

TACTIC - Etude transversale de sujets hypertendus : les TABLEaux Cliniques et leur prise en Charge en médecine générale

Responsable(s) :Millet Véronique, Pfizer

Date de modification : 01/01/2018 | Version : 1 | ID : 110

Général

Identification

Nom détaillé	Etude transversale de sujets hypertendus : les TABLEaux Cliniques et leur prise en Charge en médecine générale
Sigle ou acronyme	TACTIC
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL N° 905014

Thématiques générales

Domaine médical	Cardiologie
Autres, précisions	hypertension artérielle
Mots-clés	tableaux cliniques

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Millet
Prénom	Véronique
Adresse	23-25, avenue du Dr Lannelongue, 75668 paris cedex 14
Téléphone	+33 (0)1 58 07 34 12
Email	veronique.millet@pfizer.com
Laboratoire	Pfizer

Collaborations

Financements

Financements	Privé
Précisions	Pfizer

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Pfizer

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 professionnels d'exercice libéral

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle Non

Objectif de la base de données

Objectif principal

- Evaluer la répartition des trois tableaux cliniques de l'hypertension artérielle (hypertension familiale, métabolique ou vasculaire) en pratique de ville en 2005 chez les sujets traités ou non pour hypertension
- Evaluer la prise en charge des sujets hypertendus en fonction des différents tableaux cliniques d'hypertension (hypertension familiale, métabolique ou vasculaire) diagnostiquées par les médecins généralistes.

Critères d'inclusion

- Homme ou femme âgés de 18 ans et plus,
- Sujet hypertendu se présentant à la consultation quel qu'en soit le motif. L'investigateur devait inclure 4 patients comme suit :
- 2 sujets hypertendus traités pour leur hypertension de 60 ans ou plus
- 1 sujet hypertendu traité pour son hypertension de moins de 60 ans
- 1 sujet hypertendu non traité pour son hypertension depuis au moins 6 mois.
- Sujet acceptant de participer à l'enquête.

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	2005
--------------------------	------

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	4800
------------------------------	------

Données

Activité de la base	Collecte des données terminée
---------------------	-------------------------------

Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
-----------------------------	---

Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
-------------------------------	------------------------------------

Données déclaratives, précisions	Face à face
----------------------------------	-------------

Existence d'une bibliothèque	Non
------------------------------	-----

Paramètres de santé étudiés	Consommation de soins/services de santé
-----------------------------	---

Consommation de soins, précisions	Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
-----------------------------------	--

Modalités

Suivi des participants Non

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) Contacter le responsable scientifique

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique