

PREVENIR 4 - Persistence of evidence-based medical therapies over time in patients monitored by cardiologists after a first recent ACS

Responsable(s) : Amelineau Élisabeth, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 2 | ID : 138

Général

Identification

Nom détaillé Persistence of evidence-based medical therapies over time in patients monitored by cardiologists after a first recent ACS

Sigle ou acronyme PREVENIR 4

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL N°833542 version 8

Thématiques générales

Domaine médical Cardiology

Déterminants de santé Medicine

Mots-clés secondary prevention, persistence, care

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Amelineau

Prénom Élisabeth

Adresse 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison

Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00

Email elisabeth.amelineau@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	Private
Précisions	Bristol-Myers Squibb France
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	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Not-repeated cross-sectional studies (except case control studies)
Origine du recrutement des participants	A selection of health institutions and services
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	random sampling in clusters.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Describe the persistence of secondary prevention therapeutics, between 3 and 18 months after hospitalization for a first acute coronary syndrome (ACS), in patients monitored by private or hospital cardiologists
Critères d'inclusion	M/F ≥ 18 years, outpatient seen in cardiology

consultation, hospitalized in 2005 for a first ACS

Type de population

Age
Adulthood (19 to 24 years)
Adulthood (25 to 44 years)
Adulthood (45 to 64 years)
Elderly (65 to 79 years)
Great age (80 years and more)

Population concernée Sick population

Sexe
Male
Woman

Champ géographique National

Détail du champ géographique Metropolitan France

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2006

Année du dernier recueil 2007

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [1000-10 000[individuals

Détail du nombre d'individus 1801

Données

Activité de la base Data collection completed

Type de données recueillies
Clinical data
Biological data

Données cliniques, précisions Direct physical measures

Données biologiques, précisions total cholesterol, HDL, LDL, Triglycerides, glycemia

Existence d'une bibliothèque No

Paramètres de santé étudiés Health care consumption and services

Consommation de soins, précisions Medicines consumption

Modalités

Mode de recueil des données Paper CRF

Suivi des participants No

Appariement avec des sources
administratives No

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document [http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=PREVENIR+AND+Amelineau+E\[Author\]](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=PREVENIR+AND+Amelineau+E[Author])

Accès

Charte d'accès aux données
(convention de mise à
disposition, format de données
et délais de mise à disposition) Publications

Accès aux données agrégées Access on specific project only

Accès aux données individuelles Access on specific project only