

PERFECTA - Intravenous analgesics for post-operative pain: patterns of use in high-risk populations

Responsable(s) :Boccard Éric, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 01/01/2018 | Version : 1 | ID : 126

Général

Identification

Nom détaillé Intravenous analgesics for post-operative pain: patterns of use in high-risk populations

Sigle ou acronyme PERFECTA

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

Thématiques générales

Déterminants de santé Iatrogenic

Autres, précisions Pain

Mots-clés Post-chirurgical, treatment for pain, IV pain killers

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Boccard
Prénom Éric
Adresse 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison
Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00
Email eric.boccard@bms.com
Laboratoire Bristol-Myers Squibb

Nom du responsable Schmidely
Prénom Nathalie
Adresse 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison
Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00
Email nathalie.schmidely@bms.com

Laboratoire	Bristol-Myers Squibb
Collaborations	
Financements	
Financements	Private
Précisions	Bristol-Myers Squibb
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Bristol-Myers Squibb France (BMS)
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 institutions and services
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	random sampling in clusters
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Describe the post-surgical drug treatment for pain after a surgical intervention, in target groups of patients having specific risks of developing complications during the use of certain classes of analgesics
Critères d'inclusion	M/F patients, ≥ 18 years, have an ASA score of level 3 or 4 and having undergone a surgical intervention, including coeloscopy, excluding

cardiac surgery and neurosurgery, requiring analgic treatment through IV in order to relieve postoperative pain.
Patients having at least one of the following risk factors: aged ? 65 years, OCPD including sleep apnea, high blood pressure, kidney, heart or liver failure.

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 Metropolitan France

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2007

Année du dernier recueil 2008

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [1000-10 000[individuals

Détail du nombre d'individus 1829

Données

Activité de la base Data collection completed

Type de données recueillies Clinical data

Données cliniques, précisions Direct physical measures

Existence d'une bibliothèque No

Paramètres de santé étudiés
Health event/morbidity
Health event/mortality

Modalités

Mode de recueil des données paper CRF

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) publications

Accès aux données agrégées Access on specific project only

Accès aux données individuelles Access on specific project only