

THEATRE - Observational study of the therapeutic strategy for management of acute exacerbation of chronic bronchitis in real-life practice

Responsable(s) : Molimard Mathieu, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen
Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 2836

Général

Identification

Nom détaillé Observational study of the therapeutic strategy for management of acute exacerbation of chronic bronchitis in real-life practice

Sigle ou acronyme THEATRE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CCTI-RS 06.139, CNIL 906126

Thématiques générales

Domaine médical Pneumology

Déterminants de santé Medicine

Autres, précisions Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD), acute exacerbation of chronic bronchitis (AECB)

Mots-clés effectiveness, therapeutic strategies, pharmacoepidemiology, cohort, Department of Pharmacology, Bordeaux

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Molimard

Prénom Mathieu

Adresse Bât du Tondu - Case 41 - 146, Rue Léo Saignat - 33076 BORDEAUX Cedex

Téléphone + 33 (0)5 57 57 46 75

Email mathieu.molimard@pharmaco.u-bordeaux2.fr

Laboratoire Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM

U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme Université Bordeaux

Nom du responsable Moore

Prénom Nicholas

Adresse Bât du Tondu - Case 41 - 146, Rue Léo Saignat -
33076 BORDEAUX Cedex

Téléphone + 33 (0)5 57 57 46 75

Email nicholas.moore@pharmaco.u-bordeaux2.fr

Laboratoire Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM
U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme Université Bordeaux

Collaborations

Financements

Financements Private

Précisions Laboratoire Sanofi-Aventis (soutien inconditionnel) -
Sanofi-Aventis (unconditional support)

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s)
ou promoteur INSERM

Statut de l'organisation Secteur Public

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Study databases

Base de données issues
d'enquêtes, précisions Longitudinal study (except cohorts)

Origine du recrutement des
participants A selection of health care professionals
An administrative base or a register

Le recrutement dans la base de No

données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

A database of general practitioners and non-hospital pneumologists provided by Cegecim was used for selection of physicians. General practitioners and non-hospital pneumologists were to include 5000 patients with an AECB episode. The physicians were also asked to identify and register all patients with AECB episode diagnosed according to their own criteria (with a maximum of 20 patients).

Objectif de la base de données

Objectif principal

The study objectives were to describe how the management of AECB in real-life conditions of prescription and to assess the effectiveness of the therapeutic strategies used.

Critères d'inclusion

The study objectives were to describe how the management of AECB in real-life conditions of prescription and to assess the effectiveness of the therapeutic strategies used.

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

General practitioners and non-hospital pneumologists in metropolitan France

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2006

Année du dernier recueil

2007

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	4994
------------------------------	------

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 Health care consumption and services
-----------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------

Consommation de soins, précisions	Hospitalization Medical/paramedical consultation Medicines consumption
-----------------------------------	------------------------------------------------------------------------------

Modalités

Mode de recueil des données	Patients included were the subject of collection of indirectly personal medical data (medical questionnaire completed by the physician).
-----------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Suivi des participants	Yes
------------------------	-----

Détail du suivi	Patients were followed by physicians until 30 April 2007, the end of the winter period (four to seven months of follow-up according to the inclusion date), with an interim evaluation point in case of first new consultation for AEBC and for all patients at end of study.
-----------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

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)	Patients were followed by physicians until 30 April 2007, the end of the winter period (four to seven months of follow-up according to the inclusion date), with an interim evaluation point in case of
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

first new consultation for AEBC and for all patients at end of study.

Accès aux données agrégées

Access on specific project only

Accès aux données individuelles

Access on specific project only