

R-ens 2012 - Enquête transversale sur le parcours de soins avant une première consultation pour un psoriasis

Responsable(s) : Mahé Emmanuel, Service de dermatologie

Date de modification : 26/06/2014 | Version : 1 | ID : 8988

Général

Identification

Nom détaillé	Enquête transversale sur le parcours de soins avant une première consultation pour un psoriasis
Sigle ou acronyme	R-ens 2012

Thématiques générales

Domaine médical	Dermatologie, vénérologie
Déterminants de santé	Produits de santé
Autres, précisions	Psoriasis
Mots-clés	Sévérité, parcours de soins, errance, diagnostic

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Mahé
Prénom	Emmanuel
Adresse	69 Rue du Lieutenant Colonel Prudhon, 95107 Argenteuil
Email	emmanuel.mahe@ch-argenteuil.fr
Laboratoire	Service de dermatologie
Organisme	Centre Hospitalier Victor Dupouy

Collaborations

Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	CHU
------------	-----

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Centre Hospitalier Argenteuil

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 transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements de santé

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon Tout adulte consultant une première fois pour un psoriasis dans l'un des 35 centres participants était inclus.

Objectif de la base de données

Objectif principal Peu d'informations sont disponibles sur le ? parcours médical? des patients psoriasiques avant une consultation pour un psoriasis. Un sentiment souvent transmis serait que les patients « errent » avant de consulter.
L'objectif est de récolter et d'analyser des données sur le parcours de soin d'un patient affecté de psoriasis avant une consultation en dermatologie pour psoriasis.

Critères d'inclusion - âge supérieur ou égal à 18 ans
- consultant une première fois pour un psoriasis dans l'un des 35 centres participants

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)

Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	Argenteuil, Saint-Mandé, Boulogne-Billancourt, Orléans, Reims, Clamart, Marseille, Angers, Toulon, Lyon, Le Havre, Dijon, Joinville-le-Pont, Mantes-La-Jolie, Brunoy, Saint-Germain en Laye.
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	01/2012
Année du dernier recueil	05/2012
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[individus
Détail du nombre d'individus	751
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Caractéristiques cliniques du psoriasis
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Parcours de soins
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins,	Hospitalisation

précisions	Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Modalités	
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Via les publications. Pour plus d'informations, contacter le responsable scientifique.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique