

Rhumatisme Inflammatoire Chronique

Golimumab

Go-Practice: —fin janvier 2016 - n réel: 2

Evaluer le maintien du Golimumab 24 mois après la prescription initiale chez patients atteints d'un RIC en pratique courante

Inclusion, suivi à 1ans, suivi à 2ans

Exclusion : Patients traités antérieurement par golimumab, patients ayant déjà commencé le traitement.

Tout traitement

RCVRIC:

Etudier de façon longitudinale l'évolution conjointe de marqueurs cliniques, paracliniques et biologiques du risque cardiovasculaire, chez des patients porteurs de rhumatisme inflammatoire chronique (PR et spondyloarthrite), en tenant compte des événements intercurrents (dont ceux de nature cardiovasculaire) et des traitements de la maladie rhumatismale.

PR ou une Spondyloarthrite (Spondylarthrite ankylosante, rhumatisme psoriasique), **Recevoir pour la première fois un traitement de fond conventionnel ou un traitement biologique pour les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde, Recevoir pour la première fois un AINS** (associés éventuellement à des traitements de fond conventionnels en cas d'atteinte périphérique) **ou un traitement biologique** (anti-TNF, Ustekinumab) **pour les patients ayant une Spondyloarthrite.** Suivi **M0, M6 puis tous les ans.**

FIRST: environ 460 quest.—fin mars

Déterminer les performances (sensibilité et spécificité) du questionnaire FIRST pour le diagnostic de fibromyalgie associée à un rhumatisme inflammatoire.

Patient atteint d'un rhumatisme inflammatoire : polyarthrite rhumatoïde, spondyloarthrite, lupus érythémateux systémique, syndrome de Sjogren, sclérodermie, myosite remplissant les critères diagnostiques

Autres

SA-Fibromyalgie

PredictSA: - n réel: 1

Evaluer l'impact de la coexistence d'une fibromyalgie sur l'effet thérapeutique des anti-TNF dans la SpA axiale.

Observationnelle, Longitudinale (12 semaines), choix de la molécule libre, Naïf (50%) versus déjà exposé (50%), Succès thérapeutique à 12 semaines BASDAI50 / Population à comparer : Présence fibromyalgie à T0 (FIRST)

DISCOPATHIE DEGENERATIVES EROSIVES MODIC I

PEPTIDE:

Etude prospective sur l'efficacité et la tolérance du pamidronate (vs placebo) dans les discopathies dégénératives érosives.

- Présentant des lombalgies
- Douleurs quotidiennes depuis au moins 3 mois
- Niveau de douleur durant les dernières 48h > 40
- Inefficacité ou intolérance AINS
- Inefficacité un corset dorso-lombaire
- Discopathie Modic I sur l'IRM
- Pas de corticothérapie générale dans le mois précédent
- Patient entre 18 et 60 ans

ARTHRITE SEPTIQUE

ARTHRITE SEPTIQUE:

Inclusion de tout patient suspect d'arthrite septique.

Prélèvements liquides articulaires et de sérums (pochette casier ARC)

SYNDROME SJOGREN

ETAP:

Efficacité et tolérance du Roactemra au cours du syndrome de Sjogren primitif. Etude multicentrique randomisée, en double aveugle, contrôlée vs placebo

Protocole de Recherche Service de Rhumatologie CHU Gabriel-Montpied

TOSCA	EECRA
TOLEDO	SCORPION
PredictSA	VACIMRA
NODULE RHUMATOIDE	SPACING
ASCORE	RCVRIC
ABIRISK	ARTHRITE SEPTIQUE
FIRST	ETAP
IMPUT	GO PRACTICE
BAMBOOSpine	PEPTIDE
REFLECTION	

ARCs Rhumatologie:

Dihya ABDI

dabdi@chu-clermontferrand.fr

Thomas FRAYSSAC

tfrayssac@chu-clermontferrand.fr

Tel: 04.73.751.883