

COVIDIV - Les dommages collatéraux de la pandémie COVID-19 observés chez les patients traités par injections intravitréennes (IVT) d'anti-angiogéniques

Responsable(s) :Mauget-Faÿsse Martine

Date de modification : 12/02/2021 | Version : 1 | ID : 73553

Général

Identification

| | |
|--|---|
| Nom détaillé | Les dommages collatéraux de la pandémie COVID-19 observés chez les patients traités par injections intravitréennes (IVT) d'anti-angiogéniques |
| Sigle ou acronyme | COVIDIV |
| Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) | ID-RCB : 2020-A01219-30, NCT04395859 |

Thématiques générales

| | |
|--------------------------------|--|
| Domaine médical | Ophtalmologie |
| Etude en lien avec la Covid-19 | Oui |
| Pathologie, précisions | DMLA exsudative, diabète, occlusion veineuse rétinienne (OVR), ou d'autres pathologies entraînant un œdème maculaire |

Responsable(s) scientifique(s)

| | |
|--------------------|---|
| Nom du responsable | Mauget-Faÿsse |
| Prénom | Martine |
| Adresse | Hôpital Fondation A. de Rothschild, PIC-CIC, 29 rue Manin 75019 PARIS |
| Téléphone | 01 48 03 64 37 |
| Organisme | Hôpital Fondation A. de Rothschild |

Collaborations

| | |
|---|-----|
| Participation à des projets, des réseaux, des consortiums | Non |
|---|-----|

Financements

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Hôpital Fondation A. de Rothschild /URC

Statut de l'organisation Mixte

Existence de comités scientifique ou de pilotage Non

Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact VACHEY

Prénom Patrick

Adresse Hôpital Fondation A. de Rothschild, PIC-CIC, 29 rue Manin 75019 PARIS

Téléphone 01 48 03 64 33

Email pvachey@for.paris

Organisme Hôpital Fondation A. de Rothschild

Nom du contact THEVENIN

Prénom Sophie

Adresse Hôpital Fondation A. de Rothschild, PIC-CIC, 29 rue Manin 75019 PARIS

Téléphone 01 48 03 65 96

Email sthevenin@for.paris

Organisme Hôpital Fondation A. de Rothschild

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Autres

Préciser Questionnaire à l'inclusion + données de suivi issues du dossier médical

Critère de sélection des participants Prise de produit(s) de santé

Le recrutement dans la base de Non

données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Information des patients à la suite de leur 1ère venue après le 1er confinement le 11/05/2021 : Appel des patients ou information en consultation.

Objectif de la base de données

Objectif principal

Décrire l'évolution de l'acuité visuelle des patients traités par IVT répétées d'anti-angiogéniques lors de l'épidémie liée au COVID-19, entre 09/2019 et 05/2021

Critères d'inclusion

Patient âgé de 18 ans et plus
-Pathologie oculaire nécessitant un traitement par IVT d'anti-angiogéniques répétées: DMLA exsudative, œdème maculaire diabétique ou secondaire à une occlusion veineuse rétinienne.
-Début du traitement par IVT répétées avant le 01/10/2019

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

H35 - Autres affections rétinienne

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

National

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2020

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

1500 prévus - nombre réel d'inclus : 233

Données

| | |
|---|--|
| Activité de la base | Collecte des données active |
| Type de données recueillies | Données cliniques Données déclaratives |
| Données cliniques, précisions | Dossier clinique |
| Détail des données cliniques recueillies | Traitement par IVT, évolution de la pathologie traitée |
| Données déclaratives, précisions | Téléphone |
| Détail des données déclaratives recueillies | Questionnaire concernant les venues pendant le confinement |
| Existence d'une biothèque | Non |

Modalités

| | |
|--|--|
| Suivi des participants | Oui |
| Détail du suivi | Suivi avec les données dans le dossier médical jusqu'à un an après la reprise du suivi après le 11/05/2021 |
| Appariement avec des sources administratives | Non |

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès