

PASS-ARTHROSE - Patient Acceptable Symptomatic State

Responsable(s) :VIGNAL Franck, Sanofi Aventis

Date de modification : 01/01/2020 | Version : 1 | ID : 93

Général

Identification

Nom détaillé	Patient Acceptable Symptomatic State
Sigle ou acronyme	PASS-ARTHROSE
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	Numéro CNIL 909039, Numéro CPP = NA, Afssaps = NA

Thématiques générales

Domaine médical	General practice Rheumatology
Autres, précisions	Arthrosis of the lower limbs
Mots-clés	evaluation of the pain and response to analgic treatment, PASS, Minimal Clinically Important Improvement (MCII)

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	VIGNAL
Prénom	Franck
Téléphone	+33 (0)1 57 63 26 47
Email	franck.vignal@sanofi-aventis.com
Laboratoire	Sanofi Aventis

Collaborations

Financements

Financements	Private
Précisions	Sanofi-aventis France

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Sanofi-aventis France
Statut de l'organisation	Secteur Privé
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Not-repeated cross-sectional studies (except case control studies)
Origine du recrutement des participants	A selection of health care professionals An administrative base or a register
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Determine, in patients suffering from arthrosis of the lower limbs, the percentage of patients that find their pain "acceptable" at rest and when movement, after one week of treatment, according to the PASS concept (Patient Acceptable Symptomatic State).
Critères d'inclusion	Patients must: ? be ambulatory, ? be aged 50 years or older, ? consult for a defined gonarthrosis and/or coxarthrosis according to the clinical or radiological criteria of the American College of Rheumatology, ? be symptomatic with pain greater or equal to 3 on a numerical pain scale from 0 to 10, at rest or during movement, in the 24 hours preceding entry in the study, ? requiring the taking of an antalgic treatment for a duration of at least one week, ? be able and accept to complete a self-evaluation questionnaire, ? accepting to participate in the survey.
Type de population	
Age	Adulthood (45 to 64 years) Elderly (65 to 79 years) Great age (80 years and more)

Population concernée	Sick population
Sexe	Male Woman
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	French territory (France+overseas possessions)
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2009
Année du dernier recueil	2010
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[individuals
Détail du nombre d'individus	3329
Données	
Activité de la base	Data collection completed
Type de données recueillies	Clinical data Declarative data Administrative data
Données cliniques, précisions	Medical registration
Données déclaratives, précisions	Paper self-questionnaire
Données administratives, précisions	? age, sex, ? weight, height, ? social and occupational category (INSEE classification),
Existence d'une bibliothèque	No
Paramètres de santé étudiés	Health care consumption and services Quality of life/health perception
Consommation de soins, précisions	Medicines consumption
Modalités	
Mode de recueil des données	general practice, evaluation of the pain and

response to antalgic treatment, arthrosis of the lower limbs Doctor's questionnaire patient self-questionnaire

Suivi des participants No

Appariement avec des sources administratives No

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) methods for accessing the database are currently being defined SFR 2010 poster. Publication scheduled in 2011.

Accès aux données agrégées Access on specific project only

Accès aux données individuelles Access on specific project only