

# SAPHARY - A Safety and Pharmacokinetic study in Real-life practice of Pylera® in France: The SAPHARY study

Responsable(s) :BLIN Patrick, Bordeaux PharmacoEpi - Université de Bordeaux - Service de Pharmacologie médicale - CIC Bordeaux CIC 1401

Date de modification : 25/10/2017 | Version : 1 | ID : 73260

## Général

### Identification

Nom détaillé	A Safety and Pharmacokinetic study in Real-life practice of Pylera® in France: The SAPHARY study
Sigle ou acronyme	SAPHARY
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CPP: 2012/76, 31/10/2012; EudraCT: 2012-004364-22; CCTIRS: n° 13.427; CNIL: n° 913386

### Thématiques générales

Domaine médical	Gastroenterology et hepatology
Pathologie, précisions	Helicobacter Pylori infection
Déterminants de santé	Others (specify)
Autres, précisions	Medicinal product
Mots-clés	Bismuth, neurological adverse event, Pylera, Helicobacter Pylori infection, Bordeaux PharmacoEpi, Service de Pharmacologie médicale

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	BLIN
Prénom	Patrick
Adresse	Bâtiment du Tondu - Case 41 146 Rue Léo Saignat 33076 BORDEAUX Cedex
Téléphone	05 57 57 46 75
Email	patrick.blin@u-bordeaux.fr
Laboratoire	Bordeaux PharmacoEpi - Université de Bordeaux - Service de Pharmacologie médicale - CIC Bordeaux CIC 1401

Organisme	Université de Bordeaux
Collaborations	
Financements	
Financements	Private
Précisions	Aptalis Pharma
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Bordeaux PharmacoEpi - Université de Bordeaux - Service de Pharmacologie médicale - CIC Bordeaux CIC 1401
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Yes
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Cohort study
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	Yes
Précisions	Performed at individual level
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	The study is a single-arm, open label trial in 200 presumed Helicobacter Pylori-positive subjects and is restricted to centers in France. Following identification of participating general practice and specialist study centers, subjects deemed eligible for study will be identified. Subject inclusion in the

study will be considered after the decision to treat with Pylera® has been made by investigator. The inclusion visit will be initiated following signature of Informed Consent. The study has an anticipated recruitment period of 24 months. Eligible subjects will stay in study for approximately 6 weeks.

## Objectif de la base de données

### Objectif principal

The primary objective of the study is to verify the absence of accumulation of bismuth in subjects prescribed Pylera®, a pharmacokinetic approach in a real-life setting.

### Critères d'inclusion

- Men and women 18 years of age and older who have received a prescription for Pylera® therapy from the Investigator
- Mental and legal ability to give written Informed Consent and judged by the Investigator to be capable of following the procedures outlined within the protocol

### Exclusion criteria :

- Women who are pregnant or nursing
- Any concern by the Investigator regarding the safe participating of the subject in the study or for any other reason the Investigator considers the subject inappropriate for participating in the study

## 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

### Pathologie

B98 - Other specified infectious agents as the cause of diseases classified to other chapters

### Sexe

Male  
Woman

### Champ géographique

National

### Détail du champ géographique

France

## Collecte

## Dates

Année du premier recueil	2014
Année du dernier recueil	2016
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individuals
<b>Détail du nombre d'individus</b>	
Détail du nombre d'individus	200 subjects
<b>Données</b>	
Activité de la base	Current data collection
Type de données recueillies	Clinical data Declarative data Biological data
Données cliniques, précisions	Direct physical measures
Détail des données cliniques recueillies	Medical charts, clinic charts, nurses' notes, medical correspondence regarding the human subject, subject progress notes, pathology reports, laboratory reports, study worksheets, electronic hospital reporting system
Données déclaratives, précisions	Face to face interview
Détail des données déclaratives recueillies	Advers event
Données biologiques, précisions	Whole blood and plasma concentration of bismuth provided prior to start Pyelra® treatment and upon completion of the 10-day treatment with Pylera®
Existence d'une biothèque	Yes
Contenu de la biothèque	Whole blood Plasma
Détail des éléments conservés	Whole blood and plasma sample
Paramètres de santé étudiés	Health event/morbidity Health event/mortality Health care consumption and services Others
Consommation de soins, précisions	Medicines consumption

Autres, précisions	Whole blood and plasma concentration of bismuth
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Paper Case Report Form completed by investigator at each follow-up visit.
Nomenclatures employées	MedDRA coding for neurological and non neurological adverse event (SOC and PT); ATC code
Suivi des participants	Yes
Détail du suivi	Eligible subjects will stay in the study for approximately 6 weeks with 2 follow-up visits: the end of treatment visit performed after the 10-day treatment with Pylera®, and the end of study visit performed 28 days post-treatment.
Appariement avec des sources administratives	No
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Accès</b>	
Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage	Yes
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	A confidential study final report has been performed. The ownership of data is defined in a Master Agreement established between the Sponsor, the University of Bordeaux and ADERA (a non-profit making association). The terms of access to the database are to be defined for any third party.
Accès aux données agrégées	Access on specific project only
Accès aux données individuelles	Access on specific project only