

ESPASS - Étude longitudinale sur des patients schizophrènes : facteurs influençant l'autonomie sociale

Responsable(s) : Gasquet Isabelle, INSERM U669

Azorin Jean-Michel

Leguay Denis

Loze Jean-Yves

Date de modification : 10/09/2015 | Version : 1 | ID : 73225

Général

Identification

Nom détaillé Étude longitudinale sur des patients schizophrènes : facteurs influençant l'autonomie sociale

Sigle ou acronyme ESPASS

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

Thématiques générales

Domaine médical Déficiences et handicaps
Psychologie et psychiatrie

Pathologie, précisions schizophrénie

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Mode de vie et comportements
Produits de santé
Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés schizophrénie, soins, vie sociale, satisfaction

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Gasquet

Prénom Isabelle

Téléphone +33 (0)1 40 27 31 85

Email isabelle.gasquet@pbr.ap-hop-paris.fr

Laboratoire INSERM U669

Organisme Hôpital Cochin AP-HP

Nom du responsable Azorin

Prénom	Jean-Michel
Email	Jean-michelRoch.AZORIN@ap-hm.fr jazorin@ap-hm.fr
Organisme	Hôpital Sainte-Marguerite AP-HM

Nom du responsable Leguay

Prénom Denis

Email denis.leguay@free.fr

Organisme CE.SA.ME, Angers

Nom du responsable Loze

Prénom Jean-Yves

Email JYLoze@otsuka.fr

Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions Bristol-Myers Squibb, Otsuka Pharmaceutical France

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Inserm

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 longitudinales (hors cohortes)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements de santé

Le recrutement dans la base de Oui

données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Précisions

Intervention au niveau individuel

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Echantillon effectué auprès de 1170 psychiatres travaillant en milieu institutionnel (CHS 47%, autres hôpitaux publics 22%, PSPH 7%)

Objectif de la base de données

Objectif principal

L'objectif de l'étude pharmaco-épidémiologique ESPASS est d'évaluer l'impact à 6 mois du changement ou de l'instauration du traitement antipsychotique principal sur l'autonomie sociale de patients souffrant de schizophrénie en fonction du parcours d'autonomisation éventuellement mis en place.t.

Critères d'inclusion

Les patients devaient présenter les critères DSM-IV TR de schizophrénie, ils devaient nécessiter le changement du traitement antipsychotique quel qu'en soit le motif ou l'instauration d'un traitement antipsychotique, ils ne devaient pas présenter les critères d'un épisode psychotique aigu et ne devaient pas nécessiter un normothymique

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

National

Détail du champ géographique

France

Collecte

Dates

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	6165
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 déclaratives recueillies	Caractéristiques socio-démographiques, type de prise en charge (médicamenteuse et non médicamenteuse), caractéristiques de la maladie (typologie selon le DSM-IV TR), autonomie sociale (échelle EAS), efficacité (échelle IAQ), sévérité globale (échelle CGI-S) et satisfaction vis-à-vis des soins (auto-questionnaire PASAP)
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Produits de santé
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Suivi de 6 mois suite à l'inclusion
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.icta.fr/media/14094/ICTA_2008_Poster_E_SPASS_n5.pdf
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