

CORINES - Registre des cas d'insuffisance surrénalienne et/ou de syndrome de Cushing chez des patients traités par corticoïdes inhalés

Responsable(s) : Molimard Mathieu, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen
Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 2932

Général

Identification

Nom détaillé Registre des cas d'insuffisance surrénalienne et/ou de syndrome de Cushing chez des patients traités par corticoïdes inhalés

Sigle ou acronyme CORINES

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

Thématiques générales

Domaine médical Endocrinologie et métabolisme
Pédiatrie
Pneumologie

Déterminants de santé Iatrogénie
Produits de santé

Mots-clés Insuffisance surrénalienne, syndrome de Cushing, corticoïdes inhalés, cohorte rétrospective, pharmaco-épidémiologie, département de pharmacologie, Bordeaux

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Molimard

Prénom Mathieu

Adresse Bât du Tondu - Case 41 - 146, Rue L2o Saignat - 33076 BORDEAUX Cedex

Téléphone + 33 (0)5 57 57 46 75

Email mathieu.molimard@pharmaco.u-boreaux2.fr

Laboratoire Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM
U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme Université Bordeaux

Nom du responsable Moore

Prénom Nicholas

Adresse Bât du Tondu - Case 41 - 146, Rue L2o Saignat -
33076 BORDEAUX Cedex

Téléphone + 33 (0)5 57 57 46 75

Email nicholas.moore@pharmaco.u-boreaux2.fr

Laboratoire Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM
U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme Université Bordeaux

Collaborations

Financements

Financements Mixte

Précisions Laboratoires Merck and Co. (soutien inconditionnel)
- Merck and Co. (unconditional support)

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM
U657- Université Bordeaux Segalen

Statut de l'organisation Secteur Public

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Registres de morbidité

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon Les patients étaient sélectionnés par les pneumologues, les pédiatres, les endocrinologues et les médecins réanimateurs de France métropolitaine ayant accepté de participer. Ils devaient recenser tous les patients ayant présenté une insuffisance surrénalienne et/ou un syndrome

Objectif de la base de données

Objectif principal Les objectifs étaient de recenser les cas d'insuffisance surrénalienne et/ou de syndrome de Cushing chez des patients sous corticoïdes inhalés au cours des années 2000 à 2005 et de décrire les circonstances de survenue de ces événements afin de formuler des recommandations pour les prévenir.

Critères d'inclusion Enfants ou adultes traités par corticoïdes inhalés ; Ayant présenté une symptomatologie évocatrice d'une insuffisance surrénalienne et/ou d'un syndrome de Cushing au cours des années 2000 à 2005 ; Premiers symptômes apparus au cours du traitement ou au plus tard 3 mois après son arrêt ; Patients sans insuffisance surrénalienne et/ou le syndrome de Cushing connus avant la mise sous traitement par des corticoïdes inhalés.

Type de population

Age Nourrissons (28j à 2 ans)
Petite enfance (2 à 5 ans)
Enfance (6 à 13 ans)
Adolescence (13 à 18 ans)
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 Pneumologues, pédiatres, endocrinologues, médecins réanimateurs en France métropolitaine

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2005

Année du dernier recueil 2006

Taille de la base de données

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

Détail du nombre d'individus 70 patients éligibles dont 32 patients inclus 70 eligible patients, of whom 32 patients included

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques

Données cliniques, précisions Dossier clinique

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
Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données Les médecins déclaraient à l'aide d'un questionnaire tous les patients répondant aux critères d'inclusion. Pour chaque cas ainsi déclaré, un second questionnaire était envoyé au médecin. Ce questionnaire était destiné à recueillir tous les traitements pris par le patient y compris les traitements par corticoïdes systémiques, ainsi que les éléments cliniques et biologiques susceptibles de préciser le diagnostic et les circonstances de survenue de ces événements.

Suivi des participants Non

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18707191>

Accès

Charte d'accès aux données Un rapport d'étude confidentiel a été remis au

(convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

laboratoire. Le rapport d'étude et les communications scientifiques (posters, article, ...) sont validés par les experts du Comité scientifique de l'étude. La propriété des données de l'étude a fait l'objet d'une convention entre l'Université Bordeaux Segalen, le CHU de Bordeaux et le laboratoire. Les modalités d'accès à la base de données sont à définir pour toute tierce partie.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique