



### Comité de Pilotage

#### Coordinateurs

Bernard COMBE  
Jean-Pierre DAURÈS

#### Trésorier

Maxime DOUGADOS

#### Trésorier adjoint

Xavier LE LOËT

#### Autres membres

Alain CANTAGREL  
Bruno FAUTREL  
Francis GUILLEMIN  
Philippe RAVAUD  
Alain SARAUX  
Jean SIBILIA

### Coordinateurs régionaux

#### Amiens

Patrick FARDELLONE

#### Brest

Alain SARAUX

#### Bordeaux

Thierry SCHAEVERBEKE

#### Lille

René-Marc FLIPO

#### Montpellier

Bernard COMBE

#### Paris

Francis BERENBAUM  
Pierre BOURGEOIS  
Maxime DOUGADOS  
Xavier MARIETTE  
Olivier MEYER

#### Tours

Philippe GOUPILLE

#### Rouen

Xavier LE LOËT

#### Strasbourg

Jean SIBILIA

#### Toulouse

Alain CANTAGREL

### Centres biologiques

Joëlle BENESSIONO  
Jean-François ELIAOU

## Newsletter N° 13

Chers Confrères,

Ca y est, c'est parti, la cohorte ESPOIR a réellement débuté. En effet, l'objectif des 800 malades à inclure a été atteint et même dépassé (814 malades inclus).

Ceci ne doit pas nous inciter à nous relâcher, mais au contraire redoubler d'efforts pour maintenir la qualité de cette étude. Ces efforts doivent avoir trois objectifs :

### 1. Geler la base de données au plus vite

Il a été décidé de ne faire l'évaluation des données (différentes études) que sur les consultations effectuées par tous les malades ET pour lesquelles les données ont été vérifiées. En d'autres termes, si un seul centre tarde à répondre au centre coordonnateur (Nathalie Rincheval) pour une seule donnée d'un seul malade, cela retarde d'autant la possibilité de mener des études scientifiques. Pour l'instant, nous ne nous occupons que de la consultation initiale et bien que le dernier patient ait été inclus le 19 avril 2005 nous n'avons été en mesure de « geler » la base que le 13 décembre 2005 ; un délai de 4 à 6 semaines est généralement considéré comme acceptable (mais, pas plus) lors des essais thérapeutiques... Ne serions-nous pas capables de réagir aussi vite lorsqu'il s'agit d'une étude épidémiologique ?

## **2. Maintenir la compliance des malades dans l'étude**

La qualité de la cohorte sera jugée essentiellement sur le pourcentage de non-perdus de vue après 5 et 10 ans de suivi... Merci à l'avance de tout faire pour maintenir le pourcentage de perdus de vue au plus bas.

## **3. Profiter/abuser/exploiter les données recueillies**

Cette étape a commencé. Le comité scientifique a déjà discuté de plusieurs projets. Les premiers résultats de l'étude ont été présentés lors du congrès de la Société Française de Rhumatologie en décembre 2005, d'autres seront probablement présentés lors du congrès de l'EULAR en juin 2006. Surtout, faites tout ce qui est possible pour surcharger de travail le comité scientifique. Pour cela, n'hésitez pas à lui adresser un projet de recherche. Cette cohorte, reflet d'une parfaite collaboration à l'échelon national, est déjà et, je l'espère, sera un de nos meilleurs ambassadeurs à l'échelon international pour défendre/améliorer l'image de la rhumatologie française.

Bien confraternellement,

Maxime Dougados

Au nom du Comité de Pilotage