

- Registre des accidents vasculaires cérébraux de Lille (registre qualifié)

Responsable(s) :Amouyel Philippe, Service d'épidémiologie et Santé Publique, UMR1167
Dallongeville Jean, Service d'épidémiologie et Santé Publique, INSERM U1167, Université Lille Nord de France

Date de modification : 29/10/2020 | Version : 2 | ID : 55

Général	
Identification	
Nom détaillé	Registre des accidents vasculaires cérébraux de Lille (registre qualifié)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	986001
Thématiques générales	
Domaine médical	Neurologie
Pathologie, précisions	Santé Publique, Epidémiologie
Déterminants de santé	Géographie
Mots-clés	Neurovasculaire
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Amouyel
Prénom	Philippe
Adresse	Service d'épidémiologie et de Santé publique, UMR1167, 1 rue du Pr Calmette, 59019 Lille Cedex
Téléphone	+ 33 (0)3 20 87 77 10
Email	philippe.amouyel@pasteur-lille.fr
Laboratoire	Service d'épidémiologie et Santé Publique, UMR1167
Organisme	Université de Lille / INSERM / CHU lille / IPL
Nom du responsable	Dallongeville
Prénom	Jean
Adresse	Service d'épidémiologie et de Santé publique,

UMR1167, 1 rue du Pr Calmette, 59019 Lille Cedex

Téléphone

+ 33 (0)3 20 87 77 10

Laboratoire

Service d'épidémiologie et Santé Publique, INSERM U1167, Université Lille Nord de France

Collaborations

Financements

Financements

Publique

Précisions

Inserm

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Institut Pasteur de Lille

Statut de l'organisation

Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

INSERM U1167

Statut de l'organisation

Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Université de Lille

Statut de l'organisation

Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage

Oui

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données

Registres de morbidité

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Recrutement des sujets présentant les critères d'inclusion requis suggestifs d'un accident vasculaire cérébral

Objectif de la base de données

Objectif principal

1) Produire des indicateurs de surveillance des accidents vasculaires cérébraux

- Taux d'incidence des AVC
- Taux de survenue des AVC
- Taux d'incidence des AVC hospitalisés
- Taux de survenue des AVC hospitalisés
- Taux de survie à 28 jours des AVC
- Taux de décès par AVC

2) Développer un programme de recherche sur le pronostic et la prise en charge des AVC en collaboration avec les autres registres neurovasculaires et coronaires, ainsi qu'avec les équipes de neurologie du CHRU de Lille

3) Transmettre les informations et calculs spécifiques sur demande de la DDASS, DRASS et tout partenaire susceptible d'être intéressé par des données sur les AVC en France

Critères d'inclusion

Évènements de santé notifiés : accidents vasculaires cérébraux des adultes de 35 ans et plus
Résidents de la ville de Lille, Lomme, Hellemmes

Type de population

Age

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

Population générale

Pathologie

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

Local

Régions concernées par la base de données

Nord - Pas-de-Calais Picardie

Détail du champ géographique

Villes de Lille, Lomme, Hellemmes

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2008

Année du dernier recueil

2016

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en [1000-10 000[individus

nombre d'individus)

Détail du nombre d'individus	3709
------------------------------	------

Données

Activité de la base	Collecte des données active
---------------------	-----------------------------

Type de données recueillies	Données cliniques Données administratives
-----------------------------	--

Données cliniques, précisions	Dossier clinique
-------------------------------	------------------

Données administratives, précisions	AgeSexe
-------------------------------------	---------

Existence d'une bibliothèque	Non
------------------------------	-----

Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
-----------------------------	--

Modalités

Mode de recueil des données	continu et exhaustif
-----------------------------	----------------------

Suivi des participants	Non
------------------------	-----

Pathologie suivies

Appariement avec des sources administratives	Oui
--	-----

Sources administratives appariées, précisions	PMSI
---	------

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)	Contactez le responsable scientifique
--	---------------------------------------

Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
----------------------------	---------------------------------------

Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique
---------------------------------	---------------------------------------