



DEVENIR DES SPONDYLARTHROPATHIES INDIFFERENCIÉES RÉCENTES

Newsletter Rhumatologues n°5

Paris, le 30 mars 2009

Comité de coordination :

- Responsable :
Maxime DOUGADOS
- Logistique :
Jean-Pierre DAURES
Jean-Marc TRELUYER
- Centre de ressource biologique :
Joëlle BENESSIONO
- Membres :
Francis BERENBAUM
Pascal CLAUDEPIERRE
Bernard COMBE
Patricia DARGENT
Philippe GOUPILLE
Alain SARAUX
Daniel WENDLING
- Invités permanents :
Danièle GIRAULT (Wyeth)
Isabelle LOGEART (Wyeth)

Centres investigateurs :

- Amiens
Patrice FARDELLONE
- Aulnay sous Bois
Michel DE BANDT
- Besançon
Daniel WENDLING
- Bordeaux
Thierry SCHAEVERBEKE
- Brest
Alain SARAUX
- Clermont-Ferrand
Jean-Michel RISTORI
- Dijon
Jean-François MAILLEFERT
- Le Mans
Xavier PUÉCHAL
- Lille
René-Marc FLIPO
- Limoges
Philippe BERTIN
- Lyon
Jacques TEBIB
- Marseille
Pierre LAFFORGUE
- Montpellier
Bernard COMBE
- Nancy
Isabelle CHARY-VALCKENAERE
- Nice
Liana EULLER-ZIEGLER
- Paris
Francis BERENBAUM
Pierre BOURGEOIS
Maxime BREBAN
Pascal CLAUDEPIERRE
Maxime DOUGADOS
André KAHAN
Olivier MEYER
Corinne MICELI
Philippe ORCEL
- Pontoise
Edouard PERTUISET
- Toulouse
Alain CANTAGREL
- Tours
Philippe GOUPILLE

Chère collègue, cher collègue,

Sur fond de crise, il y a quand même et toujours des nouvelles enthousiasmantes qui donnent envie de continuer à aller de l'avant. Un exemple ? l'avancement de la cohorte DESIR qui, grâce à vous, aujourd'hui, est devenue réalité : plus de 400 patients ont déjà été inclus dans cette étude novatrice qui devrait apporter prochainement des éléments clés pour mieux soigner vos patients atteints de spondylarthrite débutante.

La mise en place d'une cohorte est toujours un pari audacieux, qui demande effort, conviction, collaboration et engagement collectif. Nous sommes plus que jamais motivés pour mener à bien avec vous cette formidable aventure.

Le premier objectif à atteindre est d'inclure 700 patients. Ce chiffre n'est pas un chiffre magique. Il correspond au nombre de sujets minimum, nécessaire pour avoir une « puissance statistique » suffisante, c'est-à-dire pour pouvoir tirer des conclusions de l'étude avec un bon degré de certitude.

Mais ce n'est pas tout. Le 2^e objectif est de suivre tous ces sujets régulièrement jusqu'au bout des 5 ans d'étude car les « perdus de vue » sont la principale source de biais dans les études de type cohorte prospective.

Vous avez un rôle primordial à jouer pour motiver vos patients à participer à l'étude, puis à revenir régulièrement pour les bilans de suivi, même (et surtout !) si les symptômes n'ont pas évolué dans le sens d'une aggravation.

Nous comptons sur vous pour continuer à faire avancer la cohorte DESIR. N'hésitez pas à contacter votre correspondant régional si vous avez un doute ou une interrogation concernant les critères d'éligibilité ou le déroulement de l'étude.

Tous les membres du Comité de Coordination de la cohorte DESIR restent à votre écoute.

Bien sincèrement,

Patricia Dargent, pour le Comité de Coordination