

# REAL.FR - Longitudinal Study on Patients in Alzheimer's Disease Network

Responsable(s) :Vellas Bruno, Inserm U 1027

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 2 | ID : 8787

## Général

### Identification

Nom détaillé Longitudinal Study on Patients in Alzheimer's Disease Network

Sigle ou acronyme REAL.FR

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

### Thématiques générales

Domaine médical Geriatrics  
Neurology

Déterminants de santé Genetic

Mots-clés healthcare sector, institutionalisation, network

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Vellas

Prénom Bruno

Adresse CHU de Toulouse GERONTOPOLE 170, Avenue de Caselardit TSA 40031 31059 Toulouse Cédex 09

Téléphone +33 (0)5 61 77 64 25

Email vellas.b@chu-toulouse.fr

Laboratoire Inserm U 1027

Organisme CHU de

### Collaborations

### Financements

Financements Public

Précisions	Ministry of Health.
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU de Toulouse
Statut de l'organisation	Secteur Public
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
Type de base de données	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Longitudinal study (except cohorts)
Origine du recrutement des participants	A selection of health institutions and services
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	The study population consists of patients with Alzheimer's-type dementia.
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	To ensure regular monitoring of the patient and those close to them in order to assess the cognitive and non-cognitive aspects of the disease. To analyse treatment methods, as well as drug- and non-drug-related therapy for elderly people with AD across a national sample with diverse socio-cultural contexts. To identify potential treatment issues, such as repeated hospitalisation or emergency institutionalisation.
Critères d'inclusion	- Male and female; - Patient with Alzheimer's-type dementia.
<b>Type de population</b>	
Age	Elderly (65 to 79 years) Great age (80 years and more)

Population concernée	Sick population
Sexe	Male Woman
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	16 university hospital centres for geriatrics, neurology and psychiatry.
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	2000
Année du dernier recueil	2002
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[ individuals
Détail du nombre d'individus	700
<b>Données</b>	
Activité de la base	Data collection completed
Type de données recueillies	Declarative data Paraclinical data
Données déclaratives, précisions	Face to face interview
Détail des données déclaratives recueillies	Case report form: sociodemographic data, medical and surgical history, date of initial symptoms and disease diagnosis age, current list of medication taken, list of different psychotropic or specific disease treatments, ADL and IADL autonomy assessment, overall assessment of cognitive function by MMS and ADAS-Cog, assessment of dementia stage by Reisberg GDS and CDR, assessment of patient's behavioural problems by NPI, nutritional status assessment using MNA, balance disorder assessment (one-leg balance, living arrangement, use of home care service, such housekeeping, home nursing care, private nurse, use of private paid help such a domestic worker, overnight care, cleaning lady, home meal deliveries, allowances received for dependent elderly people (Prestation Spécifique Dépendance [Specific Dependency Benefit], Allocation Personnalisée

d'Autonomie [Personal Autonomy Allowance]), sources of income (retirement, family or caregiver support, various allowances, pensions), level of education (level of education, the highest qualification obtained), former occupation(s).

Données paracliniques, précisions

- Brain scan - thyroid assessment.

Existence d'une bibliothèque

No

Paramètres de santé étudiés

Health event/morbidity  
Quality of life/health perception

## Modalités

Mode de recueil des données

Data is collected during visits carried out over 6 months in university hospital centres participating in the study. Data are gathered through a case report form by a medical team trained to administer different tests.

Suivi des participants

Yes

Détail du suivi

Follow-up over 4 years.

Appariement avec des sources administratives

No

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document

<http://tinyurl.com/Hal-REAL-FR>

Description

List of publications in HAL

Lien vers le document

[http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=Vellas+B\[author\]+AND+%28REAL.FR+OR+REAL-FR%29](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=Vellas+B[author]+AND+%28REAL.FR+OR+REAL-FR%29)

Description

List of publications in Pubmed

## Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

Contact the scientist in charge.

Accès aux données agrégées

Access on specific project only

