

French COAST - French Cost Of Acute STroke

Responsable(s) :BLIN Patrick, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Segalen
Bordeaux

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

Date de modification : 28/11/2017 | Version : 1 | ID : 2787

Général

Identification

Nom détaillé French Cost Of Acute STroke

Sigle ou acronyme French COAST

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CCTI-RS 10.295, CNIL 910284

Thématiques générales

Domaine médical Neurologie

Déterminants de santé Produits de santé

Mots-clés handicap fonctionnel, AVC, fatigue, dépression, pharmaco-épidémiologie, cohorte, département de pharmacologie, Bordeaux

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable BLIN

Prénom Patrick

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

Téléphone 05 57 57 46 75

Email patrick.blin@u-bordeaux2.fr

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

Organisme Université Bordeaux

Nom du responsable MOORE

Prénom Nicholas

Adresse	Bât du Tõndu - Case 41 - 146, Rue Léo Saignat - 33076 BORDEAUX Cedex
Téléphone	05 57 57 46 75
Email	nicholas.moore@pharmaco.u-bordeaux2.fr
Laboratoire	Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Segalen Bordeaux
Organisme	Université Bordeaux

Collaborations

Financements

Financements	Privé
--------------	-------

Précisions	Laboratoire Lundbeck (soutien inconditionnel) - Lundbeck (unconditional support)
------------	--

Gouvernance de la base de données

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

Statut de l'organisation	Secteur Public
--------------------------	----------------

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Créativ-Ceutical
---	------------------

Statut de l'organisation	Secteur Privé
--------------------------	---------------

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

Tous les patients admis pour un IC confirmé par imagerie au CHU de Bordeaux, Hôpital Pellegrin, sont inclus dans l'étude sur une période d'inclusion de deux mois. L'obtention du consentement écrit du patient ou de la personne de confiance acte l'inclusion du patient dans l'étude.

Objectif de la base de données

Objectif principal L'objectif principal est de déterminer l'impact de l'organisation des soins en phase aiguë (prise en charge médicale, paramédicale et thérapeutique) des patients atteints d'un Infarctus Cérébral (IC) sur leur pronostic vital et fonctionnel à court et long terme.

Critères d'inclusion Patient présentant un IC confirmé par imagerie (scanner ou IRM), non hospitalisé pour complication ou effet secondaire ou complément de bilan d'un IC récent, acceptant de participer et non confronté à la barrière linguistique.

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

Pathologie I63 - Infarctus cérébral

Sexe Masculin
Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique CHU de Bordeaux - Hôpital Pellegrin (étude de faisabilité)

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2010

Année du dernier recueil 2012

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	129 patients inclus
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Données déclaratives, précisions	Face à face Téléphone
Détail des données déclaratives recueillies	Echelle d'anxiété et de dépression (Hospital Anxiety and Depression Scale , HADS), échelle de fatigue (Fatigue Severity Scale, FSS), échelle de qualité de vie (EQ-5D), échelle de mesure du handicap fonctionnel (Modified Ranking Scale, MRS), et questionnaire sur les ressources utilisées
Données administratives, précisions	Nom, prénom, lieu et date de naissance, adresse de résidence, coordonnées téléphoniques des patients
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue Autres
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Qualité de vie/santé perçue, précisions	Echelle HADS, échelle FSS, échelle EQ-5D
Autres, précisions	Echelle MRS
Modalités	
Mode de recueil des données	Le recueil des données est effectué via un eCRF par un Attaché de Recherche Clinique à l'hôpital Pellegrin lors de la phase d'inclusion et par téléphone lors de la phase de suivi.
Suivi des participants	Oui

Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)
Détail du suivi	La durée totale du suivi est de 12 mois. Les patients sont contactés tous les 3 mois pour répondre à un questionnaire téléphonique invariant (consommation de soins depuis le dernier contact, réalisation des échelles sur la fatigue, la dépression, la qualité de vie et le handicap fonctionnel). Une recherche du statut vital à un an des patients inclus sera effectuée par la mise en œuvre de la procédure INSEE/INSERM.
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	RNIPP (statut vital)
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)	Analyse des données et rédaction du rapport d'étude par la société Creativ-Ceutical.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique