EuroSC - The European Schizophrenia Cohort

Responsable(s) :Jean Michel Azorin Bebbington Paul

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 4 | ID : 73208

Général	
Identification	
Nom détaillé	The European Schizophrenia Cohort
Sigle ou acronyme	EuroSC
Numéro d'enregistrement (ID- RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL

Thématiques générales	
Domaine médical	Psychologie et psychiatrie
Pathologie, précisions	Schizophrénie
Déterminants de santé	Produits de santé Systèmes de soins et accès aux soins
Mots-clés	Schizophrénie, prise en charge, traitement, qualité de vie, soins, coût

Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Jean Michel
Prénom	Azorin
Téléphone	+33 (0)4 91 74 48 15
Email	Jean-michelRoch.AZORIN@ap-hm.fr jazorin@ap-hm.fr
Organisme	AP-HM Southern Regional Hospitals
Nom du responsable	Bebbington
Prénom	Paul
Adresse	Wolfson Building 48 Riding House Street

London W1W 7EY, UK

Email	p.bebbington@ucl.ac.uk
Organisme	Royal Free and University College Medical School, UCL
Collaborations	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	EuroSC Research Group (Allemagne, Angleterre, France)
Financements	
Financements	Mixte
Précisions	Lundbeck A/S ; German Federal Ministry of Education and Research
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Royal Free and University College Medical School Pour la partie Francaise : Hôpital Sainte Marguerite , Marseille
Statut de l'organisation	Secteur Public
Statut de l'organisation Contact(s) supplémentaire(s)	Secteur Public
	Secteur Public
Contact(s) supplémentaire(s)	Secteur Public
Contact(s) supplémentaire(s) Caractéristiques	Secteur Public Bases de données issues d'enquêtes
Contact(s) supplémentaire(s) Caractéristiques Type de base de données	
Contact(s) supplémentaire(s) Caractéristiques Type de base de données Type de base de données Base de données issues	Bases de données issues d'enquêtes
Contact(s) supplémentaire(s) Caractéristiques Type de base de données Type de base de données Base de données issues d'enquêtes, précisions Origine du recrutement des	Bases de données issues d'enquêtes Etudes de cohortes Via une sélection de services ou établissements de
Contact(s) supplémentaire(s) Caractéristiques Type de base de données Type de base de données Base de données issues d'enquêtes, précisions Origine du recrutement des participants Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude	Bases de données issues d'enquêtes Etudes de cohortes Via une sélection de services ou établissements de santé

	les résultats cliniques. Les objectifs secondaires comprennent :l'évaluation des besoins de traitement par rapport aux résultats, le calcul de la consommation des ressources associé à différentes méthodes de soins, et l'identification des facteurs pronostiques
Critères d'inclusion	Patients âgés de 18 à 64 ans au moment de l'inclusion Diagnostic de schizophrénie établi Consentement du participant
Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Sujets malades
Pathologie	F20 - Schizophrénie
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	International
Détail du champ géographique	Europe - France (Lille, Lyon, Marseille, Clermont- Ferrand, Toulon)
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	1998
Année du dernier recueil	2002
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	France :288 UK : 302 ; Germany : 618
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives

Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	Antécédents psychiatriques, informations socio- démographiques, diagnostic, traitement, état spychatrique (SCAN SCAN, Positive and Negative Syndrome Scale (PANSS), Calgary Depression Scale for Schizophrenia (CDSS), Clinical Global Impression (CGI), The Global Assessment of Functioning (GAF), Global Assessment of Relational Functioning (GARF)) et social, consommation de médicaments et effets secondaires, observance du traitement (The Rating of Medication Influences (ROMI) Scale,), voie par le biais du système de soins et de la consommation de ressources de services
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Qualité de vie (Medical Outcome Study Short Form 36 (SF36), The Social and Occupational Functioning Assessment Scale (SOFAS), Quality of Life Interview (QoLI), EuroQoL)
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité 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	Par le personnel médical des centres concernés
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Tous les 6 mois pendant 2 ans suite à l'inclusion
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.biomedcentral.com/1472-6963/12/269#B4
Lien vers le document	http://tinyurl.com/PUBMED-EUROSC

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)	Contacter le responsable scientifique
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique