



DÉPARTEMENT DE PHARMACOLOGIE



Bordeaux, le 23 février 2005

Cher confrère,

Le Département de Pharmacologie de l'Université Victor Segalen Bordeaux 2 réalise une étude épidémiologique sur la prise en charge de la sinusite aiguë en France. Cette étude est demandée par les Autorités de Santé afin d'améliorer les connaissances sur cette pathologie, son diagnostic, son traitement et son évolution. Le résumé de l'étude est présenté au verso de ce courrier.

Nous sollicitons votre participation pour inclure 3 à 5 patients au maximum sur une période d'un mois, avec un questionnaire à remplir le jour de l'inclusion et lors d'un suivi téléphonique à 10 jours et à 2 mois. Le montant des honoraires proposé pour ce travail est de 100 Euros par patient (observation complète exploitable).

Les informations recueillies seront analysées de manière strictement anonyme et dans la plus grande confidentialité. Toutes les personnes participant à cette étude seront soumises au respect du secret médical. L'étude a obtenu l'autorisation de la Commission Nationale Informatique et Libertés ainsi qu'un avis favorable du Conseil National de l'Ordre des Médecins.

Que vous acceptiez ou non de participer à cette étude, nous vous remercions de compléter le formulaire ci-joint et de nous le retourner avant le 20 mars 2005. Nous restons à votre disposition pour toute information complémentaire au 05 57 57 46 75.

Nous vous remercions par avance de votre collaboration à ce projet national, et vous prions de croire, cher confrère, à l'assurance de nos sentiments les plus confraternels.

Pour le Département de Pharmacologie
Pr Nicholas Moore & Dr Patrick Blin


SIGNATURE


SIGNATURE

RESUME DU PROTOCOLE DE L'ETUDE ABSINTHE

Etude observationnelle de la stratégie thérapeutique dans la prise en charge de la sinusite aiguë en pratique médicale courante

Les objectifs de cette étude épidémiologique sont de décrire les modalités de prise en charge de la sinusite aiguë en condition réelle de prescription (caractéristiques des patients traités, stratégie thérapeutique de première intention et consommation de soins) et d'évaluer l'efficacité du traitement de première intention dans la prise en charge de la sinusite aiguë en pratique courante.

Il s'agit d'une étude de cohorte observationnelle réalisée auprès d'un échantillon aléatoire de 2 400 médecins généralistes et 300 médecins ORL libéraux qui incluront de façon prospective 6 000 patients présentant un épisode de sinusite aiguë. L'étude sera réalisée sur deux périodes de quatre semaines (mars/avril 2005, septembre/octobre 2005), afin de tenir compte d'éventuelles particularités écologiques (épidémie grippale ou à VRS...).

Chaque médecin devra :

- Recenser pendant un mois dans un registre tous les patients présentant un épisode de sinusite aiguë, diagnostiqué selon ses propres critères (avec un maximum de 20 patients).
- Inclure les trois à cinq (maximum) premiers patients du registre et compléter un questionnaire (données socio-démographiques, antécédents, caractéristiques et prise en charge de la sinusite).
- Effectuer un suivi téléphonique auprès du patient à 10 jours et 2 mois après l'inclusion afin d'évaluer l'évolution de la sinusite et de sa prise en charge.

Les médecins seront contactés régulièrement par courrier ou par téléphone par des Attachés de Recherche Epidémiologique du centre coordinateur pour le suivi et la gestion de l'avancement de l'étude, ainsi qu'en cas de données incomplètes ou incohérentes. Un contrôle de qualité sur site des données recueillies sera réalisé par les Attachés de Recherche Epidémiologique pour un échantillon de 5% des médecins actifs tirés au sort.

L'analyse portera sur la description des modalités de prise en charge de la sinusite aiguë en condition réelle de prescription, ainsi que sur l'évaluation et la recherche de facteurs prédictifs de l'efficacité en situation réelle des principales stratégies thérapeutiques de première intention. La représentativité des médecins participants et la fréquence mensuelle moyenne des consultations pour sinusite aiguë en médecine générale et en ORL, seront également évaluées.

Le protocole, les questionnaires, le déroulement, l'analyse de l'étude sont supervisés par un comité scientifique international indépendant. Les résultats seront communiqués aux médecins participants et feront l'objet de communications et de publications scientifiques.