

REN-ART - Cohorte d'insuffisants rénaux chroniques : identification de la rigidité artérielle comme facteur de risque de dégradation de la fonction rénale

Responsable(s) :BOUTOUYRIE Pierre, U970 PARCC (PARIS - CENTRE DE RECHERCHE CARDIOVASCULAIRE)

Date de modification : 01/04/2019 | Version : 3 | ID : 60153

Général

Identification

Nom détaillé	Cohorte d'insuffisants rénaux chroniques : identification de la rigidité artérielle comme facteur de risque de dégradation de la fonction rénale
Sigle ou acronyme	REN-ART
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL 07/12/2000, n° 546379

Thématiques générales

Domaine médical	Cardiologie Urologie, andrologie et néphrologie
Mots-clés	dialyse, pharmacologie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	BOUTOUYRIE
Prénom	Pierre
Adresse	GH GEORGES POMPIDOU BROUSSAIS 56 RUE LEBLANC 75015 PARIS FRANCE
Téléphone	+33 (0)1 56 09 39 66
Email	pierre.boutouyrie@egp.aphp.fr; pierre.boutouyrie@inserm.fr
Laboratoire	U970 PARCC (PARIS - CENTRE DE RECHERCHE CARDIOVASCULAIRE)
Organisme	APHP - Inserm

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	Cohortes apparentées : Renaal (régression néphropathie diabétique)
Financements	
Financements	Publique
Précisions	PHRC - Assistance publique - Hôpitaux de Paris (AP-HP)
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	ASSISTANCE PUBLIQUE - HÔPITAUX DE PARIS
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	Rétrospectif - Patient ayant participé à la cohorte NephroTest - Fin des inclusions : 01/12/2005
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Objectif général : montrer chez le patient IRC modéré à sévère que la rigidité aortique prédit la vitesse de dégradation de la fonction rénale. Objectifs secondaires : - Rechercher les relations entre paramètres artériels, fonction rénale et paramètres métaboliques ;

- Décrire l'évolution des paramètres artériels au cours de l'évolution de l'insuffisance rénale ;
- Décrire l'évolution des paramètres artériels autres que la rigidité aortique et la dégradation de la fonction rénale ;
- Corréler les propriétés vasculaires avec la survenue d'évènements cardiovasculaires et rénaux regroupés en un critère composite (IR terminale...).

Critères d'inclusion

Débit de filtration glomérulaire inférieur à 60 ml/min

Type de population

Age

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

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

Local

Régions concernées par la base de données

Île-de-France

Détail du champ géographique

Cohorte multicentrique française (2 centres : Bichat et HEGP)
Couverture géographique : Paris

Collecte

Dates

Année du premier recueil

06/2003

Année du dernier recueil

04/2009

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)

< 500 individus

Détail du nombre d'individus

465

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies	Données cliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Examen clinique à l'inclusion et au cours du suivi tous les ans. Informations recueillies lors de l'examen clinique : - Débit de filtration glomérulaire ; - Vitesse de l'onde pouls ; - Pression artérielle.
Données biologiques, précisions	Prélèvements sanguins
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données	Entretiens : saisie directe Examens cliniques : saisie directe Examens biologiques : saisie directe
Procédures qualité utilisées	Gestion des données manquantes par retour au dossier source et/ou par retour vers le patient. Relance des médecins et/ou des sujets pour réaliser les visites de suivi. Procédures opératoires standards. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données par écrit.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	3 ans
Appariement avec des sources administratives	Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=%28REN-ART+AND+Boutouyrie[author]%29+OR+21493771[uid]+OR+19654229[uid]+OR+16408126[uid]
Description	Liste des publications dans Pubmed

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données)	Utilisation des données par des équipes académiques à déterminer. Utilisation impossible des données par des
----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

et délais de mise à disposition) industriels.

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique