

SurPass - Etude longitudinale sur des patients adultes présentant un épisode dépressif majeur débutant un traitement par antidépresseur consultant en psychiatrie libérale

Responsable(s) :CROCHARD Anne, Lundbeck

Date de modification : 21/11/2012 | Version : 1 | ID : 183

Général

Identification

Nom détaillé	Etude longitudinale sur des patients adultes présentant un épisode dépressif majeur débutant un traitement par antidépresseur consultant en psychiatrie libérale
--------------	--

Sigle ou acronyme	SurPass
-------------------	---------

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	Demande d'autorisation CNIL n°909245
--	--------------------------------------

Thématiques générales

Domaine médical	Psychologie et psychiatrie
-----------------	----------------------------

Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Produits de santé Travail
-----------------------	--

Autres, précisions	dépression
--------------------	------------

Mots-clés	retentissement fonctionnel, antidépresseur, psychiatrie
-----------	---

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	CROCHARD
--------------------	----------

Prénom	Anne
--------	------

Adresse	37-45 quai du Président Roosevelt 92445 Issy-les-Moulineaux Cedex
---------	---

Téléphone	+33 (0)1 79 41 28 51
-----------	----------------------

Email	acro@lundbeck.com
-------	-------------------

Laboratoire	Lundbeck
-------------	----------

Organisme	Lundbeck
Collaborations	
Financements	
Financements	Privé
Précisions	Lundbeck SAS
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 psychiatres : Par envoi d'un mailing d'appel à participation sur la base du volontariat, à l'ensemble des psychiatres libéraux ou mixtes de France. Sélection des patients : les 5 premiers patients vus par le psychiatre et répondant aux critères d'inclusion.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Etablir la typologie de patients souffrant d'un

épisode dépressif majeur caractérisé, traités par antidépresseur et suivis en psychiatrie libérale, selon leur profil évolutif à 6 mois et identifier les facteurs prédictifs d'une évolution du retentissement de leur maladie dans les sphères sociale, familiale et professionnelle.

Critères d'inclusion

Patient âgé de 18 ans et plus, présentant un épisode dépressif majeur selon le DSM-IV, débutant un traitement par antidépresseur, consultant en psychiatrie libérale ; Patient pouvant être suivi 6 mois ; Patient pouvant communiquer et s'auto-évaluer

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

2010

Année du dernier recueil

2011

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

4 300

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 biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Qualité de vie/santé perçue
Modalités	
Mode de recueil des données	Les données sont recueillies à l'occasion de visites spontanées des patients à l'inclusion puis à environ 2 et 6 mois. Les données recueillies lors de chacune de ces visites consisteront notamment en une échelle de Sheehan aux visites d'inclusion et à 6 mois, qui sont complétées par le patient et une échelle MADRS (sévérité de la dépression) complétée par l'investigateur. Les patients répondant aux critères d'éligibilité et non inclus dans l'étude sont renseignés dans un registre de non inclusion qui permettra de vérifier la représentativité de la population incluse dans l'étude. Ce registre est à compléter jusqu'à inclusion effective de 4 à 5 patients dans la cohorte.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	6 mois
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)	Publication prévue dans un journal avec comité de lecture
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique