

PALIERS - Etude transversale sur les pratiques de prise en charge de la douleur dans les services d'urgences en France en 2010

Responsable(s) :Boccard Éric, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 01/01/2020 | Version : 1 | ID : 125

Général

Identification

Nom détaillé Etude transversale sur les pratiques de prise en charge de la douleur dans les services d'urgences en France en 2010

Sigle ou acronyme PALIERS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°909281

Thématiques générales

Domaine médical Médecine d'urgence

Autres, précisions Douleur

Mots-clés urgences, prise en charge de la douleur

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Boccard
Prénom Éric
Adresse 3, rue J. Monnier - 92500 Rueil Malmaison
Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00
Email eric.boccard@bms.com
Laboratoire Bristol-Myers Squibb

Nom du responsable Schmidely
Prénom Nathalie
Adresse 3, rue J. Monnier - 92500 Rueil Malmaison
Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00

Email	nathalie.schmidely@bms.com
Laboratoire	Bristol-Myers Squibb
Collaborations	
Financements	
Financements	Privé
Précisions	Bristol-Myers Squibb
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Bristol-Myers Squibb France (BMS)
Statut de l'organisation	Secteur Privé
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
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Sélection de 11 centres (faisabilité). Par centre, échantillonnage systématique sur 48h consécutives
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire la prise en charge de la douleur dans les services d'urgences en France, en fonction des caractéristiques de la douleur (aigue, chronique ou induite) - Explorer les différences de prise en charge dans des sous-groupes spécifiques (patients non-communicants et patients âgés de plus de 65 ans).

Critères d'inclusion	Tous les patients adultes conscients admis aux urgences .
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) Grand âge (80 ans et plus)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	11 services d'Urgences (Paris, Lyon, Lille, Dijon, Nantes, Chateauroux, Colombes)
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2010
Année du dernier recueil	2010
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	1354
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données déclaratives, précisions	Face à face
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité

Consommation de soins/services de santé

Consommation de soins,
précisions

Hospitalisation
Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données

Cahier d'observation papier

Suivi des participants

Non

Appariement avec des sources
administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

Charte d'accès aux données
(convention de mise à
disposition, format de données
et délais de mise à disposition)

publications

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique