



Chers confrères,
Chers amis,

En ce début d'année 2009 et grâce à vos efforts, l'observatoire CeRtiTuDe arrive à maturité. Le bras CRT-D a quasiment atteint l'objectif fixé des 500 devices et le bras CRT-P approche les 300 appareils.

Nous vous rappelons que l'objectif de CeRtiTuDe est de pouvoir comparer à l'implantation et au terme d'un suivi de 2 ans les caractéristiques et la morbi-mortalité des patients qui ayant une indication de resynchronisation sont implantés avec un dispositif de CRT-P simple ou avec fonction de défibrillation.

Vous avez été nombreux à participer aux inclusions et au premier suivi à 6 mois. Nous tenions à vous en remercier et vous encourager à poursuivre dans cette voie pour les inclusions, notamment CRT-P, et les prochaines étapes du suivi qui ont lieu à 6, 12, 18 et 24 mois. (Les premiers patients CeRtiTuDe ayant été inclus en janvier 2008, arrive pour eux le suivi à 12 mois).

Nous vous rappelons que vous avez la possibilité d'inclure vos patients dans CeRtiTuDe, directement à partir du registre STIDEFIX. Il en est de même pour les différentes étapes du suivi. L'interface informatique permet une saisie rapide des données qui n'excède pas 5 minutes.

Vous remerciant encore une fois pour les efforts consentis et en espérant que 2009 vous verra encore plus nombreux dans les étapes d'inclusions et de suivi, nous tenions à vous présenter nos meilleurs vœux pour cette nouvelle année.

Pr. Jean-Yves Le Heuzey

❶ RAPPEL DU PROTOCOLE

Les inclusions se font à partir du registre STIDEFIX, au moment de l'implantation. Si le patient est éligible pour CeRtiTuDe (implantation d'un CRT-D ou d'un CRT-P) de nouvelles pages spécifiques s'ouvrent.

Pages communes à CeRtiTuDe et STIDEFIX

Les données d'inclusion de STIDEFIX seront exploitées par CeRtiTuDe. Ces données ont déjà fait l'objet d'une déclaration et d'une autorisation de la CNIL

Données Propres à CeRtiTuDe

Au moment de l'inclusion :

(Période Post Opératoire Hospitalière) :

Complications péri opératoire, Durée d'hospitalisation, Traitement médicamenteux

Au moment du suivi (Consultations Post implantation à 6/12/18 /24 mois) : Thérapies délivrées par le défibrillateur, Caractère approprié ou non de ces thérapies, Classe NYHA, Traitement médicamenteux, Hospitalisation et Causes des éventuelles hospitalisations...

En cas de décès :

Date du décès, Cause du décès, Mesure de la mortalité totale, cardiovasculaire et rythmique

❷ SUIVI

Pour tous les patients un suivi est prévu à 6, 12, 18 et 24 mois merci de remplir les pages correspondantes

❸ EVOLUTION DES INCLUSIONS

AU 07/01/2009 :

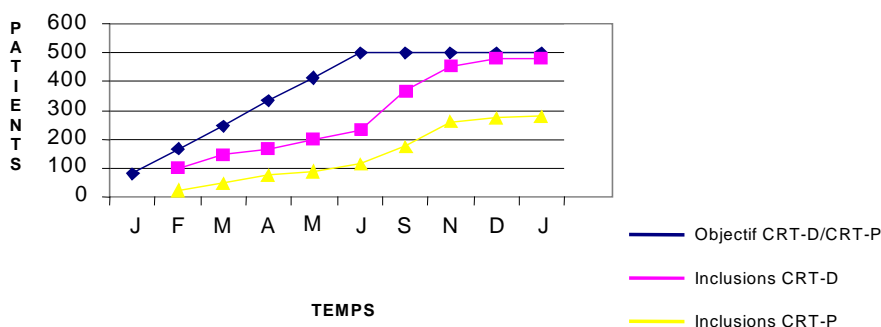
760 patients inclus

par **41 centres**.

Les objectifs sont presque atteints pour le bras CRT-D (480 inclus), quelques effort encore pour le bras CRT-P (276 inclus).

Merci à Tous.

CeRtiTuDe : Evolution des inclusions

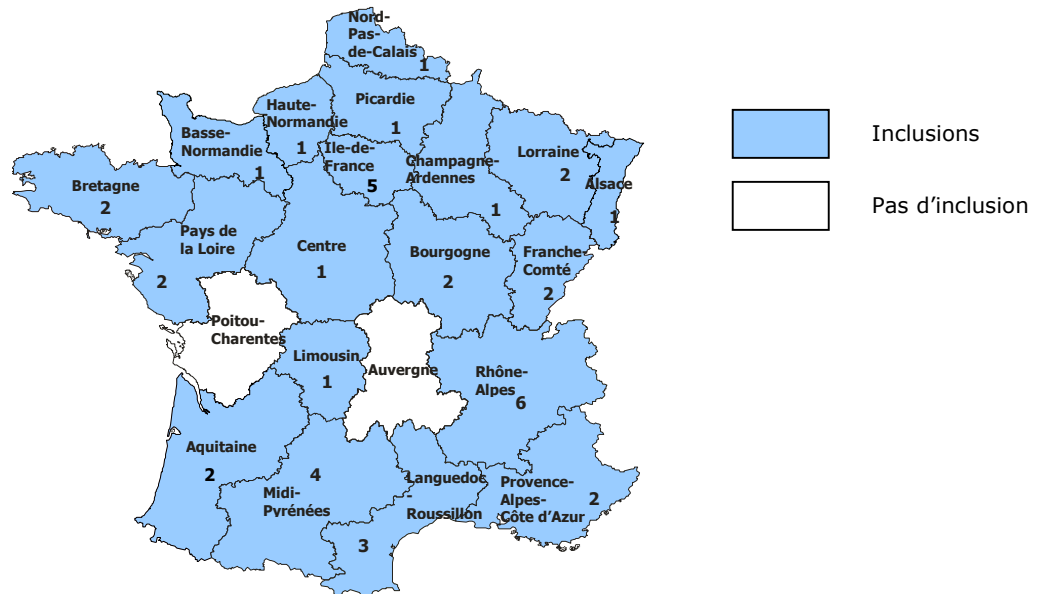




Adresse du e-CRF : <https://www.registre-sfc.org>

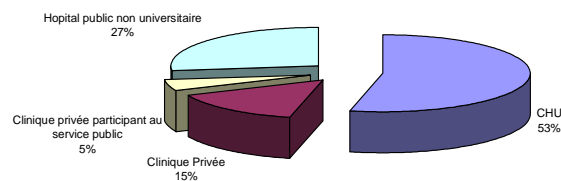
4 CENTRES PARTICIPANTS

41 centres ont inclus, ils sont répartis sur toute la France et dans presque toutes les régions



5 REPARTITION DES CENTRES PAR TYPE D'ETABLISSEMENTS

Répartition des centres par type d'établissements



Pour tout renseignement : Société Française de Cardiologie

Frédérique FORTIN

Tél : 01 44 90 70 27

Fax 01 43 22 63 61

secretariat.registre@sfcario.fr

SOCIETE FRANCAISE DE CARDIOLOGIE

Maison du Cœur
5 rue des Colonnes du Trône
75012 PARIS



www.sfcario.fr