

ATLANTIS - Long term observational study on the therapeutic management of knee osteoarthritis by general practitioners

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	Long term observational study on the therapeutic management of knee osteoarthritis by general practitioners
Sigle ou acronyme	ATLANTIS
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL n°903352 (22/11/2003)

Thématiques générales

Domaine médical	Rheumatology
Autres, précisions	gonarthrosis, Arthrosis
Mots-clés	therapeutic management, paracetamol, patient reported outcomes

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	Private
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	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Cohort study
Origine du recrutement des participants	A selection of health care professionals
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Random sampling in clusters
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Evaluate, in general practice, the change in the first-line therapeutic strategy in patients suffering from knee osteoarthritis, over one year, specially: <ul style="list-style-type: none"> - Evaluate the percentage of patients treated with each therapeutic modality at the end of the one year observation period. - Describe the modifications implemented in the

therapeutic management and identify the reasons justifying these modifications.

Critères d'inclusion	<ol style="list-style-type: none">1. Males or females 50 years or older suffering from symptomatic osteoarthritis of the knee2. Not treated over the last 6 months for this pathology (non-pharmaceutical treatments and self-medication by analgesics or NSAIDs at low doses will be allowed).3. For whom the physician will have decided to initiate a first-line treatment in line with the recommendations of EULAR 2000-2003 (paracetamol - systematically taken at a dose of 3 to 4g/d - as pharmacological monotherapy in combination with non-pharmaceutical treatments).
----------------------	---

Type de population

Age	Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years) Adulthood (45 to 64 years) Elderly (65 to 79 years) Great age (80 years and more)
-----	---

Population concernée	Sick population
----------------------	-----------------

Sexe	Male Woman
------	---------------

Champ géographique	International
--------------------	---------------

Détail du champ géographique	France and Spain
------------------------------	------------------

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[individuals
--	---------------------------

Détail du nombre d'individus	1114 (586 in France, 528 in Spain)
------------------------------	------------------------------------

Données

Activité de la base	Data collection completed
---------------------	---------------------------

Type de données recueillies	Clinical data
-----------------------------	---------------

Declarative data

Données cliniques, précisions	Direct physical measures Medical registration
-------------------------------	--

Données déclaratives, précisions	Face to face interview
----------------------------------	------------------------

Existence d'une bibliothèque	No
------------------------------	----

Paramètres de santé étudiés	Health care consumption and services Quality of life/health perception
-----------------------------	---

Consommation de soins, précisions	Hospitalization Medical/paramedical consultation Medicines consumption
-----------------------------------	--

Modalités

Mode de recueil des données	paper case report form
-----------------------------	------------------------

Suivi des participants	Yes
------------------------	-----

Détail du suivi	M3, M6, M9, M12
-----------------	-----------------

Appariement avec des sources administratives	No
--	----

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	Access on specific project only
----------------------------	---------------------------------

Accès aux données individuelles	Access on specific project only
---------------------------------	---------------------------------