

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 récides
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 récides 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 biothèque

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

