

- Etude longitudinale sur des patients souffrant de depression sévère : étude de l'impulsivité

Responsable(s) :Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive
Corruble Emmanuelle, INSERM U669 CHU DE BICETRE - SERVICE DE PSYCHIATRIE

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 4533

Général	
Identification	
Nom détaillé	Etude longitudinale sur des patients souffrant de depression sévère : étude de l'impulsivité
Thématiques générales	
Domaine médical	Psychologie et psychiatrie
Pathologie, précisions	Dépression
Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Mots-clés	tentatives suicide, étude psychométrique, impulsivité, échelle
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Falissard
Prénom	Bruno
Adresse	CESP
Téléphone	+ 33 (0)1 58 41 58 50
Email	falissard_b@wanadoo.fr
Laboratoire	Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive
Organisme	INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE -
Nom du responsable	Corruble
Prénom	Emmanuelle
Adresse	94275 LE KREMLIN BICETRE

Téléphone	+ 33 (0)1 45 21 25 24
Email	emmanuelle.corruble@bct.aphp.fr
Laboratoire	INSERM U669 CHU DE BICETRE - SERVICE DE PSYCHIATRIE
Organisme	INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Public
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	INSERM - Institut National de la Santé et de la 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 transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)
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 nouvellement hospitalisés pour motif de dépression majeure (DSM-IV) et acceptant de participer à l'étude.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Etudier la relation entre dépression sévère et impulsivité et le rôle de cette impulsivité dans les tentatives de suicide.

Critères d'inclusion	Patients nouvellement hospitalisés pour motif de dépression majeure (DSM-IV) Critères d'exclusion: troubles bipolaires, troubles schizophréniques, abus d'alcool ou de drogue, troubles neurologiques.
Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France (Service Psychiatrie, Kremlin-Bicêtre)
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2002
Année du dernier recueil	2006
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	127 patients
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques
Données cliniques, précisions	Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Age, sexe, type de dépression, traitement, tentative de suicide. Évaluation de l'impulsivité (Impulsivity Rating Scale, Barratt Impulsivity Scale, Impulse Control Scale)
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité

Evénements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données

Selon les échelles de mesure:- L'échelle d'évaluation de l'impulsivité (IRS). Elle comprend sept éléments évalués en quatre degrés.Elle a été testée pour la totalité de l'échantillon par un seul évaluateur.- L'Échelle d'impulsivité Baratt (BRI) est divisée en quatre degrés de 30 items.Elle a été testée par le premier sous-groupe de 50 patients (la version 11 du questionnaire a été utilisée)- L'échelle du contrôle des impulsions (ICS) est une échelle d'impulsivité en auto-évaluation, qui comprend 15 articles en quatre degrés (0-3). Elle a été testée par la deuxième sous-groupe de 77 patients.

Suivi des participants

Oui

Modalités de suivi des participants

Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant

Détail du suivi

Suivi pendant 28 jours suite à l'inclusion

Appariement avec des sources administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

[http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=impulsivity+AND+depression+AND+Falissard+B+\[Author\]](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=impulsivity+AND+depression+AND+Falissard+B+[Author])

Description

Liste des publications dans Pubmed

Accès

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

Contacteur le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique