

ARCHIMED VILLE - Prevention of venous thromboembolic events with Arixtra 2.5mg for medical ill patients in general practice

Responsable(s) :Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Date de modification : 01/01/2020 | Version : 1 | ID : 142

Général

Identification

Nom détaillé	Prevention of venous thromboembolic events with Arixtra 2.5mg for medical ill patients in general practice
--------------	--

Sigle ou acronyme	ARCHIMED VILLE
-------------------	----------------

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL : 906318
--	---------------

Thématiques générales

Domaine médical	General practice
-----------------	------------------

Autres, précisions	venous thromboembolic events
--------------------	------------------------------

Mots-clés	pharmaco-epidemiology, thrombosis, fondaparinux, arixtra
-----------	--

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Leclerc-Zwirn
--------------------	---------------

Prénom	Christel
--------	----------

Téléphone	+33 (0)1 39 17 86 96
-----------	----------------------

Email	christel.c.leclerc-zwirn@gsk.com
-------	----------------------------------

Laboratoire	Laboratoire GSK
-------------	-----------------

Collaborations

Financements

Financements	Private
--------------	---------

Précisions	GSK laboratory
------------	----------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	LABORATOIRE GSK
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	Longitudinal study (except cohorts)
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	Investigators will be selected via random drawing using a complete sampling frame of the general practitioners exercising in metropolitan France. He will complete a specific inclusion questionnaire for the first 3 patients that meet the eligibility criteria.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Evaluate the average duration of treatment via ARIXTRA® 2.5 mg with thromboprophylaxis in ambulatory general practice
Critères d'inclusion	Patient of at least 18 years of age, -bedridden or with reduced mobility, -for whom a treatment via ARIXTRA® 2.5 mg is initiated with thromboprophylaxis.
Type de population	
Age	Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years) Adulthood (45 to 64 years) Elderly (65 to 79 years) Great age (80 years and more)

Population concernée	Sick population
Sexe	Male Woman
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2007
Année du dernier recueil	2010
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[individuals
Détail du nombre d'individus	834
Données	
Activité de la base	Data collection completed
Type de données recueillies	Clinical data Declarative data
Données cliniques, précisions	Medical registration
Données déclaratives, précisions	Face to face interview
Existence d'une biothèque	No
Paramètres de santé étudiés	Health care consumption and services
Consommation de soins, précisions	Medicines consumption
Modalités	
Mode de recueil des données	Throughout the entire duration of the study, the doctor will log the prescriptions of ARIXTRA® 2,5 mg for thromboprophylaxis in a registry. This registry will make it possible to evaluate prescription volume and the representativeness of the patients effectively included in the study. The doctor will complete for each patient included a follow-up

questionnaire at the end of treatment.

Suivi des participants

Yes

Détail du suivi

The data that will be collected in the follow-up questionnaire are: ? Premature interruption of the treatment, ? total duration of the administration of the treatment, ? prescriptions for prophylactic purposes after the treatment.

Appariement avec des sources administratives

No

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)

Publications in progress

Accès aux données agrégées

Access on specific project only

Accès aux données individuelles

Access on specific project only