age

Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)  
Personnes âgées (65 à 79 ans)  
Grand âge (80 ans et plus)

##### Population concernée

Sujets malades

##### Sexe

Masculin  
Féminin

##### Champ géographique

National

##### Détail du champ géographique

France métropolitaine

#### Collecte

##### Dates

##### Année du premier recueil

2008

##### Année du dernier recueil

2009

#### 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

Registre/register : 2883 Cohorte/cohort :1760

#### Données

##### Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies	Données cliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Données biologiques, précisions	glycémie à jeun, créatininémie, hémoglobine glyquée, chol total, HDL, LDL, triglycérides
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements 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	Cahiers d'observation papier
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	M0, M9
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)	Publications
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique