

DéPasS - Etude longitudinale sur la "Dépression, anxiété et handicap" : suivi de sujets en médecine générale

Responsable(s) : Crochard Anne

Date de modification : 01/01/2020 | Version : 2 | ID : 178

Général

Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur la "Dépression, anxiété et handicap" : suivi de sujets en médecine générale

Sigle ou acronyme DéPasS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n° 909006

Thématiques générales

Domaine médical Psychologie et psychiatrie

Déterminants de santé Produits de santé

Mots-clés troubles anxieux, Sheehan, dépression, retentissement fonctionnel, médecine générale, antidépresseur

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Crochard

Prénom Anne

Adresse 37-45 Quai du Président Roosevelt 92445 Issy-Les-Moulineaux

Téléphone +33 (0)1 79 41 28 51

Email acro@lundbeck.com

Organisme Lundbeck

Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions Lundbeck SAS Laboratory

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Lundbeck SAS

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 longitudinales (hors cohortes)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de professionnels d'exercice libéral

Critère de sélection des participants Prise de produit(s) 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 Sélection des médecins généralistes : Envoi d'un mailing d'appel à participation sur la base du volontariat, à un échantillon aléatoire de médecins généralistes. Tirage au sort de 30 000 médecins sur la base de la liste nationale CEGEDIM
Sélection des patients : Les 4 premiers patients consultant le médecin et répondant aux critères d'inclusion.

Objectif de la base de données

Objectif principal Evaluer l'évolution à 3 mois du niveau de Handicap personnel, professionnel et social par l'échelle de Sheehan, des patients présentant l'une des cinq pathologies psychiatriques suivantes : épisode dépressif majeur c'est-à-dire caractérisé, trouble anxiété généralisée, trouble anxiété sociale, trouble panique avec ou sans agoraphobie et troubles obsessionnels compulsifs, et pour laquelle un nouveau traitement par antidépresseur vient d'être initié.

Critères d'inclusion Patient âgé d'au moins 18 ans

Patient présentant au moins l'un des 5 diagnostics suivants :
Episode dépressif majeur (c'est-à-dire caractérisé)
Trouble anxiété généralisée
Trouble anxiété sociale
Trouble panique avec ou sans agoraphobie
Troubles obsessionnels compulsifs
Patient initiant un nouveau traitement par antidépresseur
Patient en état de communiquer et d'évaluer sa qualité de vie
Patient ayant reçu une information écrite sur l'utilisation de données médicales le concernant dans le cadre de l'étude.

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 métropolitaine

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2009

Année du dernier recueil
2010

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
8 029

Données

Activité de la base
Collecte des données terminée

Type de données recueillies
Données cliniques
Données déclaratives

Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Qualité de vie/santé perçue
Modalités	
Mode de recueil des données	Le recueil des données sera réalisé lors de chaque visite de façon volontaire et anonyme. Les données seront recueillies au cours des visites habituelles du patient : au moment de la visite d'inclusion, à environ 6 semaines puis 3 mois après cette visite. Les visites ne sont pas imposées, elles correspondent à des visites effectuées en routine. La mesure du handicap sera effectuée à chaque visite par le biais de l'auto-questionnaire de Sheehan auprès du patient. La symptomatologie du patient est également renseignée par le patient lui-même au moyen de l'autoquestionnaire HAD à chacun des trois temps de recueil prévus dans l'étude. Les autres données sont renseignées par le médecin lui-même.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	3 mois
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://tinyurl.com/Hal-DEPASS
Description	Liste des publications dans HAL
Lien vers le document	http://tinyurl.com/Pubmed-DEPASS
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à	Publication prévue dans un journal à comité de lecture

disposition, format de données
et délais de mise à disposition)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique