

Note d'information patient

EOLE

Etude Observationnelle de suivi Long terme du post-infarctus du myocarde



Inserm

Institut national de la santé et de la recherche médicale

Unité 657



Comité Scientifique

- Pr L. Guize (Président)
Cardiologue
- Pr J. Bénichou
Biostatisticien
- Pr N. Danchin
Cardiologue
- Pr P. Ducimetière
Epidémiologiste
- Pr S. Hercberg
Epidémiologiste-Nutritionniste
- Dr F. Paillard
Cardiologue
- Pr D. Thomas
Cardiologue
- Dr J. Tricoire
Cardiologue

Parrainages



Centre Coordinateur

- Pr N. Moore
Chef de service
- Dr P. Blin
Resp. scientifique
- C. Droz-Perroteau
Chef de projet
- E. Guiard
Chargée d'étude
- C. Dureau-Pourmin
Chargée d'étude adjointe

Madame, Monsieur,

Votre médecin vous propose de participer à l'étude nationale EOLE dont l'objectif est d'évaluer l'impact des mesures de prévention de l'infarctus du myocarde en France. L'étude est organisée par le Département de Pharmacologie de l'Université Victor Segalen Bordeaux 2, auprès de 12 000 patients ayant eu un infarctus du myocarde récent et qui seront suivis pendant 3,5 ans.

Si vous acceptez de participer, votre médecin complètera un questionnaire médical vous concernant le jour de la consultation puis 6 mois et 2 ans après. Le jour de la consultation, votre médecin vous demandera de signer un accord de participation avec un feuillet d'identification et vous remettra un questionnaire à compléter chez vous et à nous retourner dès que possible (enveloppe T jointe). Nous vous demanderons également de compléter un questionnaire similaire dans 6 mois et dans 2 ans. Ces 2 questionnaires vous seront adressés par courrier.

Le feuillet d'identification comporte des données nominatives (nom, prénom, adresse, téléphone et mail, date et lieu de naissance, coordonnées du médecin traitant) qui sont collectées pour la gestion de l'étude (envoi à 6 mois et 2 ans des questionnaires, recherche d'information pour les patients dont nous serions sans nouvelle). Afin de garantir la confidentialité, ces données nominatives seront gérées de façon indépendante des données médicales. L'étude a reçu un avis favorable du Conseil National de l'Ordre des Médecins et l'autorisation de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés.

L'étude s'inscrit dans la prise en charge de la maladie et ne nécessite aucune visite, ni examen complémentaire. Votre participation est entièrement volontaire et au cas où vous ne souhaiteriez pas participer, cela n'influencera en aucune manière les soins fournis par votre médecin.

Les données feront l'objet d'un traitement informatisé. En application des articles 39 et 40 de la loi « Informatique et libertés » du 6 janvier 1978, vous disposez d'un droit d'accès et de rectification aux informations vous concernant, auprès de notre Département et par l'intermédiaire de votre médecin.

Nous vous remercions par avance de votre participation qui aidera à approfondir les connaissances pour une meilleure prise en charge de l'infarctus.

Pour le Département de Pharmacologie
Pr Nicholas Moore & Dr Patrick Blin

SIGNATURE SIGNATURE