

PRIME - Cohorte d'hommes âgés de 50-59 ans : étude prospective sur l'infarctus du myocarde

Responsable(s) : Ducimetière Pierre, U780

Date de modification : 21/07/2014 | Version : 2 | ID : 60075

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte d'hommes âgés de 50-59 ans : étude prospective sur l'infarctus du myocarde

Sigle ou acronyme PRIME

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Accord CNIL

Thématiques générales

Domaine médical Cardiologie

Déterminants de santé Génétique
Mode de vie et comportements
Nutrition
Travail

Mots-clés cardiopathie ischémique, événements cardiovasculaires, événements de santé, cancers

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Ducimetière

Prénom Pierre

Email pierre.ducimetiere@inserm.fr

Laboratoire U780

Organisme INSERM - Institut National de Santé et Recherche

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions Implication dans un réseau de cohorte :
CONSORTIUM INTERNATIONAL MORGAN:
CONSORTIUM DE COHORTES, COLLABORATION

AVEC L'EQUIPE DE CAMBRIDGE: FIBRINOGENE COLLABORATION STUDY AVC

Financements

Financements Mixte

Précisions Merck et public

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur 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 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 Mode d'inclusion des individus : Prospectif

Objectif de la base de données

Objectif principal Objectif général : Étude prospective et épidémiologique des événements cardio-ischémiques.

Critères d'inclusion Échantillon d'hommes âgés de 50-59 ans

Type de population

Age Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée	Population générale
Sexe	Masculin
Champ géographique	Local
Régions concernées par la base de données	Alsace Champagne-Ardenne Lorraine Languedoc-Roussillon Midi-Pyrénées Nord - Pas-de-Calais Picardie
Détail du champ géographique	Cohorte multicentrique (4 centres): LILLE, TOULOUSE, BELFAST, STRASBOURG
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	01/1991
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[10 000-20 000[individus
Détail du nombre d'individus	10592
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
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 : Mesures anthropométriques, pression sanguine, rythme cardiaque, Ishtm chest pain questionnaire, ECG, traitement
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Détail des données déclaratives recueillies	Autoquestionnaire à l'inclusion et au cours du suivi tous les ans Informations recueillies par l'autoquestionnaire : A l'inclusion : données démographiques, socio-économiques, et diététiques ;Suivi : événements cliniques Questionnaire par entretien à l'inclusion Informations recueillies lors de

l'entretien : Questions additionnelles : niveau socio-éducatif, travail et activités, histoire personnelle, histoire familiale, consommation de tabac, régime alimentaire, consommation d'alcool, consommation de drogues, activité physique, symptômes, facteurs psychosociaux

Données paracliniques, précisions

Ratio taille / hanches

Données biologiques, précisions

Type de prélèvements réalisés : Sang

Existence d'une biothèque

Oui

Contenu de la biothèque

Sérum
Plasma
ADN

Détail des éléments conservés

Sérothèque, Plasmathèque, DNATHèque

Paramètres de santé étudiés

Evénements de santé/morbidité
Evénements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données

Autoquestionnaire : Saisie à partir d'un questionnaire papier Entretiens : Saisie à partir d'un questionnaire papier Examens cliniques : Etape manuscrite

Procédures qualité utilisées

Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

Durée du suivi : 10 ans

Appariement avec des sources administratives

Oui

Sources administratives appariées, précisions

DOSSIER PATIENT A L'HOPITAL OU CHEZ LE MEDECIN TRAITANT POUR LE SUIVI ET NON PAS POUR L'INCLUSION, REGISTRE DE MORTALITE

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

<http://tinyurl.com/pubmed-PRIME>

Description

Liste des publications dans Pubmed

Lien vers le document

<http://tinyurl.com/HAL-PRIME>

Description

Liste des publications dans HAL

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