

ATHMOS - Etude longitudinale sur des patients asthmatiques : évaluation, en pratique de ville, du contrôle de l'asthme à l'aide du questionnaire "Asthma Control Test ©" (ACT)

Head :Pribil Céline, Laboratoire GSK

Last update : 01/01/2018 | Version : 1 | ID : 166

General

Identification

Detailed name Etude longitudinale sur des patients asthmatiques : évaluation, en pratique de ville, du contrôle de l'asthme à l'aide du questionnaire "Asthma Control Test ©" (ACT)

Sign or acronym ATHMOS

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation CNIL n°90 60 78 (12/05/2006)

General Aspects

Medical area Pneumologie

Health determinants Produits de santé

Others (details) Asthme

Keywords "Asthma Control Test ©" (ACT), asthme, contrôle

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Pribil

Surname Céline

Phone +33 (0)1 39 17 90 62

Email celine.c.pribil@gsk.com

Unit Laboratoire GSK

Collaborations

Funding

Funding status	Privé
Details	GSK laboratory
Governance of the database	
Sponsor(s) or organisation(s) responsible	Laboratoire GSK
Organisation status	Private
Additional contact	
Main features	
Type of database	
Type of database	Bases de données issues d'enquêtes
Study databases (details)	Etudes longitudinales (hors cohortes)
Database recruitment is carried out by an intermediary	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral Via une base administrative ou un registre
Database recruitment is carried out as part of an interventional study	Non
Additional information regarding sample selection.	<p>Sélection des MG :</p> <p>Une présélection par tirage au sort sera établie à partir d'un fichier CEGEDIM de médecins généralistes.</p> <p>Les médecins généralistes présélectionnés par tirage au sort recevront un mailing qui présentera succinctement les objectifs de l'étude et son déroulement. Il comportera une carte-réponse pré-affranchie à retourner au centre logistique pour indiquer le souhait de participer ou non à l'étude</p> <p>Un phoning de confirmation de participation sera fait auprès des 1000 premiers médecins généralistes ayant donné leur accord</p> <p>Sélection des pneumos :</p> <p>Une présélection sera faite par tirage au sort à partir d'un fichier CEGEDIM de pneumologues/allergologues.</p> <p>Les pneumologues/allergologues présélectionnés seront contactés par phoning (présentation brève des objectifs et du déroulement de l'étude) dans l'ordre de présélection jusqu'à ce que le nombre de pneumologues/allergologues acceptant de participer atteigne les 500 prévus.</p> <p>Les patients seront inclus après avoir lu la lettre</p>

d'information patient

Database objective

Main objective	Décrire en pratique réelle le niveau de contrôle de l'asthme à l'aide du questionnaire ACT (Asthma Control Test)
Inclusion criteria	Homme et femme âgés de 18 ans et plus Patient présentant un asthme diagnostiqué depuis au moins 12 mois Patient informé des objectifs de l'étude et acceptant la collecte et l'analyse des données le concernant.

Population type

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 covered	Sujets malades
--------------------	----------------

Gender	Masculin Féminin
--------	---------------------

Geography area	National
----------------	----------

Detail of the geography area	France
------------------------------	--------

Data collection

Dates

Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)	2006
--	------

Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)	2008
---	------

Size of the database

Size of the database (number of individuals)	[1000-10 000] individus
--	-------------------------

Details of the number of individuals	2362
--------------------------------------	------

Data

Database activity	Collecte des données terminée
-------------------	-------------------------------

Type of data collected	Données cliniques Données déclaratives
Clinical data (detail)	Dossier clinique Examen médical
Declarative data (detail)	Auto-questionnaire papier
Presence of a biobank	Non
Health parameters studied	Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Care consumption (detail)	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Procedures	
Data collection method	Le médecin complétera le questionnaire médical d'inclusion et remettra au patient l'autoquestionnaire d'inclusion. Pendant la période d'inclusion de 3 mois, les médecins investigateurs devront recueillir dans un registre les données des patients non inclus dans la cohorte, répondant aux critères d'éligibilité mais ne pouvant pas ou ne souhaitant pas participer à l'étude. Les patients inclus seront revus lors d'une prochaine consultation spontanée qui fera également l'objet d'une visite de suivi dans le cadre de l'étude où un questionnaire de suivi sera complété par l'investigateur et un autoquestionnaire de suivi sera remis au patient
Participant monitoring	Oui
Details on monitoring of participants	consultation spontanée suivant l'inclusion durant laquelle sera rempli un questionnaire médical de suivi et un auto-questionnaire de suivi
Links to administrative sources	Non
Promotion and access	
Promotion	
Access	
Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay)	Publications en cours
Access to aggregated data	Accès restreint sur projet spécifique

Access to individual data

Accès restreint sur projet spécifique