

EPHA - Étude transversale sur des patients ambulatoires avec antécédent ou en fibrillation atriale : modalités de leur prise en charge par le cardiologue en France

Responsable(s) :Vignal Franck, Sanofi Aventis

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 85

Général	
Identification	
Nom détaillé	Étude transversale sur des patients ambulatoires avec antécédent ou en fibrillation atriale : modalités de leur prise en charge par le cardiologue en France
Sigle ou acronyme	EPHA
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL 909020
Thématiques générales	
Domaine médical	Cardiologie
Déterminants de santé	Mode de vie et comportements
Autres, précisions	Rythmologie, fibrillation auriculaire
Mots-clés	modalités de prise en charge, cardiologue
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Vignal
Prénom	Franck
Téléphone	+33 (0)1 57 63 26 47
Email	franck.vignal@sanofi.com
Laboratoire	Sanofi Aventis
Collaborations	
Financements	
Financements	Privé
Précisions	Sanofi-aventis France

Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Sanofi-aventis France
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	Décrire la répartition des différents types de Fibrillation Atriale (FA) chez des patients avec antécédent ou en FA suivis par un cardiologue en France métropolitaine.
Critères d'inclusion	? Patients vus en consultation par un cardiologue en ville ou à l'hôpital et suivis par ce cardiologue depuis au moins 1 an ? Agés de 18 ans et plus ? Ayant un antécédent ou une FA documentée (par ECG ou holter ECG) depuis au moins un an, quel que soit le rythme le jour de l'inclusion ? Acceptant de participer à l'étude et ayant signé le consentement
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	2009
Année du dernier recueil	2009
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	1470
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Examen médical
Données paracliniques, précisions	ECG - Echographie cardiaque
Données biologiques, précisions	Kaliémie - créatininémie - INR
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Modalités	
Mode de recueil des données	fibrillation auriculaire, modalités de prise en charge, cardiologie

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)	Modalités d'accès à la base de données en cours de définition.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique