

# EuroSC - The European Schizophrenia Cohort

Responsable(s) :Jean Michel Azorin  
Bebbington Paul

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 73208

## Général

### Identification

Nom détaillé The European Schizophrenia Cohort

Sigle ou acronyme EuroSC

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

### Thématiques générales

Domaine médical Psychology and psychiatry

Pathologie, précisions Schizophrenia

Déterminants de santé Healthcare system and access to health care services  
Medicine

Mots-clés schizophrenia, management, treatment, quality of life, care, cost

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Jean Michel

Prénom Azorin

Téléphone +33 (0)4 91 74 48 15

Email Jean-michelRoch.AZORIN@ap-hm.fr jazorin@ap-hm.fr

Organisme AP-HM Southern Regional Hospitals

Nom du responsable Bebbington

Prénom Paul

Adresse Wolfson Building  
48 Riding House Street  
London W1W 7EY, UK

Email	p.bebbington@ucl.ac.uk
Organisme	Royal Free and University College Medical School, UCL
<b>Collaborations</b>	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Yes
Précisions	
	EuroSC Research Group (Germany, England, France)
<b>Financements</b>	
Financements	Mixed
Précisions	
	Lundbeck A/S ; German Federal Ministry of Education and Research
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Royal Free and University College Medical School.. Pour la partie Francaise : Hôpital Sainte Marguerite , Marseille
Statut de l'organisation	Secteur Public
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
Type de base de données	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Cohort study
Origine du recrutement des participants	A selection of health institutions and services
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	The main aim of EuroSC is to report on the different types of treatment and care, as well as clinical

outcome.

Secondary aims include: assessment of treatment requirements in relation to outcome, calculation of resource usage with regards to different care methods and identification of prognostic factors.

Critères d'inclusion	Patients between 18 and 64 years old at baseline; Established schizophrenia diagnosis; Participant consent
Type de population	
Age	Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years) Adulthood (45 to 64 years)
Population concernée	Sick population
Sexe	Male Woman
Champ géographique	International
Détail du champ géographique	Europe ? France (Lille, Lyon, Marseilles, Clermont-Ferrand, Toulon)
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	1998
Année du dernier recueil	2002
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	France: 288; UK: 302; Germany: 618
Données	
Activité de la base	Data collection completed
Type de données recueillies	Clinical data Declarative data
Données cliniques, précisions	Direct physical measures
Détail des données cliniques recueillies	Psychiatric history, sociodemographic information, diagnosis, treatment, psychiatric and social state

(SCAN SCAN, Positive and Negative Syndrome Scale (PANSS), Calgary Depression Scale for Schizophrenia (CDSS), Clinical Global Impression (CGI), Global Assessment of Functioning (GAF), Global Assessment of Relational Functioning (GARF)) medication use and side effects, treatment adherence (Rating of Medication Influences (ROMI) Scale,), healthcare system pathway and usage of service resources.

Données déclaratives, précisions	Face to face interview
Détail des données déclaratives recueillies	Quality of Life (Medical Outcome Study Short Form 36 (SF36), Social and Occupational Functioning Assessment Scale (SOFAS), Quality of Life Interview (QoLI), EuroQoL)
Existence d'une biothèque	No
Paramètres de santé étudiés	Health event/morbidity Health care consumption and services Quality of life/health perception
Consommation de soins, précisions	Hospitalization Medical/paramedical consultation Medicines consumption
Modalités	
Mode de recueil des données	By medical staff in the centres concerned.
Suivi des participants	Yes
Détail du suivi	Every 6 months for 2 years following enrolment.
Appariement avec des sources administratives	No
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	<a href="http://www.biomedcentral.com/1472-6963/12/269#B4">http://www.biomedcentral.com/1472-6963/12/269#B4</a>
Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/PUBMED-EUROSC">http://tinyurl.com/PUBMED-EUROSC</a>
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données	Contact the scientist in charge.

et délais de mise à disposition)

Accès aux données agrégées      Access on specific project only

Accès aux données individuelles      Access on specific project only