

# **PROXAIR - Etude de PROXimologie dans l'Asthme persistant sévèRe**

Responsable(s) :Ponthieux Anne, Direction Relations Économiques et Institutionnelles

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 175

## Général

## Identification

Nom détaillé Etude de PROXimologie dans l'Asthme persistant sévère

Sigle ou acronyme PROXAIR

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

## Thématiques générales

Domaine médical Pneumology

Mots-clés asthma control quality of life spouse

## Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Ponthieux

Prénom Anne

Téléphone +33 (0)1 55 47 64 14

Email anne.ponthieux@noyartis.com

Laboratoire Direction Relations Économiques et Institutionnelles

Organisme Noyartis Pharma

## Collaborations

## Financements

Précisions Novartis Pharma S.A.S.

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Novartis Pharma S.A.S.
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 care professionals
Critère de sélection des participants	Medication(s) taken
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	Each investigator propose to all his eligible patients to participate to the study. Patients fill in a questionnaire to assess the impact of his disease on his daily life, and is in charge to hand over a specific questionnaires his spouse (if his spouse is not present at the consultation).
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Assess physical, psychic and socio-economic impact on patients and spouse of severe persistent asthma treated with high-dose inhaler steroids and long-acting $\beta$ 2 agonists (LABA), according to the asthma control level
Critères d'inclusion	<p>Patient inclusion Criteria :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ambulatory patients, able to cooperate, of either sex, at least 18 years of age.</li> <li>- Patients with severe persistent asthma receiving for at least three months a continuous and stable treatment of high-dose inhaler steroids (<math>\geq 1000 \mu\text{g/d}</math> of beclometasone dipropionate excluding micronized forms in metered-dose inhalers, <math>\geq 800 \mu\text{g/d}</math> of beclometasone dipropionate in micronized form in metered-dose inhalers or <math>\geq 800 \mu\text{g/j}</math> of</li> </ul>

budesonide or ? 500 µg/d of fluticasone propionate) and of inhaled long-acting  $\beta$ 2 agonists, administered:  
either in the form of two specialties using one or two of the following inhalers: Aerolizer®, standard metered-dose inhaler, Autohaler?, Diskus®, Turbuhaler®,  
or in the form of a fixed association using one of the following inhalers: standard metered-dose inhaler, Diskus®, Turbuhaler®.  
- Patients with FEV measurement in the previous month.  
- Patients who brought their inhaled steroid treatment and inhaled long-acting  $\beta$ 2-agonist at the time of consultation.  
- Patients in couple whether or not married  
- Patients and relatives agree to participate

#### Patient non-inclusion Criteria :

- Patients with a non-asthmatic OCPD.
- Patients who had inhaled steroids or ILABA treatment change in the previous three months (add-on or change of drug, posology change).
- Patients and relatives refusing to participate to the study
- Parents/ those close unable to complete a self-questionnaire.
- Patients who do not live as a couple

### Type de population

Age	Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years) Adulthood (45 to 64 years) Elderly (65 to 79 years)
Population concernée	General population
Sexe	Male Woman
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	The study was carried out with a representative sample of pneumologist doctors with a hospital activity (exclusive or mixed) or with a solely liberal activity. The study was proposed by letter to all pneumologists exercising in France: 2089 pneumologists with hospital activity (exclusive or mixed) and 657 liberal pneumologists (Source: TVF, 4 January 2006).

### 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) < 500 individuals

Détail du nombre d'individus 280

## Données

Activité de la base Data collection completed

Type de données recueillies Declarative data

Données déclaratives, précisions Paper self-questionnaire

Existence d'une biothèque No

Paramètres de santé étudiés Health event/morbidity  
Quality of life/health perception

## Modalités

Mode de recueil des données self-questionnaire filled in at home and returned by mail

Nomenclatures employées GINA classification

Suivi des participants No

Appariement avec des sources administratives No

## 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) Methods for accessing the database are currently being defined

Accès aux données agrégées Access on specific project only

Accès aux données individuelles Access on specific project only