## HSPronostic - Cohorte de patients atteints de purpura rhumatoïde en cours de poussée cutanée: physiopathologie et biomarqueurs pronostiques

Responsable(s) :Monteiro Renato, Unité U699 - Equipe « Immunorécepteurs et Immunopathologierénale » Pillebout Evangéline

Date de modification: 05/09/2017 | Version: 1 | ID: 5243

Général	
Identification	
Nom détaillé	Cohorte de patients atteints de purpura rhumatoïde en cours de poussée cutanée: physiopathologie et biomarqueurs pronostiques
Sigle ou acronyme	HSPronostic
Numéro d'enregistrement (ID- RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL DR-2011-494
Thématiques générales	
Domaine médical	Dermatologie, vénérologie Immunologie Maladies rares Médecine interne Urologie, andrologie et néphrologie
Déterminants de santé	Génétique
Mots-clés	purpura rhumatoïde, marqueurs physiopathologiques, marqueurs pronostiques, atteinte rénale, phénotype, diagnostic

Responsable(s)	scientifique(s)
----------------	-----------------

Nom du responsable	Monteiro
Prénom	Renato
Adresse	INSERM U1149, Faculté Bichat, 16 rue Henri Huchard, 75018 Paris
Téléphone	+ 33 (0)1 57 27 77 55
Email	Renato.monteiro@inserm.fr
Laboratoire	Unité U699 - Equipe « Immunorécepteurs et Immunopathologierénale »

Organisme	INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche
Nom du responsable	Pillebout
Prénom	Evangéline
Adresse	Néphrologie, Hôpital St Louis, 1 av Claude Vellefaux, 75010 Paris
Téléphone	+ 33 (0)1 42 49 96 05
Email	evangeline.pillebout@sls.aphp.fr
Organisme	APHP
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Inserm/DGOS (direction générale de l'offre de soins)
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
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 Recrutement par médecins des services,

concernant la constitution de l'échantillon	pédiatriques et adultes, d'urgence, médecine interne, dermatologie et néphrologie.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Évaluer le profil biologique de patients en poussée cutanée de purpura rhumatoïde selon la présence ou non d'une atteinte rénale, identifier une susceptibilité génétique particulière et identifier des bio-marqueurs pouvant prédire l'évolution péjorative de l'atteinte rénale à 1 an.
Critères d'inclusion	Patients atteints de purpura rhumatoïde en cours de poussée cutanée
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
Pathologie	N08 - Glomérulopathies au cours de maladies classées ailleurs
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2011
Année du dernier recueil	2013
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	120

Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données paracliniques, précisions	biopsie cutanée et rénale
Données biologiques, précisions	A J0 et M12, créatinine, débit de protéinurie, sédiment urinaire, NFS
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Plasma Autres fluides (salive, urine, liquide amniotique, ?) ADN
Détail des éléments conservés	DNAthèque, cellulothèque, sérothèque
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Fiche clinique anonymisée complétée par médecin recruteur
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	au moins juqu'à un an, proposé jusqu'à 3 ans
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