

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

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Yes
Précisions	EuroSC Research Group (Germany, England, France)

Financements

Financements	Mixed
Précisions	Lundbeck A/S ; German Federal Ministry of Education and Research

Gouvernance de la base de données

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

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

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

Objectif de la base de données

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 bibliothèque

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

<http://www.biomedcentral.com/1472-6963/12/269#B4>

Lien vers le document

<http://tinyurl.com/PUBMED-EUROSC>

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
---------------------------------	---------------------------------