

		page 1/2
<p><b>RECHERCHES IMPLIQUANT LA PERSONNE HUMAINE</b></p> <p><b>Il s'agit des Recherches pour lesquelles les personnes concernées ont été préalablement informées et ont consenti à participer.</b></p> <p>Pour toute information complémentaire, vous pouvez joindre l'Unité Recherche et Innovation Tél. 05.55.43.11.00 urn@ch-esquirol-limoges.fr</p>		
<i>année</i>	2020	<a href="#">Proportion du Trouble Déficitaire de l'Attention avec ou sans Hyperactivité chez les adultes souffrant d'un trouble du comportement alimentaire</a>
<i>Patho</i>	Trbles addictifs	Promoteur : CH Esquirol Investigateur principal : Pr Ph. NUBUKPO
<i>Thème</i>	Prévention/parcours de soins	<i>Objectif principal</i> : Évaluer la proportion du trouble déficitaire de l'attention avec ou sans hyperactivité chez des sujets adultes souffrant d'un trouble du comportement alimentaire pris en charge sur le centre hospitalier Esquirol.
<i>année</i>	2020	<a href="#">Analyse des qualités psychométriques de la version française du " Prodromal Questionnaire " 16-items au sein d'une population consultant en médecine universitaire</a>
<i>Patho</i>	Trbles Psychotiques	Promoteur : CH Esquirol Investigateur principal : Dr HAMDAN-DUMONT
<i>Thème</i>	Prévention/parcours de soins	<i>Objectif principal</i> : Étudier les qualités psychométriques (Sensibilité, spécificité, valeurs prédictives positive et négative) du fPQ16 au sein d'une population de 18 à 30 ans consultant en médecine universitaire.
<i>année</i>	2020	<a href="#">Représentations sociales et Stigma perçu relatifs à l'Injection chez des usagers recevant un traitement de substitution aux opiacés</a>
<i>Patho</i>	Trbles addictifs	Promoteur : CH Esquirol Investigateur principal : Pr Ph. NUBUKPO
<i>Thème</i>	Prévention/parcours de soins	<i>Objectif principal</i> : Comparer les représentations sociales de l'injection intraveineuse de drogues (score EMIC adapté) entre les participants relevant d'un TSO qui accepteraient potentiellement la forme SC d'un TSO et ceux qui ne l'accepteraient pas.
<i>année</i>	2019	<a href="#">Étude sur l'influence des dimensions de la personnalité sur le pronostic du sevrage chez des patients avec un trouble de l'usage d'alcool</a>
<i>Patho</i>	Trbles addictifs	Promoteur : CH Esquirol Investigateur principal : Pr Ph. NUBUKPO
<i>Thème</i>	psychopathologie	<i>Objectif principal</i> : Décrire le profil de personnalité (dimensions dans les normes françaises ou non) des patients avec un TUA en fonction de la rechute ou l'absence de rechute à 3 mois.
<i>année</i>	2019	<a href="#">Etude de l'effet d'un traitement par rTMS haute fréquence de patients présentant une pédophilie</a>
<i>Patho</i>	Troubles pédophiles	Promoteur : CH Esquirol Investigateur principal : Dr T. FOULI
<i>Thème</i>	Stimulation neuronale	<i>Objectif principal</i> : Rechercher chez des sujets présentant un trouble pédophile un effet sur le sous-score de l'échelle FDCS concernant les enfants d'un traitement par 15 séances rTMS haute fréquence sur le cortex pré-frontal dorso-latéral gauche versus une stimulation placebo.
<i>année</i>	2019	<a href="#">Analyse coût-utilité de la stimulation magnétique transcranienne (rTMS) curative et de maintenance dans le traitement de la dépression résistante</a>
<i>Patho</i>	Trbles de l'humeur	Promoteur : CHU Nantes Investigateur Coordonnateur : Dr BULTEAU Investigateur CHE : Dr B. CALVET
<i>Thème</i>	Stimulation neuronale	<i>Objectif principal</i> : analyser coût-utilité à 12 mois de 2 modalités différentes d'utilisation de la rTMS dans la prise en charge d'une dépression résistante par rapport à la prise en charge usuelle sans rTMS.
<i>année</i>	2018	<a href="#">Infiltrations d'OnaBotulinum Toxin A dans la dépression résistante : comparaison de deux sites d'injection faciaux</a>
<i>Patho</i>	Trbles de l'humeur	Promoteur : CH Esquirol Investigateur principal : Dr E. CHARLES Investigateurs associés : Dr C. CEOLATO, Dr D. RANOUX (Neurologue CHU)
<i>Thème</i>	Thérapeutiques	<i>Objectif principal</i> : Evaluer chez des sujets atteints de dépression résistante, le nbre de répondeurs à 6 semaines de l'infiltration d'OnaA dans les muscles corrugator et procerus par rapport à l'infiltration de la région de la patte d'oie, en ajout du ttt antidépresseur obéissant aux guidelines en vigueur.

<i>année</i>	2018	<b>Perception et représentation de l'intérieur du corps dans l'anorexie mentale</b> Promoteur : CH Esquirol
<i>Patho</i>	Troubles addictifs	Investigateur principal : Aude PAQUET, Chercheure
<i>Thème</i>	Approches perceptivo-motrices	<b>Objectif principal</b> : Comparer les caractéristiques des représentations et connaissances de l'intérieur du corps entre des adolescentes et adultes présentant une AM et des personnes contrôles à partir du dessin de l'intérieur du corps.
<i>année</i>	2018	<b>Dépistage de la fibrose hépatique sévère par FibroScan dans une population de sujets présentant un trouble psychiatrique sévère sous traitement psychotrope depuis au moins deux ans (collaboration avec Serv. Gastro-Entérologie CHU).</b> Promoteur : CH Esquirol
<i>Patho</i>	Trbles addictifs	Investigateur principal : Dr P. CARRIER
<i>Thème</i>	Marqueurs biologiques Thérapeutiques	<b>Objectif principal</b> : Evaluer la proportion de fibrose hépatique sévère mesurée par FibroScan® chez des sujets présentant un trouble psychiatrique sévère sous traitement psychotrope depuis au moins deux ans.
<i>année</i>	2017	<b>Etude de l'effet de la technique de stimulation neuronale par tDCS sur les cognitions et la fragilité de personnes souffrant d'une maladie d'alzheimer</b> Promoteur : CH Esquirol
<i>Patho</i>	trbles du SA	Investigateur principal: Dr B. CALVET
<i>Thème</i>	Stimulation neuronale	<b>Objectif principal</b> : Comparer, entre le groupe tDCS active et le groupe tDCS placebo, le score de la cognitive subscale of the Alzheimer's Disease Assessment Scale (ADAS-Cog), 12 semaines après le début de la cure, chez des sujets présentant une maladie d'Alzheimer à un stade léger.
<i>année</i>	2017	<b>Information psychoéducatrice brève dans la schizophrénie : pertinence et impact auprès des aidants</b> Promoteur : CH Esquirol
<i>Patho</i>	Trbles Psychotiques	Investigateur principal : Francine GOURINEL, Directeur des Soins
<i>Thème</i>	Parcours de soins	<b>Objectifs</b> : Déterminer une différence de score à l'inventaire du fardeau de Zarit entre le groupe des aidants ayant reçu l'information et le groupe ne l'ayant pas reçu. Rechercher la satisfaction éprouvée par le groupe ayant reçu l'information, et entre chaque groupe, une différence de satisfaction, détresse psychologique et de stress perçu.
<i>année</i>	2017	<b>Essai clinique randomisé en double aveugle sur l'efficacité de la stimulation transcrânienne par Courant Direct (tDCS) dans la réduction de la consommation d'alcool chez des patients non-abstinents</b> Promoteur : CHU Dijon
<i>Patho</i>	Trbles addictifs	Investigateur coordonnateur : Dr B. TROJAK
<i>Thème</i>	Stimulation neuronale	Investigateur CHE : Pr Ph. NUBUKPO <b>Objectifs</b> : Evaluer l'efficacité de 1 semaine tDCS (5 séances) versus placebo dans la réduction de la consommation d'alcool dans les 24 semaines suivant le traitement.
<i>année</i>	2017	<b>Marqueurs biologiques périphériques avant et après traitement tDCS pour réduction de consommation d'alcool</b> Promoteur : CHU Dijon
<i>Patho</i>	Trbles addictifs	Investigateur coordonnateur : Dr B. TROJAK
<i>Thème</i>	Marqueurs biologiques	Investigateur CHE : Pr Ph. NUBUKPO <b>Objectifs</b> : Evaluer, chez les patients non-abstinents avec des problèmes d'alcool, les variations des taux sériques de BDNF après 1 Semaine de tDCS (5 séances) versus placebo dans les 24 semaines suivant le traitement.

**RECHERCHES N'IMPLIQUANT PAS LA PERSONNE HUMAINE**

Il s'agit des recherches, études et évaluations dans le domaine de la santé utilisant les données recueillies lors de la prise en charge au C.H. Esquirol.

Les données étudiées peuvent porter sur les données sociodémographiques, médicales (diagnostic, antécédents, examens...), modalités de prise en charge. Elles sont totalement anonymisées et restent strictement confidentielles, leur consultation étant faite uniquement par des personnes qui collaborent à la recherche et qui sont soumises au secret professionnel.

Ces recherches sont encadrées par la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel (MR-004, délibération CNIL n°2018-155 du 3 mai 2018)

Conformément au Règlement Général sur la Protection des Données (RGPD et à la loi n°2018-493 relative à l'informatique aux fichiers et aux libertés), les personnes concernées conservent un droit d'accès, de rectification, d'effacement des données et de limitation de leur traitement.

Le consentement n'est pas sollicité mais les personnes concernées peuvent toutefois exercer leur droit d'opposition sans conséquence sur leur prise en charge.

Pour en savoir plus, vous pouvez contacter

- Le responsable scientifique de la recherche (cf tableau ci-dessous)
- L'Unité Recherche et Innovation au 05-55-43-11-00
- le Directeur d'établissement, responsable du traitement des données au 05-55-43-31-37
- le Délégué à la Protection des Données : rdpd@ch-esquirol-limoges.fr

**LES RECHERCHES EN COURS A L'HOPITAL :****Facteurs prédictifs d'amélioration clinique après traitement rTMS chez des patients atteints de dépression résistante**

Responsable scientifique : Dr Murielle GIRARD, Unité Recherche et Innovation tél.05.55.43.10.28

Les données cliniques recueillies dans le soin peuvent être utilisées pour prédire de l'efficacité du traitement rTMS (stimulation magnétique transcranienne) en pratique clinique de routine et faciliter le choix thérapeutique chez des patients atteints de dépression pharmaco-résistante. Une orientation plus rapide vers un traitement antidépresseur optimisera les chances de guérison ou rémission.

**2020**

***Objectif de la recherche :** Identifier des indicateurs prédictifs d'une amélioration clinique à 1 mois après le début du traitement rTMS parmi les données recueillies dans le soin de patients présentant une dépression pharmacorésistante*

***Population concernée :** Patients présentant un diagnostic de dépression, pris en charge entre Février 2007 à Août 2020 pour une cure de rTMS complète et ne s'étant pas opposés pas à l'utilisation de leurs données recueillies dans le cadre du soin à visée de recherche*

***Données recueillies :** Age, genre, données sociodémographiques, diagnostic, traitements antérieurs (antidépresseurs), données médicales et cliniques contenues dans le dossier médical.*

***Durée de l'étude :** du 19/10/21 au 19/04/2021*