

PRELUDE - Etude transversale des facteurs affectant la vie des personnes traitées au long terme par les médicaments anti-VIH - FRAN09-014

Responsable(s) :Cohen-Codar Isabelle

Date de modification : 01/07/2020 | Version : 3 | ID : 113

Général

Identification

Nom détaillé	Etude transversale des facteurs affectant la vie des personnes traitées au long terme par les médicaments anti-VIH - FRAN09-014
Sigle ou acronyme	PRELUDE
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	909498

Thématiques générales

Domaine médical	Maladies infectieuses Psychologie et psychiatrie
Déterminants de santé	Addictions et toxicomanie Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Produits de santé
Mots-clés	médicaments anti-rétroviral (ARV) au long cours, facteurs: vie quotidienne, vie professionnelle, vie sociale

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Cohen-Codar
Prénom	Isabelle
Adresse	10, rue d'Arcueil ? 94258 RUNGIS
Email	Isabelle.Cohen-Codar@abbvie.com
Organisme	ABBVIE

Collaborations

Financements

Financements	Privé
Précisions	ABBOTT France
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	ABBOTT France
Statut de l'organisation	Secteur Privé
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Abbott
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
Critère de sélection des participants	Prise de produit(s) 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	Sélection des médecins par tirage au sort à partir de la base des médecins travaillant sur le VIH et recensés dans le fichier du conseil de l'ordre des médecins. Patients vus en consultation présentant les critères de sélection et acceptant de participer à cette étude. Chaque médecin pouvait inclure 15 patients vus en consultation et répondant aux critères de sélection.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire les facteurs affectant la vie des personnes traitées au long terme par les médicaments anti-VIH.

Décrire les facteurs affectant la vie des personnes traitées au long terme par les médicaments anti-VIH en fonction de leur âge.

Évaluer la corrélation entre l'âge, la durée de séropositivité, la durée sous traitement et les troubles rapportés.

Comparer la vision du patient et de son médecin concernant les facteurs décrits dans l'objectif principal.

Critères d'inclusion	- Patients infectés par le VIH, traités par antirétroviraux depuis au moins 5 ans et vus en consultation dans leur centre habituel de prise en charge pour le suivi de leur infection - Obtention du consentement écrit pour la collecte et l'exploitation des données personnelles
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)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France métropolitaine et DOM TOM
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	04/2010
Année du dernier recueil	07/2010
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	1157
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	Auto-questionnaire papier Face à face
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données	Le recueil des données a été fait à l'aide du questionnaire médecin et de l'autoquestionnaire patient.
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)	Analyse des données de l'étude en cours.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique