

# YZATIS - Etude longitudinale sur des patients séropositifs pour le VIH-1 traités avec une combinaison antirétrovirale incluant Atazanavir : évaluation et évolution de la prise en charge thérapeutique à moyen terme

Responsable(s) : Bennai Yacia, Bristol-Myers Squibb  
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 128

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur des patients séropositifs pour le VIH-1 traités avec une combinaison antirétrovirale incluant Atazanavir : évaluation et évolution de la prise en charge thérapeutique à moyen terme

Sigle ou acronyme YZATIS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°04-1334 (18/10/2004)

### Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses

Autres, précisions VIH

Mots-clés Atazanavir, prise en charge

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Bennai

Prénom Yacia

Adresse 3, rue J. Monier - 92500 Rueil Malmaison

Téléphone +33 (0)1 58 83 60 00

Email yacia.bennai@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 longitudinales (hors cohortes)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements de santé

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 sondage aléatoire en grappe

## Objectif de la base de données

Objectif principal	Décrire les modalités de prise en charge des patients traités par une combinaison de traitements incluant ATAZANAVIR en fonction du motif d'instauration du traitement (échec virologique du traitement précédent ou autre)
--------------------	---

Critères d'inclusion	- H ou F, âgés de 18 ans ou plus, séropositifs pour le VIH-1, traités par une combinaison de traitements ARV incluant ATV Pour lesquels le motif principal d'instauration du traitement actuel était : - échec virologique du traitement précédent OU - un autre motif.
----------------------	--

## 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	Représentativité nationale
------------------------------	----------------------------

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil	2004
--------------------------	------

Année du dernier recueil	2006
--------------------------	------

### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[ individus
--	----------------------

Détail du nombre d'individus	626
------------------------------	-----

### Données

Activité de la base	Collecte des données terminée
---------------------	-------------------------------

Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques
-----------------------------	--

Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Données biologiques, précisions	cholesterol, TG, glycémie, bilirubine, enzymes hépatiques, CV & CD4 (si disponibles)
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Produits de santé
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Cahiers d'observation spécifiques
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	M3, M6, M12
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	publication
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique