

DAT'AIDS - Etude transversale sur les patients séropositifs suivis dans des CHU de France

Responsable(s) : Pozot-Martin Isabelle

Cuzin Lize

Raffi François , Service de Maladies Infectieuses

Pugliese Pascal , Service d'Infectiologie

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 73152

Général

Identification

Nom détaillé Etude transversale sur les patients séropositifs suivis dans des CHU de France

Sigle ou acronyme DAT'AIDS

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

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie
Gastro-entérologie et hépatologie
Gériatrie
Gynécologie obstétrique
Hématologie
Immunologie
Maladies infectieuses

Pathologie, précisions HIV

Déterminants de santé Iatrogénie
Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés VIH, séropositivité, prise en charge, profil, traitement

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Pozot-Martin

Prénom Isabelle

Email isabelle.poizot@mail.ap-hm.fr

Organisme Hôpital Sainte Marguerite, Marseille

Nom du responsable Cuzin

Prénom	Lize
Email	cuzin.l@chu-toulouse.f
Organisme	CHU Toulouse

Nom du responsable	Raffi
Prénom	François
Email	raffi@univ-nantes.fr
Laboratoire	Service de Maladies Infectieuses
Organisme	Hôpital Hotel Dieu, Nantes

Nom du responsable	Pugliese
Prénom	Pascal
Téléphone	+33492035802
Email	pugliese.p@chu-nice.fr
Laboratoire	Service d'Infectiologie
Organisme	Hôpital Archet 1, Nice

Collaborations

Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	Dat'Aids
------------	----------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU
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 non répétées (hors enquêtes cas-témoins)
---	---

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
---	-----

Objectif de la base de données

Objectif principal	Les objectifs de la cohorte sont : <ul style="list-style-type: none">-Fournir des caractéristiques épidémiologiques et démographiques-Déterminer la proportion de patients traités/non traités-Déterminer les profils viro-immunologique et thérapeutique-Déterminer les caractéristiques des patients nouvellement diagnostiqués
--------------------	--

Critères d'inclusion	Patients venus au moins une fois en consultation dans les CHU participants entre 01/06/04 e le 01/06/05
----------------------	---

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
----------------------	----------------

Sexe	Masculin Féminin
------	---------------------

Champ géographique	National
--------------------	----------

Détail du champ géographique	France
------------------------------	--------

Collecte

Dates

Année du premier recueil	2004
--------------------------	------

Année du dernier recueil	2005
--------------------------	------

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 7416

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques
Données administratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Détail des données cliniques recueillies Mode de contamination, date de la Dc de se la séropositivité, nombre de recours sur les 12 derniers mois, dernière CV et dernier taux de CD4, dernière ligne de TRT antirétroviral

Données administratives, précisions Données démographiques

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Evénements de santé/morbidité
Evénements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santé

Consommation de soins, précisions Consultations (médicales/paramédicales)
Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données Dossier médical informatisé

Procédures qualité utilisées Un contrôle de la qualité des données est réalisé régulièrement dans chaque centre.

Suivi des participants Non

Appariement avec des sources administratives Oui

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0399077X05001769>

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contactez le responsable scientifique
---	---------------------------------------

Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
----------------------------	---------------------------------------

Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique
---------------------------------	---------------------------------------