

PERFECTA - Etude transversale sur l'utilisation des analgésiques en IV, en pratique courante après une intervention chirurgicale

Responsable(s) :Boccard Éric, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 01/01/2018 | Version : 1 | ID : 126

Général

Identification

Nom détaillé Etude transversale sur l'utilisation des analgésiques en IV, en pratique courante après une intervention chirurgicale

Sigle ou acronyme PERFECTA

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

Thématiques générales

Déterminants de santé Iatrogénie
Produits de santé

Autres, précisions Douleur

Mots-clés Post-opératoire, prise en charge de la douleur, analgésiques IV

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Boccard
Prénom Éric
Adresse 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison
Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00
Email eric.boccard@bms.com
Laboratoire Bristol-Myers Squibb

Nom du responsable Schmidely
Prénom Nathalie
Adresse 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison

Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00

Email nathalie.schmidely@bms.com

Laboratoire Bristol-Myers Squibb

Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions Bristol-Myers Squibb

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Bristol-Myers Squibb France (BMS)

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 transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements 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 sondage aléatoire en grappe

Objectif de la base de données

Objectif principal Décrire la prise en charge médicamenteuse de la douleur en post-opératoire après une intervention chirurgicale, dans des groupes cibles de patients présentant des risques spécifiques de développer des complications lors de l'utilisation de certaines

classes d'antalgiques

Critères d'inclusion

Patients H/F, adultes, ayant un score ASA de niveau 3 ou 4 et ayant eu une intervention chirurgicale, y compris sous coelioscopie, à l'exception de la chirurgie cardiaque et de la neurochirurgie, nécessitant un traitement antalgique en i.v. pour soulager la douleur post-opératoire.

Patients présentant au moins un des facteurs de risque suivants : âge supérieur ou égal à 65 ans, BPCO y compris apnée du sommeil, hypertension artérielle, insuff. rénale, cardiaque ou hépatique.

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 métropolitaine

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2007

Année du dernier recueil

2008

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

1829

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies

Données cliniques

Données cliniques, précisions

Dossier clinique

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité
Événements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données cahier d'observation papier

Suivi des participants Non

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

Charte d'accès aux données publications
(convention de mise à 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