

AMI - Etude longitudinale sur des patients atteints d'infarctus du myocarde: intérêt sur le long terme du post-conditionnement

Responsable(s) :Ovize Michel, Laboratoire de Recherche en Cardiovasculaire, Métabolisme, diabétologie et Nutrition

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 5773

Général

Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur des patients atteints d'infarctus du myocarde: intérêt sur le long terme du post-conditionnement

Sigle ou acronyme AMI

Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie
Médecine d'urgence

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Iatrogénie

Mots-clés Post-conditionnement, ischémie, reperfusion
coronaire

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Ovize

Prénom Michel

Adresse 8 Avenue Rockefeller, 69373, Lyon

Téléphone +33 (0)4 78 77 70 74

Email michel.ovize@chu-lyon.fr

Laboratoire Laboratoire de Recherche en Cardiovasculaire,
Métabolisme, diabétologie et Nutrition

Organisme Hospices Civils de Lyon

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions	Département nucléaire de médecine
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Programme Hospitalier de Recherche Clinique 2005
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Hospices Civils de Lyon
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 longitudinales (hors cohortes)
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Oui
Précisions	Intervention au niveau de groupes (clusters)
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	L'échantillon est aléatoirement divisé en deux groupes: - 21 patients sont suivi à 6 et 12 mois sans aucune interventions- 17 patients sont suivi à 6 et 12 mois avec post-conditionnement
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Déterminer l'action du post-conditionnement sur l'étendue de l'infarctus. Mesurer l'amélioration de la fonction contractile du myocarde grâce au post-conditionnement.
Critères d'inclusion	- Homme ou femme - Agé(e) de plus de 18 ans - Présentant des douleurs thoraciques dans les 6 heures précédant un sus-décalage du segment ST supérieur à 1 mm sur 2 dérivations contiguës - Patients nécessitant une intervention coronaire percutanée

Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	Local
Régions concernées par la base de données	Auvergne Rhône-Alpes
Détail du champ géographique	Lyon
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2005
Année du dernier recueil	2007
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	38
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Pression artérielle et rythme cardiaque
Données paracliniques, précisions	Angiographie coronarienne, échocardiographie
Données biologiques, précisions	Hémoglobine glyquée et CPK

Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation
Modalités	
Mode de recueil des données	Recueil au cours de l'hospitalisation des patients qui présentent des douleurs thoraciques importantes.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	A l'entrée et à la sortie de l'hospitalisation
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://circ.ahajournals.org/content/117/8/1037
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contactez le responsable scientifique.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique