

ATLANTIS - Cohorte de patients souffrant d'arthrose symptomatique douloureuse du genou : prise en charge thérapeutique au long cours en médecine générale

Responsable(s) : Payen-Champenois Catherine, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 121

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients souffrant d'arthrose symptomatique douloureuse du genou : prise en charge thérapeutique au long cours en médecine générale

Sigle ou acronyme ATLANTIS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°903352 (22/11/2003)

Thématiques générales

Domaine médical Rhumatologie

Autres, précisions gonarthrose, Arthrose

Mots-clés paracétamol, PRO, prise en charge

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Payen-Champenois

Prénom Catherine

Adresse 3, rue J. Monnier - 92500 Rueil Malmaison

Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00

Email catherine.payen-champenois@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 (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 de cohortes

Origine du recrutement des participants Via une sélection de professionnels d'exercice libéral

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 Sondage aléatoire en grappes

Objectif de la base de données

Objectif principal Evaluer, chez le médecin généraliste, l'évolution de la stratégie thérapeutique de première intention chez les patients souffrant d'arthrose douloureuse du genou, sur une période d'un an, en particulier:
- Evaluer le pourcentage de patients traités par

chaque modalité thérapeutique à la fin de la période d'observation d'un an.

- Décrire les modifications apportées dans la prise en charge thérapeutique et identifier les raisons justifiant ces modifications.

Critères d'inclusion

1. Hommes ou femmes 50 ans ou plus souffrant d'arthrose symptomatique douloureuse du genou
2. Non traités au cours des 6 derniers mois pour cette pathologie (seront autorisés les traitements non pharmacologiques, l'automédication par antalgiques ou AINS à faibles doses).
3. Pour lesquels le médecin aura décidé d'initier un traitement de première intention conforme aux recommandations de l'EULAR 2000-2003 (paracétamol - en prises systématiques à une dose de 3 à 4g/j - en monothérapie pharmacologique en association avec des traitements non pharmacologiques).

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

International

Détail du champ géographique

France et Espagne

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2003

Année du dernier recueil

2006

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

1114 (586 in France, 528 in Spain)

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	Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données	cahier d'observation papier
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	M3, M6, M9, M12
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