

# 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 biothèque	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)
<b>Modalités</b>	
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
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="https://doi.org/10.1136/bmjopen-2018-023683">10.1136/bmjopen-2018-023683</a>
<b>Accès</b>	
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](mailto:perrine.roux@inserm.fr))

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique