

# **EDITH - Observational study to evaluate educational modality of type 2 diabetic patients at the time of insulin initiation by GPs**

Responsable(s) :Vignal Franck, Sanofi Aventis

Date de modification : 01/01/2018 | Version : 1 | ID : 84

## Général

### Identification

Nom détaillé

Observational study to evaluate educational modality of type 2 diabetic patients at the time of insulin initiation by GPs

Sigle ou acronyme

EDITH

### Thématiques générales

Domaine médical

Endocrinology and metabolism  
General practice

Autres, précisions

type-2 diabetes

Mots-clés

initiation of insulin therapy, insulin

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable

Vignal

Prénom

Franck

Téléphone

+33 (0)1 57 63 26 47

Email

franck.vignal@sanofi-aventis.com

Laboratoire

Sanofi Aventis

### Collaborations

### Financements

Financements

Private

Précisions

Sanofi-aventis

### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Sanofi-aventis France

Statut de l'organisation	Secteur Privé
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Not-repeated cross-sectional studies (except case control studies)
Origine du recrutement des participants	A selection of health care professionals
Critère de sélection des participants	Medication(s) taken
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	participating general practitioners systematically included the last two consecutive patients that they had put on insulin since less than 6 months and more than 1 month, who met the inclusion criteria and accepted to participate in the study.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	describe the effects on the fasting glucose at 1 month for main methods of education of type-2 diabetes patients during the initiation of insulin therapy in general practice
Critères d'inclusion	man or woman, over the age of 18 years, having a type-2 diabetes responding to the criteria of HAS (French National Authority for Health), treated with oral diabetes medication at the maximum dose (or maximum tolerated dose where applicable), having needed the adding of a basal insulin initiated since at least 1 month and no more than 6 months (+ 1 week) before inclusion, reviewed 1 month after the initiation of insulin, during a routine visit in the framework of following his or her diabetes, accepting to participate in the study after information given by the observing doctor.
Type de population	

Age	Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years) Adulthood (45 to 64 years) Elderly (65 to 79 years)
Population concernée	Sick population
Sexe	Male Woman
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	2008
Année du dernier recueil	2008
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000] individuals
Détail du nombre d'individus	1559
<b>Données</b>	
Activité de la base	Data collection completed
Type de données recueillies	Clinical data Biological data
Données cliniques, précisions	Direct physical measures
Données biologiques, précisions	Fasting Blood Glucose
Existence d'une biothèque	No
Paramètres de santé étudiés	Health event/morbidity
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	type-2 diabetes, initiation of insulin therapy, general practice
Suivi des participants	No
Appariement avec des sources	No

administratives

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

#### Accès

Charte d'accès aux données  
(convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

Poster SFD 2010  
methods for accessing the database are currently being defined

Accès aux données agrégées

Access on specific project only

Accès aux données individuelles

Access on specific project only