

POSTEPI - Etude transversale sur la prise en charge des femmes ménopausées diagnostiquées ostéoporotiques

Responsable(s) :Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Date de modification : 01/01/2018 | Version : 1 | ID : 159

Général

Identification

Nom détaillé Etude transversale sur la prise en charge des femmes ménopausées diagnostiquées ostéoporotiques

Sigle ou acronyme POSTEPI

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

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique
Rhumatologie

Déterminants de santé Iatrogénie

Autres, précisions Ostéoporose

Mots-clés fracture, observationnelle, observance

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Leclerc-Zwirn

Prénom Christel

Téléphone +33 (0)1 39 17 86 96

Email christel.C.leclerc-zwirn@gsk.com

Laboratoire Laboratoire GSK

Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions GSK laboratory

Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	LABORATOIRE GSK
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 transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral 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
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	La liste des médecins généralistes, des rhumatologues et des gynécologues pouvant participer à l'étude a été établie par un sondage aléatoire stratifié par régions pour assurer la représentativité nationale des médecins. Un processus de sélection en plusieurs vagues a été mis en place pour obtenir le nombre nécessaire de médecins. Pendant toute l'étude, le médecin a rempli, pour toutes les patientes vues en consultation et présentant les critères de participation au registre, un questionnaire médical
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Dans le cadre des nouvelles conditions de dépistage et de remboursement des médicaments de l'ostéoporose, décrire le profil des femmes ménopausées ostéoporotiques et traitées depuis moins de 6 mois
Critères d'inclusion	Femmes ménopausées diagnostiquées ostéoporotiques depuis moins de 6 mois par DMO basse (T score total fémoral et/ou moyen rachidien $< -2,5$) ou sur fracture non liée à un traumatisme majeur ou à un cancer et traitées depuis moins de 6

mois

Type de population	
Age	Adulte (45 à 64 ans) Personnes âgées (65 à 79 ans) Grand âge (80 ans et plus)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2007
Année du dernier recueil	2008
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	1306
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	Auto-questionnaire papier
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Qualité de vie/santé perçue Autres
Autres, précisions	observance (MMAS)
Modalités	

Mode de recueil des données	Registre, questionnaire médical et auto-questionnaire patiente
Suivi des participants	Non
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: Cortet et al. Musculoskeletal Disorder. 2011 / Huas et al. Women's Health. 2010
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique