

COSINUS - COhorte pour l'évaluation des facteurs Structurels et INdividuels de l'USage de drogues

Responsable(s) :Roux Perrine, UMR1252 (SESSTIM) INSERM

Auriacombe Marc, Sanpsy CNRS USR 3413

Jauffret-Roustide Marie, Cermes3 / Inserm U988 / CNRS UMR 8236 / EHES

Lalanne-Tongio Laurence, Inserm U1114 / CHU Strasbourg

Date de modification : 29/10/2020 | Version : 3 | ID : 73308

Général

Identification

Nom détaillé COhorte pour l'évaluation des facteurs Structurels et INdividuels de l'USage de drogues

Sigle ou acronyme COSINUS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL : DR-2015-258 avis n°915054 / CCTIRS : avis n°15 021

Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses
Médecine générale
Psychologie et psychiatrie

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie
Mode de vie et comportements

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Roux

Prénom Perrine

Adresse Inserm U1252 SESSTIM
IHU Infection Méditerranée
19-21 bld Jean Moulin
13005 Marseille

Téléphone +33 (0) 4 13 73 22 78

Email perrine.roux@inserm.fr

Laboratoire UMR1252 (SESSTIM) INSERM

Organisme Inserm

Nom du responsable Auriacombe

Prénom	Marc
Adresse	CNRS USR 3413, SANPSY Université de Bordeaux 121 rue de la Béchade CS 81285 33076 BORDEAUX Cedex
Téléphone	+33 (0) 5 56 56 17 38
Email	marc.auriacombe@u-bordeaux.fr
Laboratoire	Sanpsy CNRS USR 3413
Organisme	INSERM
Nom du responsable	Jauffret-Roustide
Prénom	Marie
Adresse	Cermes3 Université Paris Descartes 45 rue des saints pères 75006 Paris
Téléphone	+33 (0) 6 10 55 32 87
Email	marie.jauffretroustide@santepubliquefrance.fr
Laboratoire	Cermes3 / Inserm U988 / CNRS UMR 8236 / EHESS
Organisme	inserm
Nom du responsable	Lalanne-Tongio
Prénom	Laurence
Adresse	Inserm U1114, Pole de Psychiatrie Santé Mentale Addictologie Clinique Psychiatrique 1 place de l'hôpital 67000 Strasbourg
Téléphone	+33 (0) 3 88 11 66 55
Email	laurence.lalanne@chru-strasbourg.fr
Laboratoire	Inserm U1114 / CHU Strasbourg
Organisme	inserm
Collaborations	

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	La recherche COSINUS s'effectuera sous la responsabilité d'un consortium de recherche. Ce consortium est constitué de quatre investigateurs principaux (P. Roux, M. Jauffret-Roustide, M. Auriacombe, L.Lalanne-Tongio), de deux chercheurs associés (P. Carrieri & JM.Danion) et d'un conseil scientifique (H.J. Aubin, N. Chau, M. Dematteis, L. Karila, , T. Kerr, M. Lejoyeux et un représentant de l'Institut de Santé Publique). L'instance décisionnelle est constituée des quatre investigateurs, c'est le comité de pilotage, les autres instances étant des instances de conseil. Ainsi les différents partenaires académiques sont les suivants : - L'équipe Addiction et psychiatrie du Laboratoire Sanpsy CNRS USR 3413 (directeur : Pierre Philip) à Bordeaux représentée par Marc Auriacombe (investigateur) (responsable d'équipe et directeur-adjoint du laboratoire), -L'équipe CERMES3 de l'unité mixte INSERM U988 (directeur : Jean-Paul Gaudillière) de Paris représentée par Marie Jauffret-Roustide (investigatrice), - L'unité Inserm U1114 - CHRU de Strasbourg - (directeur : Anne GIERSCHE) à Strasbourg représentée par Laurence Lalanne-Tongio (investigatrice) et le Pr Jean-Marie Danion (chercheur associé), - L'équipe SESSTIM (responsable d'équipe Bruno Spire) de l'unité mixte INSERM U912 (directeur Roch Giorgi) à Marseille représentée par Perrine Roux (investigatrice) et Patrizia Carrieri (chercheuse associée), - L'unité Inserm U669 (directeur : Bruno Falissard) à Paris représentée par Nerkassen Chau et Henri-Jean Aubin, - Le CHU Grenoble (directrice Jacqueline Hubert) représenté par Maurice Dematteis, - L'unité INSERM U1000 (directeur : Jean-Luc Martinot) à Paris représentée par Laurent Karila, - Le British Columbia Centre for Excellence in HIV/AIDS (directeur : Julio Montaner) représentée par Thomas Kerr, - L'hôpital Bichat (directeur : Arnaud Giraudet) à Paris représentée par Michel Lejoyeux - L'Institut de Santé Publique.
Autres	Le projet COSINUS fait partie d'un projet multi-cohorte PRIMER (?Preventing Injection by Modifying Existing Responses?) coordonné par Daniel Werb (University of California San Diego Dept)
Financements	
Financements	Publique

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur SESSTIM of unit UMR1252 (Marseille), CERMES3 of unit INSERM U988 (Paris), Laboratory Sanpsy CNRS USR 3413 (Bordeaux); Inserm U1114 and University hospital of Strasbourg

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 Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions Etudes de cohortes

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 Échantillon de 680 injecteurs dans 4 zones différentes en France (cohorte multicentrique) afin de documenter le devenir de ces populations dans 4 villes qui présentent des caractéristiques géographiques et sanitaires très différentes (Bordeaux, Marseille, Paris et Strasbourg)

Objectif de la base de données

Objectif principal Objectifs : Les objectifs principaux de cette étude visent à évaluer l'impact des facteurs dits « structurels » (ex : fréquentation des CAARUD, CSAPA, prison, autres facteurs environnementaux) et des facteurs individuels (histoire personnelle, facteurs sociodémographiques, consommation de substances, pathologie addictive, autres comorbidités) sur l'évolution des consommations, des pratiques, du parcours de soins, de leurs conditions sociales et de l'expérience de violences et des délits liés aux drogues. Les objectifs secondaires consistent à dresser un tableau de la

situation socio-comportementale des usagers de drogues, d'estimer la prévalence des usages spécifiques de drogues dans l'échantillon et de mieux comprendre les besoins des UD en traitements des addictions mais aussi en termes de dépistage et de prise en charge des troubles associés à l'usage de drogues.

Critères d'inclusion

Les critères d'inclusion sont : usagers réguliers de drogues illicites ou de médicaments détournés, injection de drogues au moins une fois au cours du dernier mois, plus de 18 ans, francophones, acceptant de participer à l'étude et ayant donné son consentement éclairé.

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)

Population concernée

Sujets malades

Pathologie

F10-F19 - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psycho-actives

Sexe

Masculin
Féminin
Autres

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

Bordeaux, Marseille, Paris, Strasbourg

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2016

Année du dernier recueil

2019

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)

[500-1000[individus

Détail du nombre d'individus

680

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies	Données déclaratives
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Données socio-démographiques, l'histoire de consommation de drogues (à l'inclusion uniquement), la consommation actuelle, les motivations à l'usage, les pratiques à risque liées à l'usage de drogues et d'autres pratiques à risque, le parcours de soins, l'expérience de violence et carcérale, les besoins en terme de soins et de prévention
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Consultations (médicales/paramédicales)
Modalités	
Mode de recueil des données	questionnaire en face-à-face
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.) Suivi par convocation du participant
Détail du suivi	Chaque participant sera suivi pendant 12 mois avec un entretien en face-à-face à l'inclusion, à 3, 6, et 12 mois.
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	10.1136/bmjopen-2018-023683
Accès	
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)

Contactez le responsable scientifique
(perrine.roux@inserm.fr)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique