

B030 - Etude transversale sur l'utilisation de la duloxetine en France

Head :Laboratoire , Eli Lilly France

Last update : 01/01/2020 | Version : 1 | ID : 80

General

Identification

Detailed name Etude transversale sur l'utilisation de la duloxetine en France

Sign or acronym B030

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation CNIL N°909021

General Aspects

Medical area Psychologie et psychiatrie

Health determinants Produits de santé

Others (details) Dépression

Keywords Pharmacie, bon usage, duloxétine, conditions d'utilisation

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Laboratoire

Email fr_mail_pharmacoepi@lilly.com

Unit Eli Lilly France

Collaborations

Funding

Funding status Privé

Details Eli Lilly and Company

Governance of the database

Sponsor(s) or organisation(s) responsible	Eli Lilly
Organisation status	Private
Additional contact	
Main features	
Type of database	
Type of database	Bases de données issues d'enquêtes
Study databases (details)	Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)
Database recruitment is carried out by an intermediary	Via un fichier de population
Database recruitment is made on the basis of:	Prise de produit(s) de santé
Database recruitment is carried out as part of an interventional study	Non
Additional information regarding sample selection.	Recrutement des patients par les pharmacies. Sélection aléatoire des pharmacies à partir de fichiers professionnels. Stratification par région et par zone (urbaine/ville).
Database objective	
Main objective	Objectif principal : évaluer les conditions d'utilisation de la duloxetine en situation réelle ; Objectifs secondaires : caractéristiques des patients traités par duloxetine, profils des prescripteurs de duloxetine, caractéristiques du traitement.
Inclusion criteria	Patient recevant une délivrance de duloxetine à l'officine quelle qu'en soit l'indication, qu'il s'agisse d'une initiation ou d'un renouvellement de traitement
Population type	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans) Personnes âgées (65 à 79 ans) Grand âge (80 ans et plus)
Population covered	Sujets malades

Gender	Masculin Féminin
Geography area	National
Detail of the geography area	National
Data collection	
Dates	
Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)	2009
Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)	2010
Size of the database	
Size of the database (number of individuals)	< 500 individus
Details of the number of individuals	294
Data	
Database activity	Collecte des données terminée
Type of data collected	Données cliniques
Clinical data (detail)	Dossier clinique
Presence of a biobank	Non
Health parameters studied	Evénements de santé/morbidité
Procedures	
Data collection method	Cahier de recueil des données complété par le médecin prescripteur
Participant monitoring	Non
Links to administrative sources	Non
Promotion and access	
Promotion	
Access	

Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay)

Rapport et publication

Access to aggregated data

Accès restreint sur projet spécifique

Access to individual data

Accès restreint sur projet spécifique