

# COREVE - Cohorte de femmes ayant présenté un premier événement thrombotique veineux documenté et/ou une thrombophilie

Responsable(s) : Scarabin Pierre-Yves, INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS

Date de modification : 29/08/2013 | Version : 1 | ID : 60110

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte de femmes ayant présenté un premier événement thrombotique veineux documenté et/ou une thrombophilie

Sigle ou acronyme COREVE

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

### Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie  
Mode de vie et comportements  
Travail

Autres, précisions thrombose veineuse

Mots-clés modes de contraception hormonale, évaluation, impact, récurrence, risque

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Scarabin

Prénom Pierre-Yves

Téléphone + 33 (0)1 45 59 51 14

Email pierre-yves.scarabin@inserm.fr

Laboratoire INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS

Organisme INSERM

### Collaborations

## Financements

Financements Mixte

Précisions INSERM, PIERRE FABRE MEDICAMENT

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur INSERM - Institut National de Santé et 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 concernant la constitution de l'échantillon Prospectif  
Autres organismes actifs dans la constitution de la cohorte : PIERRE-YVES SCARABIN; GENEVIEVE PLU BUREAU; JACQUELINE CONARD; MARIE HELENE HORELLOU.

## Objectif de la base de données

Objectif principal Objectif général : évaluer l'impact de différents modes de contraception hormonale ou non sur le risque de récurrence de thrombose veineuse chez des femmes à haut risque thrombotique veineux.

Critères d'inclusion Femmes âgées de 18 à 45 ans venues consulter à l'Hôtel-Dieu de Paris, pour un premier événement thrombotique veineux documenté (écho-doppler, angioscanner, angiographie...) et/ou une thrombophilie (facteur V leiden, mutation 20210a, déficit ATIII, PC, PS).

## Type de population

Age  
Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)

Population concernée  
Sujets malades

Sexe  
Féminin

Champ géographique  
Local

Régions concernées par la base de données  
Île-de-France

Détail du champ géographique  
Paris et la région parisienne

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil  
2010

### 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  
2500

### Données

Activité de la base  
Collecte des données active

Type de données recueillies  
Données cliniques  
Données déclaratives  
Données paracliniques  
Données biologiques

Données cliniques, précisions  
Dossier clinique  
Examen médical

Détail des données cliniques recueillies  
Examen clinique à l'inclusion Informations recueillies lors de l'examen clinique : - En rétrospectif : données issues du dossier médical concernant le premier événement thrombotique veineux. - En prospectif : validation des cas incidents de récurrences

Données déclaratives, précisions  
Auto-questionnaire papier  
Face à face

Détail des données déclaratives recueillies  
Auto-questionnaire au cours du suivi Informations recueillies par l'auto-questionnaire : questionnaires

postaux : cas incidents de récurrences de thrombose veineuse, prise de contraceptif et son type  
Questionnaire par entretien à l'inclusion  
Informations recueillies lors de l'entretien : données socio-démographiques, antécédents familiaux, maladies, traitements (dont traitements contraceptifs), premier événement thrombo-embolique

Données paracliniques, précisions

Imagerie médicale

Données biologiques, précisions

Type de prélèvements réalisés : Recherche systématique de thrombophilie dans le cadre d'une consultation spécialisée

Existence d'une bibliothèque

Non

Paramètres de santé étudiés

Événements de santé/morbidité  
Événements de santé/mortalité

## Modalités

Mode de recueil des données

Auto-questionnaire : saisie à partir d'un questionnaire papier avec double saisie  
Entretiens : saisie à partir d'un questionnaire papier avec double saisie  
Examens cliniques : étape manuscrite avec double saisie

Procédures qualité utilisées

Présence d'une requête de cohérence au moment de la saisie des données informatiques et après la saisie des données informatiques.

Suivi des participants

Oui

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)

Utilisation possible des données par des équipes académiques  
Utilisation possible des données par des industriels

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique

