

ARIANE - Arixtra and platelet monitoring (Study of the actual usage of Arixtra® 2, 5 mg in general practice)

Responsable(s) :Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 143

Général

Identification

Nom détaillé Arixtra and platelet monitoring (Study of the actual usage of Arixtra® 2, 5 mg in general practice)

Sigle ou acronyme ARIANE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL : 907260

Thématiques générales

Domaine médical General practice

Autres, précisions Thrombosis

Mots-clés platelet monitoring, pharmaco-epidemiology, observational, thromboprophylaxis

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Leclerc-Zwirn

Prénom Christel

Téléphone +33 (0)1 39 17 86 96

Email christel.c.leclerc-zwirn@gsk.com

Laboratoire Laboratoire GSK

Collaborations

Financements

Financements Private

Précisions GSK laboratory

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	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	Investigators will be selected via random drawing using a complete sampling frame of the general practitioners exercising in metropolitan France (source: CEGEDIM file. During the entire period of inclusion, the investigating doctor will keep a registry of the eligible patients receiving ARIXTRA® 2.5 mg or an LMWH in thromboprophylaxis. The registry will make it possible to ensure representativeness of patients for whom the doctor will complete the medical questionnaires
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Evaluate and compare in general practice the level of prescription for platelet monitoring of patients receiving Arixtra® 2.5 mg (fondaparinux sodium) or an LMWH (low-molecular-weight heparin) in venous thromboprophylaxis.
Critères d'inclusion	? Patient of at least 18 years of age ? Bedridden patient or with reduced mobility Patient for whom a treatment via ARIXTRA® 2.5 mg or an LMWH is initiated within the framework of venous thromboprophylaxis
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	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2008
Année du dernier recueil	2009
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[individuals
Détail du nombre d'individus	910
Données	
Activité de la base	Data collection completed
Type de données recueillies	Clinical data Declarative data
Données cliniques, précisions	Medical registration
Données déclaratives, précisions	Face to face interview
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	Registry, medical questionnaire
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)	Accepted for publication in "La Presse médicale"
Accès aux données agrégées	Access on specific project only
Accès aux données individuelles	Access on specific project only