

- Etude longitudinale interventionnelle sur les effets de la chaîne longue omega-3 de l'acide docosahexaénoïque sur les fonctions plaquettaires et l'état redox

Responsable(s) : Vidal Hubert, U1060
Véricel Evelyne, U1060

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 2 | ID : 4789

Général

Identification

| | |
|--|---|
| Nom détaillé | Etude longitudinale interventionnelle sur les effets de la chaîne longue omega-3 de l'acide docosahexaénoïque sur les fonctions plaquettaires et l'état redox |
| Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) | CCPPRB LYON A (03/11/2004) |

Thématiques générales

| | |
|-----------------------|--|
| Domaine médical | Hématologie |
| Déterminants de santé | Nutrition |
| Mots-clés | acides gras omega-3, acide docosahexaénoïque, fonctions plaquettaires, état redox, hommes en bonne santé, apport |

Responsable(s) scientifique(s)

| | |
|--------------------|---|
| Nom du responsable | Vidal |
| Prénom | Hubert |
| Adresse | Faculté de Médecine Lyon-Sud 165 Chemin du Grand Revoyet BP 12 69921 OULLINS Cedex-France |
| Téléphone | +33 (0)4 26 23 59 18 |
| Email | hubert.vidal@univ-lyon1.fr |
| Laboratoire | U1060 |
| Organisme | INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche |

| | |
|--------------------|---------|
| Nom du responsable | Véricel |
|--------------------|---------|

| | |
|-------------|--|
| Prénom | Evelyne |
| Adresse | IMBL, Bât Louis Pasteur, INSA, 20 ave A. Einstein, 69621 VILLEURBANNE Cedex-France |
| Téléphone | +33 (0)4 72 43 84 79 |
| Email | evelyne.vericel@insa-lyon.fr |
| Laboratoire | U1060 |
| Organisme | INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche |

Collaborations

Financements

Financements Mixte

Précisions INSERM, bourse du Groupe Lipides et Nutrition (Neuilly-sur-Seine, France), bourse du ministère français de la recherche et de l'éducation
Financement du Groupe Lipides et Nutrition

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 longitudinales (hors 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 ---

Objectif de la base de données

Objectif principal Déterminer les effets de l'augmentation des apports en acide docosahexaénoïque sur la fonction plaquettaire et le stress oxydant dans un groupe de volontaires sains de sexe masculin.

Critères d'inclusion Volontaires sains de sexe masculin

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 Auvergne Rhône-Alpes

Détail du champ géographique Lyon

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2005

Année du dernier recueil 2007

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) < 500 individus

Détail du nombre d'individus 12 (2014)

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques
Données biologiques

Données cliniques, précisions Examen médical

| | |
|--|--|
| Détail des données cliniques recueillies | ---- |
| Données biologiques, précisions | Dosages des lipides sanguins, étude des paramètres des fonctions plaquettaires et l'état redox |

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Autres

Autres, précisions ---

Modalités

Mode de recueil des données Recueil d'urine et sang avant supplémentation et après chaque dose de supplémentation puis 8 semaines après l'arrêt de la supplémentation. La supplémentation étant: ingestion journalière de doses progressives: 200, 400, 800, et 1600 mg DHA (Decola, Maldegem, Belgium) par palier de 2 semaines par dose, sans interruption.

Suivi des participants Oui

Détail du suivi 8 semaines après le traitement

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Hal-Effets-chaine-omega3>

Description Liste des publications dans HAL

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Pubmed-Effets-chaine-omega3>

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) Publications

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique

