

REGATE - Etude longitudinale de patients atteints de Polyarthrite Rhumatoïde et étude de tolérance et efficacité du tocilizumab (REGistry-RoAcTEmra)

Responsable(s) : Morel Jacques, Service de Rhumatologie CHU Lapeyronie

Sibilia Jean, Service de rhumatologie, Centre national de références des maladies auto-immunes systémiques hôpital de Hautepierre CHU de Strasbourg

Date de modification : 05/06/2014 | Version : 2 | ID : 8794

Général

Identification

Nom détaillé Etude longitudinale de patients atteints de Polyarthrite Rhumatoïde et étude de tolérance et efficacité du tocilizumab (REGistry-RoAcTEmra)

Sigle ou acronyme REGATE

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

Thématiques générales

Domaine médical Gériatrie
Rhumatologie

Déterminants de santé Produits de santé

Mots-clés TCZ, PR, Tolérance, comorbidité., efficacité

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Morel

Prénom Jacques

Adresse 191 Avenue du Doyen Gaston, Giraud, 34295
Montpellier, Cedex 5, France

Téléphone +33 (0)4 67 33 73 14

Email jacquesmorel@yahoo.com

Laboratoire Service de Rhumatologie CHU Lapeyronie

Organisme CHU de

Nom du responsable Sibilia

Prénom	Jean
Adresse	avenue Molière, 67098 Strasbourg cedex, France.
Téléphone	+33 (0)3 88 12 79 54
Email	jean.sibilia@chru-strasbourg.fr
Laboratoire	Service de rhumatologie, Centre national de références des maladies auto-immunes systémiqueshôpital de Haute-pierreCHU de Strasbourg
Organisme	CHU de

Collaborations

Financements

Financements	Privé
--------------	-------

Précisions	Société Française de Rhumatologie
------------	-----------------------------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Société Française de Rhumatologie
---	-----------------------------------

Statut de l'organisation	Secteur Privé
--------------------------	---------------

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Club Rhumatiques et Inflammation
---	----------------------------------

Statut de l'organisation	Secteur Privé
--------------------------	---------------

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 longitudinales (hors cohortes)
---	---------------------------------------

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	Non
---	-----

cadre d'une étude
interventionnelle

Objectif de la base de données

Objectif principal L'objectif principal de l'étude REGATE est de connaître la tolérance et l'efficacité du Tocilizumab en pratique courante dans la Polyarthrite Rhumatoïde (PR).

Critères d'inclusion - âge supérieur ou égal à 18 ans
- patient atteint de polyarthrite rhumatoïde

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)
Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée Sujets malades

Sexe Masculin
Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique France

Collecte

Dates

Année du premier recueil 01/2011

Année du dernier recueil 10/2012

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [500-1000[individus

Détail du nombre d'individus 1500

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques
Données biologiques

Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Antécédents, prise de médicaments, score DAS28, comorbidités telles que : Infections sévères, cancers, réactions aux perfusions, grossesse, perforations digestives, accidents cardiovasculaires, cytopénie, cytolyse.
Données biologiques, précisions	Facteur rhumatoïde, ACPA.
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Produits de santé
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	à 3 et 6 mois puis tous les 6 mois pendant 5 ans.
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=regate+AND+%28Morel[author]+OR+Sibilia[author]%29
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contactez le responsable scientifique.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique