

ESPASS - Étude longitudinale sur des patients schizophrènes : facteurs influençant l'autonomie sociale

Responsable(s) :Gasquet Isabelle, INSERM U669
Azorin Jean-Michel
Leguay Denis
Loze Jean-Yves

Date de modification : 10/09/2015 | Version : 1 | ID : 73225

Général	
Identification	
Nom détaillé	Étude longitudinale sur des patients schizophrènes : facteurs influençant l'autonomie sociale
Sigle ou acronyme	ESPASS
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL
Thématiques générales	
Domaine médical	Déficiences et handicaps Psychologie et psychiatrie
Pathologie, précisions	schizophrénie
Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Produits de santé Systèmes de soins et accès aux soins
Mots-clés	schizophrénie, soins, vie sociale, satisfaction
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Gasquet
Prénom	Isabelle
Téléphone	+33 (0)1 40 27 31 85
Email	isabelle.gasquet@pbr.ap-hop-paris.fr
Laboratoire	INSERM U669
Organisme	Hôpital Cochin AP-HP
Nom du responsable	Azorin

Prénom	Jean-Michel
Email	Jean-michelRoch.AZORIN@ap-hm.fr jazorin@ap-hm.fr
Organisme	Hôpital Sainte-Marguerite AP-HM
Nom du responsable	Leguay
Prénom	Denis
Email	denis.leguay@free.fr
Organisme	CE.SA.ME, Angers
Nom du responsable	Loze
Prénom	Jean-Yves
Email	JYLoze@otsuka.fr
Collaborations	
Financements	
Financements	Privé
Précisions	Bristol-Myers Squibb, Otsuka Pharmaceutical France
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Inserm
Statut de l'organisation	Secteur Public
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 longitudinales (hors cohortes)
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé
Le recrutement dans la base de	Oui

données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Précisions

Intervention au niveau individuel

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Echantillon effectué auprès de 1170 psychiatres travaillant en milieu institutionnel (CHS 47%, autres hôpitaux publics 22%, PSPH 7%)

Objectif de la base de données

Objectif principal

L'objectif de l'étude pharmaco-épidémiologique ESPASS est d'évaluer l'impact à 6 mois du changement ou de l'instauration du traitement antipsychotique principal sur l'autonomie sociale de patients souffrant de schizophrénie en fonction du parcours d'autonomisation éventuellement mis en place.t.

Critères d'inclusion

Les patients devaient présenter les critères DSM-IV TR de schizophrénie, ils devaient nécessiter le changement du traitement antipsychotique quel qu'en soit le motif ou l'instauration d'un traitement antipsychotique, ils ne devaient pas présenter les critères d'un épisode psychotique aigu et ne devaient pas nécessiter un normothymique

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

France

Collecte

Dates

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	6165
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données déclaratives recueillies	Caractéristiques socio-démographiques, type de prise en charge (médicamenteuse et non médicamenteuse), caractéristiques de la maladie (typologie selon le DSM-IV TR), autonomie sociale (échelle EAS), efficience (échelle IAQ), sévérité globale (échelle CGI-S) et satisfaction vis- à -vis des soins (auto-questionnaire PASAP)
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Produits de santé
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Suivi de 6 mois suite à l'inclusion
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.icta.fr/media/14094/ICTA_2008_Poster_E_SPASS_n5.pdf
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contactez le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique