

# - Etude cas-témoins sur la suspicion de polyarthrites rhumatoïdes / PGRx

Responsable(s) : Grimaldi-Bensouda Lamiae

Date de modification : 08/08/2012 | Version : 1 | ID : 2409

## Général

### Identification

Nom détaillé	Etude cas-témoins sur la suspicion de polyarthrites rhumatoïdes / PGRx
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL : 907.309

### Thématiques générales

Domaine médical	Maladies rares Médecine interne Pédiatrie Rhumatologie
-----------------	---

Déterminants de santé	Génétique
-----------------------	-----------

Autres, précisions	Suspicion de polyarthrites rhumatoïdes (PAR)
--------------------	--

Mots-clés	pharmaco-épidémiologie
-----------	------------------------

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Grimaldi-Bensouda
Prénom	Lamiae
Adresse	10, place de Catalogne, 75014 Paris
Téléphone	+ 33(0)1 55 42 53 00
Email	contact@la-ser.com

### Collaborations

### Financements

Financements	Mixte
--------------	-------

Précisions	LA-SER
------------	--------

### Gouvernance de la base de

## données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur LA-SER

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 cas-témoins

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

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon Les cas de démyélinisation centrale sont recrutés par un réseau de centres de médecine interne, rhumatologie et pédiatrie et les référents par un réseau de médecins généralistes, répartis sur l'ensemble du territoire.

### Objectif de la base de données

Objectif principal Surveillance et évaluation du risque de polyarthrites rhumatoïdes associé à l'exposition médicamenteuse ou vaccinale en situation réelle de traitement.

Critères d'inclusion Pour les cas : patient, homme et femme âgés de 16 à 79 ans inclus, ayant un tableau clinico-biologique évocateur de polyarthrite rhumatoïde déclaré par le spécialiste, dont les premiers symptômes de l'épisode remontent à moins de 12 mois.  
Pour les témoins : patient, homme et femme âgés de 16 à 79 ans, ayant consulté un médecin généraliste.

### Type de population

Age Adolescence (13 à 18 ans)  
Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)

## Personnes âgées (65 à 79 ans)

Population concernée	Population générale
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	International
Détail du champ géographique	France, Italy, Spain, United Kingdom, Canada
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	04/2008
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[10 000-20 000[ individus
Détail du nombre d'individus	- 151 cas/cases - 11125 témoins/referents
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Données déclaratives, précisions	Téléphone
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité
<b>Modalités</b>	
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Accès</b>	

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Modalités d'accès à la base de données en cours de définition
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique