

# SATURNE - Etude longitudinale sur des patients atteintes de purpura thrombopénique immunologique (PTI) chronique traités par agonistes TPO-R

Responsable(s) : Leclerc-Zwirn Christel, GSK

Date de modification : 07/09/2020 | Version : 1 | ID : 3133

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur des patients atteintes de purpura thrombopénique immunologique (PTI) chronique traités par agonistes TPO-R

Sigle ou acronyme SATURNE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°911529

### Thématiques générales

Domaine médical Hématologie  
Immunologie  
Maladies rares

Mots-clés agonistes du récepteur de la thrombopoïétine (TPO-agonistes), utilisation

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Leclerc-Zwirn

Prénom Christel

Adresse 100 ROUTE DE VERSAILLES PARIS

Laboratoire GSK

### Collaborations

### Financements

Financements Privé

Précisions Laboratoire GSK

### 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	Bases de données issues d'enquêtes
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Etudes longitudinales (hors cohortes)
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé
Critère de sélection des participants	Prise de produit(s) de santé
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	<p>L'étude sera réalisée auprès d'un échantillon d'hématologues et de médecins internistes exerçant en hôpitaux ou cliniques, en France. La base de sondage sera constituée des médecins issus de :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- La base CEGEDIM des hématologues,</li> <li>- La base CEGEDIM des médecins internistes,</li> <li>- Des centres labellisés PTI.</li> </ul> <p>Un tirage aléatoire non stratifié de 600 médecins sera effectué dans cette base afin de mettre en place 100 centres. Un taux d'activité de 60 à 70 % est attendu.</p> <p>Taille de l'échantillon des patients Cent cinquante patients inclus dans la cohorte par 60 à 70 médecins participants (centres actifs) constitue un objectif réalisable. Ces patients seront issus de l'observatoire du PTI persistant ou chronique dans lequel 450 à 500 patients sont attendus</p> <p>Les médecins participants seront recrutés à partir d'un mailing adressé à 600 médecins ciblés sur la prise en charge du PTI et tirés au sort dans la base de données pour une mise en place de 100 centres.</p>
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire le profil des patients adultes atteints de PTI

chronique traités par agonistes TPO-R ainsi que l'évolution clinique de leur maladie durant 2 ans.

#### Critères d'inclusion

- Patient âgé de 18 ans et plus
- Patient atteint de PTI persistant (qui couvre une période comprise entre 3 et 12 mois après le diagnostic) ou chronique (PTI ayant plus de 12 mois d'évolution) selon la définition des recommandations de la HAS.
- traité par agonistes TPO-R

#### Type de population

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 concernée  
Sujets malades

Sexe  
Masculin  
Féminin

Champ géographique  
National

Détail du champ géographique  
FRANCE

#### Collecte

#### Dates

Année du premier recueil  
2012

Année du dernier recueil  
2014

#### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)  
[500-1000[ individus

Détail du nombre d'individus  
500

#### Données

Activité de la base  
Collecte des données terminée

Type de données recueillies  
Données cliniques  
Données déclaratives  
Données biologiques  
Données administratives

Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Données biologiques, précisions	1. NFS2. Frottis sanguin3. TP, TCA, TCK, fibrinogène4. Bilan hépatique5. Electrophorèse des protides/protéines6. Sérologies virales : VIH/Hépatites B et C7. Test de Coombs direct, ou test direct à l'anti globuline8. Créatinine9. Recherche d'anticorps anti-nucléaire10?Myélogramme
Données administratives, précisions	données socio-démographiques, Catégorie Socio Professionnelle (CSP), ethnique
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Le recueil des données sera effectué par CRF électronique (eCRF) et par questionnaires de suivi. Afin d'analyser l'évolution de la qualité de vie et de la satisfaction des patients adultes atteints de PTI chronique traités par agonistes TPO-R, des questionnaires de qualité de vie et de satisfaction seront complétés par les patients.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Questionnaire de suivi rempli à M3/M6/M12/M18/M24
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à	diffusion des résultats par le biais des publications (enquête en cours)

disposition, format de données  
et délais de mise à disposition)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique