

PERFECTA - Etude transversale sur l'utilisation des analgésiques en IV, en pratique courante après une intervention chirurgicale

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	Etude transversale sur l'utilisation des analgésiques en IV, en pratique courante après une intervention chirurgicale
Sigle ou acronyme	PERFECTA
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	--
Thématiques générales	
Déterminants de santé	Iatrogénie Produits de santé
Autres, précisions	Douleur
Mots-clés	Post-opératoire, prise en charge de la douleur, analgésiques IV
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	Privé
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	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
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	sondage aléatoire en grappe
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire la prise en charge médicamenteuse de la douleur en post-opératoire après une intervention chirurgicale, dans des groupes cibles de patients présentant des risques spécifiques de développer des complications lors de l'utilisation de certaines

classes d'antalgiques

Critères d'inclusion	Patients H/F, adultes, ayant un score ASA de niveau 3 ou 4 et ayant eu une intervention chirurgicale, y compris sous coelioscopie, à l'exception de la chirurgie cardiaque et de la neurochirurgie, nécessitant un traitement antalgique en i.v. pour soulager la douleur post-opératoire. Patients présentant au moins un des facteurs de risque suivants : âge supérieur ou égal à 65 ans, BPCO y compris apnée du sommeil, hypertension artérielle, insuff. rénale, cardiaque ou hépatique.
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	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[individus
Détail du nombre d'individus	1829
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique

Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	cahier d'observation papier
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)	publications
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique