

MEMENTO : déterMinants et Evolution de la Maladie d'alzhEimer débutaNte et des déficiTs cOgnitifs - Cohorte de patients présentant une plainte cognitive

Responsable(s) :Chêne Geneviève
Dufouil Carole

Date de modification : 22/07/2014 | Version : 4 | ID : 8038

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients présentant une plainte cognitive

Sigle ou acronyme MEMENTO : déterMinants et Evolution de la Maladie d'alzhEimer débutaNte et des déficiTs cOgnitifs

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CPP : 2010-A01394-35 (15/12 2010) ; Afssaps : B101404-30 (6/12/2010)

Thématiques générales

Domaine médical Gériatrie
Neurologie

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux

Mots-clés Perte d'autonomie, déclin cognitif, qualité de vie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Chêne

Prénom Geneviève

Adresse Université Victor Segalen Bordeaux 2, Case 11 146
rue Léo Saignat 33076 Bordeaux cedex

Téléphone +33 (0)5 57 57 12 57

Email genevieve.chene@isped.u-bordeaux2.fr

Organisme Institut de la santé et de la recherche médicale -

Nom du responsable Dufouil

Prénom Carole

Email carole.dufouil@isped.u-bordeaux2.fr

Organisme	Institut de la santé et de la recherche médicale
Collaborations	
Financements	
Financements	Mixte
Précisions	Fondation Plan Alzheimer, PHRC
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU de Bordeaux
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	Patients recrutés dans les centres mémoires de ressources et de recherche (CM2R) français, centres régionaux experts en clinique et en recherche sur les troubles cognitifs.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Étudier l'évolution des signes précoces (plaintes cognitives, performances à des tests psychométriques inférieures à la norme) pouvant évoquer une maladie d'Alzheimer ou une maladie apparentée.
Critères d'inclusion	- homme ou femme - majeur

- présenter une plainte cognitive

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
Sujets malades

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
National

Détail du champ géographique
France

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2011

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
2323

Données

Activité de la base
Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données paracliniques
Données biologiques

Données cliniques, précisions
Dossier clinique

Détail des données cliniques recueillies
imagerie cérébrale, données anthropomorphiques (poids, hauteur), la pression artérielle et le rythme cardiaque, tests Cognitifs; Examen clinique des personnes ayant un événement vasculaire cérébral ou un déclin cognitif.

Données paracliniques, précisions
Tests neuropsychologiques, tomoscintigraphie par émission de positons, IRM

Données biologiques, précisions
Ponction lombaire, Plasma, DNA

Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Autres fluides (salive, urine, liquide amniotique, ?)
Détail des éléments conservés	liquide céphalo-rachidien
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/mortalité Qualité de vie/santé perçue
Modalités	
Mode de recueil des données	Données cliniques, biologiques, psychologiques, sociologiques et d'imagerie cérébrale seront recueillies pendant toute la durée du suivi.
Nomenclatures employées	----
Procédures qualité utilisées	----
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par convocation du participant
Détail du suivi	Tous les 6 mois (des tests permettant d'évaluer la mémoire, le langage, l'attention et les conditions physiques ;des tests permettant d'évaluer les troubles de l'humeur ou des changements de comportement , un enregistrement des événements de santé survenus depuis la dernière visite). Tous les 12 mois : un examen clinique ; un entretien sur les événements de santé, les traitements médicamenteux en cours, les habitudes de vie, l'entourage des participants ; des mesures anthropométriques, des mesures de la pression artérielle. Tous les 24 mois : une prise de sang, incluant une extraction de l'ADN (caractéristiques génétiques) une IRM cérébrale et, optionnellement : une imagerie TEP cérébrale permettant de mesurer le métabolisme du glucose , une ponction lombaire pour mesurer des marqueurs à partir du liquide céphalo-rachidien
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	Memento.pdf

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

La cohorte est une plate-forme de recherche translationnelle ouvert à des sous-études et des études ancillaires proposées par tout chercheur de bonne foi.
Un jeu de données principales sera mis à disposition 6 mois après la fin de chaque vague de suivi de l'étude et le nettoyage des données.
Pour un accès à des données plus précises, il est nécessaire de contacter le responsable scientifique de l'étude.

Accès aux données agrégées

Accès libre

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique