

STREAM - Recruter au cabinet de médecine générale

Aperçu rapide du processus de recrutement

1

Critères d'inclusion:

≥ 70 ans; ≥ 2 maladies chroniques (par exemple hypertension artérielle), et prise de statine en prévention primaire.

(Les critères d'exclusion sont principalement la prescription de statines en prévention secondaire. Les critères détaillés vous seront envoyés en cas d'intérêt).



10min
100.-*

Option: "Recruter"

- Vous présentez rapidement l'étude durant la consultation.
- Vous remettez les informations et la documentation nécessaires au/à la patient/e.

2

Option: "Recruter Plus" **

20min
200.-*

- Vous présentez l'étude durant la consultation.
- Vous transmettez le matériel et les informations nécessaires au/à la patient/e. Un temps de réflexion suffisant doit être respecté.

Vous adressez votre patient/e

3

- Si un accord oral à la participation à l'étude est donné, vous pouvez envoyer les coordonnées du/de la patient/e à votre centre d'étude le plus proche.

Vous obtenez le consentement éclairé

- Le/La patient/e signe la déclaration de consentement.
- La collecte des données nécessaires à l'étude peut se faire : a) dans le centre de recherche central de Berne, b) par téléphone avec notre équipe de recherche (sans visite dans un centre de recherche).

Nous contactons votre patient/e

4

- Il n'y a plus d'investissement supplémentaire pour vous. Le/la patient/e sera contacté/e directement par le centre d'étude.
- La première visite de l'étude est effectuée par notre équipe de recherche (peut se faire par téléphone). Les consultations de suivi auront lieu à 3, 12, 24, 36 et 48 mois.

Envoyez les données à notre équipe de recherche

- Vous nous envoyez les documents requis (y compris la déclaration de consentement signée, les valeurs lipidiques, etc.) selon la check-list mentionnée dans « les devoirs d'un recruter plus ».

N'hésitez pas à nous contacter au:



031 632 00 69 (Lu-Ve, Study Nurse)
031 632 00 68 (Lu-Ve, Médecin)
statin-stream@insel.ch



*Dédommagement par patient/e randomisé/e

** Cette option inclut la signature du consentement éclairé. Afin de se conformer aux bonnes pratiques cliniques, la réalisation de tâches uniques est nécessaire avant de débuter le recrutement (durée d'environ 30 minutes).



Vous doutez qu'il y ait un grand nombre de patient/e/s éligibles dans votre pool de patients?

Il n'y a pas de nombre minimal de patient/e/s à recruter pour les médecins traitant/e/s. Nous nous réjouissons de la participation de chaque patient/e. Nous savons que votre temps est limité, nous nous efforçons donc de garantir un investissement minimal pour vous et votre cabinet, en particulier si vous choisissez l'option "Recruter".

Sur le principe, vous êtes intéressé/e par l'étude, mais vous vous demandez comment intégrer un screening efficace dans votre quotidien?

L'évaluation de l'éligibilité de vos patient/e/s peut se faire durant une consultation planifiée. Si vous désirez une méthode de screening structurée, vous ou votre assistant/e médical/e pouvez nous contacter, afin de trouver ensemble une solution adaptée à votre cabinet.

Quel est l'avantage de l'arrêt des statines dans le cadre d'une étude?

Seule une étude randomisée peut évaluer si la survenue d'un événement cardiovasculaire est en lien avec l'arrêt de la statine, et non pas avec d'autres facteurs tels que l'âge ou les co-morbidités. Notre étude compare régulièrement le nombre d'événements cardiovasculaires survenus dans les deux groupes (arrêt et poursuite des statines). S'il s'avère que l'arrêt des statines n'est pas sûr, l'étude sera immédiatement arrêtée. L'arrêt des statines dans notre étude se fait donc dans un cadre sécurisé.

Votre patient/e se sent trop fatigué/e ou malade pour participer à l'étude?

Les visites dans ces cas peuvent être raccourcies, et durer uniquement 35 minutes. De plus, tous les contacts avec l'équipe d'étude peuvent se faire par téléphone.

Pourquoi est-ce que la mesure du profil lipidique devrait être évitée dans le groupe "arrêt des statines"?

Les preuves scientifiques du traitement de statine en prévention primaire chez les personnes âgées ne sont pas claires et il n'existe actuellement pas de LDL cible défini dans cette population. Basé sur ces faits, nous vous prions de renoncer à mesurer les taux de cholestérol pendant toute la durée de l'étude, afin d'éviter la survenue de biais.