

ATLANTIS - Cohorte de patients souffrant d'arthrose symptomatique douloureuse du genou : prise en charge thérapeutique au long cours en médecine générale

Responsable(s) : Payen-Champenois Catherine, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 121

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients souffrant d'arthrose symptomatique douloureuse du genou : prise en charge thérapeutique au long cours en médecine générale

Sigle ou acronyme ATLANTIS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°903352 (22/11/2003)

Thématiques générales

Domaine médical Rhumatologie

Autres, précisions gonarthrose, Arthrose

Mots-clés paracétamol, PRO, prise en charge

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Payen-Champenois

Prénom Catherine

Adresse 3, rue J. Monnier - 92500 Rueil Malmaison

Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00

Email catherine.payen-champenois@bms.com

Laboratoire Bristol-Myers Squibb

Nom du responsable Schmidely

Prénom Nathalie

Adresse 3, rue J. Monnier - 92500 Rueil Malmaison

Téléphone	+33 (0)1 58 83 60 00
Email	nathalie.schmidely@bms.com
Laboratoire	Bristol-Myers Squibb

Collaborations

Financements

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

Précisions	Bristol-Myers Squibb
------------	----------------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Bristol-Myers Squibb (BMS)
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 de cohortes
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral

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	Sondage aléatoire en grappes

Objectif de la base de données

Objectif principal	Evaluer, chez le médecin généraliste, l'évolution de la stratégie thérapeutique de première intention chez les patients souffrant d'arthrose douloureuse du genou, sur une période d'un an, en particulier: - Evaluer le pourcentage de patients traités par
--------------------	---

chaque modalité thérapeutique à la fin de la période d'observation d'un an.

- Décrire les modifications apportées dans la prise en charge thérapeutique et identifier les raisons justifiant ces modifications.

Critères d'inclusion	1. Hommes ou femmes 50 ans ou plus souffrant d'arthrose symptomatique douloureuse du genou 2. Non traités au cours des 6 derniers mois pour cette pathologie (seront autorisés les traitements non pharmacologiques, l'automédication par antalgiques ou AINS à faibles doses). 3. Pour lesquels le médecin aura décidé d'initier un traitement de première intention conforme aux recommandations de l'EULAR 2000-2003 (paracétamol - en prises systématiques à une dose de 3 à 4g/j - en monothérapie pharmacologique en association avec des traitements non pharmacologiques).
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	International
Détail du champ géographique	France et Espagne
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2003
Année du dernier recueil	2006
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	1114 (586 in France, 528 in Spain)
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	Face à face
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données	cahier d'observation papier
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	M3, M6, M9, M12
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
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique