

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 CEGEDIMSélection 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