ExFOS: Extended Forsteo® Observational Study - Etude longitudinale européenne sur des patients ostéoporotiques initiant un traitement par tériparatide (Forsteo®): fractures, rachialgies, qualité de vie et observance

Responsable(s): Médecin pharmacoépidémiologiste, Eli Lilly France

données

Date de modification : 10/11/2011 Version : 2 ID : 79		
Général		
Identification		
Nom détaillé	Etude longitudinale européenne sur des patients ostéoporotiques initiant un traitement par tériparatide (Forsteo®) : fractures, rachialgies, qualité de vie et observance	
Sigle ou acronyme	ExFOS: Extended Forsteo® Observational Study	
Numéro d'enregistrement (ID- RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL N°910339	
Thématiques générales		
Domaine médical	Rhumatologie	
Déterminants de santé	Produits de santé	
Mots-clés	Patientes ostéoporotiques, tériparatide, durée du traitement, conditions d'utilisation	
Responsable(s) scientifique(s)		
Nom du responsable	Médecin pharmacoépidémiologiste	
Email	Fr_mail_pharmacoepi@lilly.com	
Laboratoire	Eli Lilly France	
Collaborations		
Financements		
Financements	Privé	
Précisions	Eli Lilly and Company	
Gouvernance de la base de		

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Eli Lilly
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 professionnels d'exercice libéral
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	France : recrutement des patients par les rhumatologues dans la pratique habituelle de soins. Sélection aléatoire des rhumatologues à partir de fichiers professionnels.
concernant la constitution de	rhumatologues dans la pratique habituelle de soins. Sélection aléatoire des rhumatologues à partir de
concernant la constitution de l'échantillon	rhumatologues dans la pratique habituelle de soins. Sélection aléatoire des rhumatologues à partir de
concernant la constitution de l'échantillon Objectif de la base de données	rhumatologues dans la pratique habituelle de soins. Sélection aléatoire des rhumatologues à partir de fichiers professionnels. Objectif principal : déterminer l'incidence des fractures cliniques vertébrales et des fractures non vertébrales de fragilité osseuse chez des patients traités par tériparatide pendant une durée de traitement d'environ 18 mois et une période de suivi post-traitement d'une durée d'au moins 18 mois. Objectifs secondaires : observance, changement et arrêt du traitement, évolution clinique, survenue de
concernant la constitution de l'échantillon Objectif de la base de données Objectif principal	rhumatologues dans la pratique habituelle de soins. Sélection aléatoire des rhumatologues à partir de fichiers professionnels. Objectif principal : déterminer l'incidence des fractures cliniques vertébrales et des fractures non vertébrales de fragilité osseuse chez des patients traités par tériparatide pendant une durée de traitement d'environ 18 mois et une période de suivi post-traitement d'une durée d'au moins 18 mois. Objectifs secondaires : observance, changement et arrêt du traitement, évolution clinique, survenue de rachalgies, coûts directs liés aux fractures. Patients ostéoporotiques initiant un traitement par tériparatide selon l'avis du médecin dans le cadre

Personnes	âgées (65 à 79 ans)
Grand âge	(80 ans et plus)

Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	International
Détail du champ géographique	Croatie, Danemark, France, Grèce, Italie, Norvège, Slovénie et Suède
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2006
Année du dernier recueil	2012
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[individus
Détail du nombre d'individus	1607
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
	Collecte des données terminée Données cliniques Données déclaratives
Activité de la base	Données cliniques
Activité de la base Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Dossier clinique
Activité de la base Type de données recueillies Données cliniques, précisions Données déclaratives,	Données cliniques Données déclaratives Dossier clinique Examen médical
Activité de la base Type de données recueillies Données cliniques, précisions Données déclaratives, précisions	Données cliniques Données déclaratives Dossier clinique Examen médical Auto-questionnaire papier

Modalités

Mode de recueil des données	Cahier de recueil des données et questionnaire
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	36 mois maximum
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://tinyurl.com/Pubmed-EXFOS
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Rapport et publication
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique