

# - Etude cas-témoins sur le diabète de type 1 (DT1) / PGRx

Responsable(s) :Grimaldi - Bensouda Lamiae

Date de modification : 11/03/2011 | Version : 1 | ID : 2417

## Général

### Identification

Nom détaillé	Etude cas-témoins sur le diabète de type 1 (DT1) / PGRx
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL : 907.309

### Thématiques générales

Domaine médical	Endocrinologie et métabolisme Médecine interne Pédiatrie
-----------------	--

Déterminants de santé	Génétique Mode de vie et comportements Nutrition
-----------------------	--

Autres, précisions	Cas incidents de diabète de type 1 (DT1)
--------------------	--

Mots-clés	pharmaco-épidémiologie
-----------	------------------------

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Grimaldi - Bensouda
Prénom	Lamiae
Adresse	10 place de Catalogne, 75014 Paris
Téléphone	+ 33 (0)1 55 42 53 00
Email	contact@la-ser.com

### Collaborations

### Financements

Financements	Privé
--------------	-------

Précisions	LA-SER
------------	--------

### Gouvernance de la base de

## données

Organisation(s) responsable(s)  
ou promoteur LA-SER

Statut de l'organisation Secteur Privé

## 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 cas-témoins

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 Les cas de diabète de type 1 sont recrutés par un  
réseau de centres d'endocrinologie, de médecine  
interne et de pédiatrie et les référents par un réseau  
de médecins généralistes, répartis sur l'ensemble  
du territoire.

### Objectif de la base de données

Objectif principal Surveillance et évaluation du risque de diabète de  
type 1 associé à l'exposition médicamenteuse ou  
vaccinale en situation réelle de traitement.

Critères d'inclusion Pour les cas : patient, homme et femme âgés de 0 à  
49 ans inclus, ayant un tableau clinico-biologique  
évocateur d'un diabète de type 1 déclaré par le  
spécialiste, dont les premiers symptômes de  
l'épisode remontent à moins de 6 mois.  
Pour les témoins : patient, homme et femme âgés  
de 0 à 49 ans, ayant consulté un médecin  
généraliste.

### Type de population

Age Nouveau-nés (naissance à 28j)  
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)

Population concernée Population générale

Sexe Masculin  
Féminin

Champ géographique International

Détail du champ géographique France

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil 04/2008

### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [10 000-20 000] individus

Détail du nombre d'individus - 245 cas/cases - 11125 référents/controls

### Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques  
Données déclaratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Données déclaratives, précisions Téléphone

Existence d'une biothèque Non

Paramètres de santé étudiés Evénements de santé/morbidité

### Modalités

Suivi des participants Non

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)

Modalités d'accès à la base de données en cours de  
définition

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique