

EVORA - Evaluation d'Oralair® en conditions réelles d'utilisation

Responsable(s) :BLIN Patrick, Universite de Bordeaux - Plateforme Bordeaux PharmacoSpi - Service de pharmacologie médicale - CIC Bordeaux CIC1401
MOLIMARD Mathieu, Universite de Bordeaux - Plateforme Bordeaux PharmacoSpi - Service de pharmacologie médicale - CIC Bordeaux CIC1401

Date de modification : 27/10/2017 | Version : 1 | ID : 73297

Général	
Identification	
Nom détaillé	Evaluation d'Oralair® en conditions réelles d'utilisation
Sigle ou acronyme	EVORA
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CCTIRS n°14.514 - CNIL n°914403
Thématiques générales	
Domaine médical	Allergologie Médecine générale Oto-rhino-laryngologie Pédiatrie Pneumologie
Pathologie, précisions	Rhinite allergique avec ou sans conjonctivite aux pollens de graminées
Déterminants de santé	Mode de vie et comportements Produits de santé
Mots-clés	Plateforme Bordeaux PharmacoSpi, Oralair, Pollens de graminées, Service de pharmacologie médicale, Adultes et enfants, Cohorte prospective, Rhinite allergique avec ou sans conjonctivite
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	BLIN
Prénom	Patrick
Adresse	146 rue Léo Saignat - Case 3641 33076 BORDEAUX Cedex
Téléphone	0557574675

Email	patrick.blin@u-bordeaux.fr
Laboratoire	Universite de Bordeaux - Plateforme Bordeaux PharmacoEpi - Service de pharmacologie médicale - CIC Bordeaux CIC1401
Organisme	Université de Bordeaux
Nom du responsable	MOLIMARD
Prénom	Mathieu
Adresse	146 rue Léo Saignat - Case 36 33076 BORDEAUX Cedex
Téléphone	0557571560
Email	mathieu.molimard@u-bordeaux.fr
Laboratoire	Universite de Bordeaux - Plateforme Bordeaux PharmacoEpi - Service de pharmacologie médicale - CIC Bordeaux CIC1401
Organisme	Université de Bordeaux
Collaborations	
Financements	
Financements	Privé
Précisions	LABORATOIRE STALLERGENES
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Universite de Bordeaux - Plateforme Bordeaux PharmacoEpi - Service de pharmacologie médicale - CIC Bordeaux CIC1401
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
Labellisations et évaluations de la base de données	Contrôle qualité des données saisies (contrôle interne)
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 de cohortes
Origine du recrutement des participants	Via une base administrative ou un registre
Base ou registre, précisions	Listing de professionnels de santé qualifiés en allergologie via CEGEDIM
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	Les patients (adultes et enfants à partir de 5 ans) ont été inclus prospectivement entre novembre 2014 et février 2015 par les médecins participants spécialisés en allergologie.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire les modalités de prescription d'Oralair® : indication, posologie, date d'instauration du traitement par rapport à la saison pollinique, traitements concomitants, notamment antihistaminiques, corticoïdes locaux, cromones et décongestionnants.
Critères d'inclusion	Patient initiant un traitement par Oralair® pour la prochaine saison pollinique, Patient non traité antérieurement par Oralair®. Critères d'exclusion : Refus de participation, Patient de passage ou déménagement prévu durant la période d'étude, Patient présentant une barrière linguistique (impossibilité de lire la lettre d'information ou de compléter les auto-questionnaires) Patient participant à un essai thérapeutique
Type de population	
Age	Enfance (6 à 13 ans) Adolescence (13 à 18 ans)

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
Pathologie	X - Maladies de l'appareil respiratoire
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	Médecins libéraux, hospitaliers ou mixtes ayant une activité en allergologie en France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2014
Année du dernier recueil	2015
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[individus
Détail du nombre d'individus	525 patients (311 adultes et 214 enfants)
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	Caractéristiques générales du patient (sexe, âge, comorbidités, traitements) - Résultats de dosages/tests et symptomatologie de la rhinite allergique
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Téléphone

Détail des données déclaratives recueillies	Recueil de la perception des symptômes de la rhinite allergique sur la qualité de vie avant et après utilisation du traitement
Données biologiques, précisions	Résultats de dosage des IgE spécifiques aux pollens de graminées
Données administratives, précisions	Nom, prénom, numero de téléphone et adresse email
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Qualité de vie/santé perçue, précisions	Score de retentissement du traitement (bénéfice positif ou négatif) à partir d'auto-questionnaires d'évaluation des symptômes sur la qualité de vie complétés par les patients
Modalités	
Mode de recueil des données	Les données de l'étude sont recueillies par le biais de questionnaires papier standardisés complétés par les médecins participants et d'auto-questionnaires standardisés complétés par les patients. Les données sont ensuite saisies dans une base de données spécifique de l'étude
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.) Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant
Détail du suivi	Après la consultation d'inclusion, les médecins participants devaient compléter pour chaque patient inclus et revu, un questionnaire de fin d'étude à la fin de la saison pollinique (au plus tard en septembre 2015). Pour les patients non revus par les médecins, le questionnaire était complété directement auprès du patient au cours d'un entretien téléphonique géré par les attachés de recherche clinique du Centre coordinateur.
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives	La population incluse et suivie dans l'étude a été

appariées, précisions

comparée à la population EGB

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage

Oui

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

La propriété et l'accès aux données de l'étude ont fait l'objet d'une convention entre l'Université de Bordeaux et le laboratoire. Les modalités d'accès à la base de données doivent se faire par une requête auprès du conseil scientifique de l'étude.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique