

SYMBIOSE - Etude longitudinale sur des patients diagnostiqués asthmatiques par le médecin et traités pour cette pathologie par Symbicort Turbuhalert

Responsable(s) :Piedbois Pascal
Thomas-Delecourt Florence, AstraZeneca

Date de modification : 13/12/2013 | Version : 4 | ID : 188

Général

Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur des patients diagnostiqués asthmatiques par le médecin et traités pour cette pathologie par Symbicort Turbuhalert

Sigle ou acronyme SYMBIOSE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL : 908418 - 28/01/2009

Thématiques générales

Domaine médical Pneumologie

Déterminants de santé Produits de santé

Mots-clés Symbicort® Turbuhaler®, cohorte

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Piedbois

Prénom Pascal

Adresse 3, rue de la Porte de l'hôpital
67065 Strasbourg Cedex, France

Téléphone +33-388252401

Email ppiedbois@strasbourg.unicancer.fr

Organisme Centre Paul Strauss

Nom du responsable Thomas-Delecourt

Prénom Florence

Téléphone +33 (0)1 41 29 40 25

Email	florence.thomas@astrazenca.com
Laboratoire	AstraZeneca
Collaborations	
Financements	
Financements	Privé
Précisions	AstraZeneca
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	ASTRAZENECA
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	les médecins et les pneumologues participant à l'étude recrutent les sujets à inclure parmi les patients qu'ils voient en consultation et selon les critères d'inclusion
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire les caractéristiques des patients asthmatiques traités par Symbicort Turbuhaler Comparer les caractéristiques des patients traités

en fonction de la stratégie thérapeutique
Evaluer le niveau de contrôle et l'observance du
traitement des patients traités par Symbicort
Turbuhaler

Critères d'inclusion	patients diagnostiqués asthmatiques par le médecin et traités pour cette pathologie par Symbicort Turbuhaler
Type de population	
Age	Enfance (6 à 13 ans) Adolescence (13 à 18 ans) 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	toute la France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2009
Année du dernier recueil	2011
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[individus
Détail du nombre d'individus	1844
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Examen médical

Données déclaratives, précisions	Téléphone
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Qualité de vie/santé perçue
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	durée de suivi de 12 mois
Appariement avec des sources administratives	Non
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)	Modalités d'accès à la base de données en cours de définition
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique