

I-NORM - Étude transversale de la prise en charge en médecine générale des patients hypertendus non normalisés par une bithérapie

Head :Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Last update : 01/01/2018 | Version : 1 | ID : 133

General

Identification

Detailed name Étude transversale de la prise en charge en médecine générale des patients hypertendus non normalisés par une bithérapie

Sign or acronym I-NORM

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation CNIL N° 833542 version 16

General Aspects

Medical area Cardiologie

Others (details) hypertension

Keywords non normalisation, bithérapie, stratégie thérapeutique, Hypertension, prise en charge

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Herrmann

Surname Marie-Annick

Address 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison

Phone +33 (0)1 58 83 60 00

Email marie-annick.herrmann@bms.com

Unit Bristol-Myers Squibb

Name of the director Schmidely

Surname Nathalie

Address	3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison
Phone	+33 (0)1 58 83 60 00
Email	nathalie.schmidely@bms.com
Unit	Bristol-Myers Squibb

Collaborations

Funding

Funding status	Privé
----------------	-------

Details Bristol-Myers Squibb France / Sanofi-Aventis France

Governance of the database

Sponsor(s) or organisation(s) responsible Bristol-Myers Squibb France (BMS)

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 une sélection de services ou établissements de santé
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.	sondage aléatoire en grappes

Database objective

Main objective Étude de la prise en charge en médecine générale des patients hypertendus non normalisés par une bithérapie

Inclusion criteria	<p>Registre : Patient adulte, vu en consultation, suivi pour HTA, connu depuis plus de 3 mois, traité par bithérapie libre ou fixe pour son HTA, bithérapie initiée par le médecin participant ou le spécialiste correspondant.</p> <p>Etude : pt du registre, HTA non contrôlée (PAS supérieure à 140 mmhg et /ou PAD supérieure 90mmhg pt tout venant ou PAS supérieure 130 mmhg et /ou PAD supérieure 80mmhg et diabétique ou insuffisant rénal), ne participant pas à essai clinique</p>
Population type	
Age	<p>Adulte (19 à 24 ans)</p> <p>Adulte (25 à 44 ans)</p> <p>Adulte (45 à 64 ans)</p> <p>Personnes âgées (65 à 79 ans)</p> <p>Grand âge (80 ans et plus)</p>
Population covered	Sujets malades
Gender	<p>Masculin</p> <p>Féminin</p>
Geography area	National
Detail of the geography area	France Métropolitaine
Data collection	
Dates	
Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)	2007
Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)	2008
Size of the database	
Size of the database (number of individuals)	[1000-10 000[individus
Details of the number of individuals	25211 : - Registre: 21208 - Etude: 4003
Data	
Database activity	Collecte des données terminée
Type of data collected	Données cliniques

Données administratives

Clinical data (detail) Dossier clinique

Declarative data (detail) Téléphone

Administrative data (detail) questionnaire

Presence of a biobank Non

Health parameters studied Consommation de soins/services de santé

Care consumption (detail) Consultations (médicales/paramédicales)
Produits de santé

Procedures

Data collection method CRF papier.

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) Publications

Access to aggregated data Accès restreint sur projet spécifique

Access to individual data Accès restreint sur projet spécifique