

DéPasS - Etude longitudinale sur la "Dépression, anxiété et handicap" : suivi de sujets en médecine générale

Head :Crochard Anne

Last update : 01/01/2020 | Version : 2 | ID : 178

General

Identification

Detailed name Etude longitudinale sur la "Dépression, anxiété et handicap" : suivi de sujets en médecine générale

Sign or acronym DéPasS

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation CNIL n° 909006

General Aspects

Medical area Psychologie et psychiatrie

Health determinants Produits de santé

Keywords troubles anxieux, Sheehan, dépression, retentissement fonctionnel, médecine générale, antidépresseur

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Crochard

Surname Anne

Address 37-45 Quai du Président Roosevelt 92445 Issy-Les-Moulineaux

Phone +33 (0)1 79 41 28 51

Email acro@lundbeck.com

Organization Lundbeck

Collaborations

Funding

Funding status	Privé
Details	Lundbeck SAS Laboratory
Governance of the database	
Sponsor(s) or organisation(s) responsible	Lundbeck SAS
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
Database recruitment is made on the basis of:	Prise de produit(s) de santé
Database recruitment is carried out as part of an interventional study	Non
Additional information regarding sample selection.	Sélection des médecins généralistes : Envoi d'un mailing d'appel à participation sur la base du volontariat, à un échantillon aléatoire de médecins généralistes. Tirage au sort de 30 000 médecins sur la base de la liste nationale CEGEDIM Sélection des patients : Les 4 premiers patients consultant le médecin et répondant aux critères d'inclusion.
Database objective	
Main objective	Evaluer l'évolution à 3 mois du niveau de Handicap personnel, professionnel et social par l'échelle de Sheehan, des patients présentant l'une des cinq pathologies psychiatriques suivantes : épisode dépressif majeur c'est-à-dire caractérisé, trouble anxiété généralisée, trouble anxiété sociale, trouble panique avec ou sans agoraphobie et troubles obsessionnels compulsifs, et pour laquelle un nouveau traitement par antidépresseur vient d'être initié.
Inclusion criteria	Patient âgé d'au moins 18 ans

Patient présentant au moins l'un des 5 diagnostics suivants :

- Episode dépressif majeur (c'est-à-dire caractérisé)
- Trouble anxiété généralisée
- Trouble anxiété sociale
- Trouble panique avec ou sans agoraphobie
- Troubles obsessionnels compulsifs

Patient initiant un nouveau traitement par antidépresseur

Patient en état de communiquer et d'évaluer sa qualité de vie

Patient ayant reçu une information écrite sur l'utilisation de données médicales le concernant dans le cadre de l'étude.

Population type

Age	<ul style="list-style-type: none"> 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	<ul style="list-style-type: none"> Masculin Féminin
--------	---

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

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

Data collection

Dates

Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)	2009
--	------

Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)	2010
---	------

Size of the database

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

Details of the number of individuals	8 029
--------------------------------------	-------

Data

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

Type of data collected	Données cliniques Données déclaratives
Clinical data (detail)	Dossier clinique
Declarative data (detail)	Auto-questionnaire papier
Presence of a biobank	Non
Health parameters studied	Evénements de santé/morbidité Qualité de vie/santé perçue

Procedures

Data collection method	Le recueil des données sera réalisé lors de chaque visite de façon volontaire et anonyme. Les données seront recueillies au cours des visites habituelles du patient : au moment de la visite d'inclusion, à environ 6 semaines puis 3 mois après cette visite. Les visites ne sont pas imposées, elles correspondent à des visites effectuées en routine. La mesure du handicap sera effectuée à chaque visite par le biais de l'auto-questionnaire de Sheehan auprès du patient. La symptomatologie du patient est également renseignée par le patient lui-même au moyen de l'autoquestionnaire HAD à chacun des trois temps de recueil prévus dans l'étude. Les autres données sont renseignées par le médecin lui-même.
Participant monitoring	Oui
Details on monitoring of participants	3 mois
Links to administrative sources	Non

Promotion and access

Promotion

Link to the document	http://tinyurl.com/Hal-DEPASS
Description	Liste des publications dans HAL
Link to the document	http://tinyurl.com/Pubmed-DEPASS
Description	Liste des publications dans Pubmed

Access

Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay)

Publication prévue dans un journal à comité de lecture

Access to aggregated data

Accès restreint sur projet spécifique

Access to individual data

Accès restreint sur projet spécifique