

- Registre des cardiopathies ischémiques du Bas-Rhin (registre qualifié 2022-2027)

Responsable(s) :Moitry Marie, Laboratoire d'épidémiologie et de santé publique
Velten Michel, Laboratoire d'épidémiologie et de santé publique

Date de modification : 16/05/2025 | Version : 3 | ID : 216

Général	
Identification	
Nom détaillé	Registre des cardiopathies ischémiques du Bas-Rhin (registre qualifié 2022-2027)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL n° 997139
Thématiques générales	
Domaine médical	Cardiologie
Etude en lien avec la Covid-19	Non
Pathologie, précisions	Epidémiologie, santé publique
Mots-clés	Cardiopathies ischémiques. Registre de population. Indicateurs épidémiologiques : morbidité, létalité, mortalité
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Moitry
Prénom	Marie
Adresse	Université de Strasbourg - Faculté de médecine ? 4, rue Kirschleger 67085 STRASBOURG cedex
Téléphone	03 68 85 31 95
Laboratoire	Laboratoire d'épidémiologie et de santé publique
Organisme	Université de Strasbourg
Nom du responsable	Velten
Prénom	Michel
Adresse	Université de Strasbourg - Faculté de médecine - 4, rue Kirschleger 67085 STRASBOURG cedex

Téléphone	03 68 85 31 95
Laboratoire	Laboratoire d'épidémiologie et de santé publique
Organisme	Université de Strasbourg - Faculté de
Collaborations	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Santé Publique France - Inserm
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Université de Strasbourg - Faculté de médecine
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Non
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Registres de morbidité
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Etudes de cohortes
Origine du recrutement des participants	Via une base administrative ou un registre
Base ou registre, précisions	registtre populationnel
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	Sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis.Plusieurs sources sont utilisées pour l'identification des cas:- CHU (services de

cardiologie, réanimations, chirurgie cardiaque, urgences,...)- CHG (services de cardiologie, réanimations, urgences,...)- Cliniques privées avec service de cardiologie- SAMU, ASUM, SOS Médecins- Hôpitaux, services non spécialisés en cardiologie ou en réa- Maisons de retraite, moyens et longs séjours- Autres hôpitaux (ruraux)- ARS - Médecins libéraux généralistes, cardiologues, et autres spécialistes si nécessaire- Centres de réentraînement à l'effort

Objectif de la base de données

Objectif principal

La surveillance permanente de la population bas-rhinoise âgée de 35 à 74 ans et l'enregistrement systématique et continu des cas d'infarctus du myocarde et des décès coronaires, permettent l'estimation continue, mais également l'évolution, d'un certain nombre d'indicateurs épidémiologiques concernant la maladie coronaire : taux d'incidence, taux annuels de survenue (événements incidents et récurrents), taux de mortalité par infarctus du myocarde ; taux de mortalité coronaire et présumée coronaire ; taux de létalité à 28 jours coronaire générale et hospitalière. Ces indicateurs peuvent être fournis par sexe, par âge, par année. Si des modifications de tendance sont observées au cours du temps, il est possible d'estimer la part attribuable à la diminution de l'incidence des événements coronaires et celle attribuable à la diminution de la létalité.

Critères d'inclusion

Surveillance de la population résidant dans le Bas-Rhin âgée de 35 à 74 ans inclus. Enregistrement des pathologies suivantes :

1) infarctus du myocarde : les événements notifiés par les cliniciens comme un infarctus du myocarde (ou équivalent de terme).

2) décès :

- les décès coronaires certains (infarctus du myocarde ou autre histoire clinique coronaire) ou coronaires probables (sujets décédés sans autre cause apparente, mais avec des antécédents de maladie coronaire)
- les décès subits survenant en moins de 24 heures, sans autre cause évidente de décès et sans antécédents de maladie coronaire
- les décès avec données insuffisantes (la cause du décès n'a pas pu être établie)

Depuis 2006, dans la même tranche d'âge, enregistrement supplémentaire des événements

notifiés par le clinicien : syndrome coronaire aigu, angor instable, complication clinique avec aggravation d'une maladie coronaire.

Type de population

Age
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)
Personnes âgées (65 à 79 ans)

Population concernée
Sujets malades

Pathologie
IX - Maladies de l'appareil circulatoire

Sexe
Masculin
Féminin
Autres

Champ géographique
Départemental

Régions concernées par la base de données
Alsace Champagne-Ardenne Lorraine

Détail du champ géographique
département du Bas-Rhin

Collecte

Dates

Année du premier recueil
1984

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
> ou égal à 20 000 individus

Données

Activité de la base
Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données administratives

Données cliniques, précisions
Dossier clinique

Détail des données cliniques recueillies
diagnostic du clinicien, date du diagnostic, antécédents, facteurs de risque, biologie, imagerie, survie à 28 jours

Données administratives, précisions
données d'identification, lieu de naissance (codage INSEE), commune de résidence (codage INSEE)

Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Actif De 1984 à 1994, enregistrement dans le cadre du Projet MONICA-OMS. Depuis 1997, reprise de l'enregistrement.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Statut vital : la survie à 28 jours de tous les événements enregistrés est systématiquement recherchée
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	PMSI
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://tinyurl.com/PUBMED-RCIBR
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	
Site internet dédié	https://epidemio.unistra.fr/index.php?option=com_content&view=article&id=18&Itemid=30
Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage	Oui
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Publications, communications orales, rapports annuels, éditions de plaquettes/monographies
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique