

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 Française : Hôpital Sainte Marguerite , Marseille
Statut de l'organisation	Secteur Public
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 services ou établissements de santé
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non
Objectif de la base de données	
Objectif principal	L'objectif primaire de EuroSC est de rapporter les différents types de traitement et de soins ainsi que

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 psychiatrique (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 bibliothèque	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)

Contactez le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique