

POSTEPI - Etude transversale sur la prise en charge des femmes ménopausées diagnostiquées ostéoporotiques

Responsable(s) :Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Date de modification : 01/01/2018 | Version : 1 | ID : 159

Général

Identification

Nom détaillé Etude transversale sur la prise en charge des femmes ménopausées diagnostiquées ostéoporotiques

Sigle ou acronyme POSTEPI

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

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique
Rhumatologie

Déterminants de santé Iatrogénie

Autres, précisions Ostéoporose

Mots-clés fracture, observationnelle, observance

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Leclerc-Zwirn

Prénom Christel

Téléphone +33 (0)1 39 17 86 96

Email christel.C.leclerc-zwirn@gsk.com

Laboratoire Laboratoire GSK

Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions GSK laboratory

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur LABORATOIRE GSK

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 transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de professionnels d'exercice libéral
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 La liste des médecins généralistes, des rhumatologues et des gynécologues pouvant participer à l'étude a été établie par un sondage aléatoire stratifié par régions pour assurer la représentativité nationale des médecins. Un processus de sélection en plusieurs vagues a été mis en place pour obtenir le nombre nécessaire de médecins. Pendant toute l'étude, le médecin a rempli, pour toutes les patientes vues en consultation et présentant les critères de participation au registre, un questionnaire médical

Objectif de la base de données

Objectif principal Dans le cadre des nouvelles conditions de dépistage et de remboursement des médicaments de l'ostéoporose, décrire le profil des femmes ménopausées ostéoporotiques et traitées depuis moins de 6 mois

Critères d'inclusion Femmes ménopausées diagnostiquées ostéoporotiques depuis moins de 6 mois par DMO basse (T score total fémoral et/ou moyen rachidien <-2,5) ou sur fracture non liée à un traumatisme majeur ou à un cancer et traitées depuis moins de 6

mois

Type de population

Age
Adulte (45 à 64 ans)
Personnes âgées (65 à 79 ans)
Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée
Sujets malades

Sexe
Féminin

Champ géographique
National

Détail du champ géographique
France

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2007

Année du dernier recueil
2008

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
[1000-10 000[individus

Détail du nombre d'individus
1306

Données

Activité de la base
Collecte des données terminée

Type de données recueillies
Données cliniques
Données déclaratives

Données cliniques, précisions
Dossier clinique
Examen médical

Données déclaratives, précisions
Auto-questionnaire papier

Existence d'une bibliothèque
Non

Paramètres de santé étudiés
Qualité de vie/santé perçue
Autres

Autres, précisions
observance (MMAS)

Modalités

Mode de recueil des données	Registre, questionnaire médical et auto-questionnaire patiente
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)	Publications: Cortet et al. Musculoskeletal Disorder. 2011 / Huas et al. Women's Health. 2010
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique