

# B009 - Etude longitudinale sur l'utilisation de la drotrécogine alpha activée (Xigris®) en France

Responsable(s) : Laboratoire , Eli Lilly France

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 75

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur l'utilisation de la drotrécogine alpha activée (Xigris®) en France

Sigle ou acronyme B009

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL N°908282

### Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses

Déterminants de santé Produits de santé

Autres, précisions sepsis sévère

Mots-clés Sepsis sévère, drotrécogine alpha (activée), conditions d'utilisation, survie

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Laboratoire

Email Fr\_mail\_pharmacoepi@lilly.com

Laboratoire Eli Lilly France

### Collaborations

#### Financements

Financements Privé

Précisions Eli Lilly and Company

### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Eli Lilly

Statut de l'organisation	Secteur Privé
Contact(s) supplémentaire(s)	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
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	Tous les services de réanimation des hôpitaux français ayant traité des patients par drotrécogine alfa (activée) dans la période de l'étude étaient éligibles.
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	Objectif principal : évaluer la mortalité à 1 mois (28 jours et 31 jours) des patients atteints de sepsis sévère et traités par drotrécogine alfa (activée) en réanimation et décrire les causes de décès. Objectifs secondaires : caractéristiques des patients et conditions de l'utilisation.
Critères d'inclusion	Tous les patients adultes traités par drotrécogine alfa (activée) en France dans le cadre de l'utilisation usuelle dans des services de réanimation.
<b>Type de population</b>	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans) Personnes âgées (65 à 79 ans)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin

Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique National

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil 2008

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 1049

### Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques  
Données biologiques

Données cliniques, précisions Dossier clinique  
Examen médical

Données biologiques, précisions hématologie, biochimie

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité  
Événements de santé/mortalité

### Modalités

Mode de recueil des données Cahier de recueil des données

Suivi des participants Oui

Détail du suivi 31 jours

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)

Rapports et publications

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique