

FORMATION

LA NOUVELLE GÉNÉRATION D'ÉTUDES A PARTIR DES BASES DU SNDS

Formation - Paris, 17 mars ou 18 juin 2020

Contexte

A partir du Snds de nouvelles études épidémiologiques **en vie réelle** sont possibles répondant à des interrogations multiples de l'industrie pharmaceutique. Cet ensemble de base de données est largement inconnu et perçu comme compliqué.

Depuis août 2017 les données de l'EGB (échantillon à 1/97ème, plus de 600 000 personnes) et du DCIR (base complète = tous les consommateurs) sont accessibles à des bureaux d'études privés, en plus des chercheurs du secteur public.

Les objectifs de la formation

- Expliquer le contenu des bases de données du Sniiram , spécialement de l'EGB et du DCIR
- Montrer les applications variées de ces bases pour l'industrie pharmaceutique, dans le cadre de la réglementation
- Permettre aux participants de s'approprier les bases par la construction de cas pratiques

Le public cible de la formation

- Les responsables market access , pharmaco-vigilance, médicaux, médico-économie, business intelligence des laboratoires pharmaceutiques

Les formateurs

- **Benoît Thomé, économiste de la santé**, gérant de Median Conseil, a suivi les formations Cnamts DCIR, EGB et Damir et réalisé des études sur les bases de l'Assurance maladie
- **Magali Laborey, docteur en épidémiologie**, salariée de Median Conseil, a suivi les formations Cnamts DCIR, EGB, Damir et réalisé des études sur les bases de l'Assurance maladie

Programme de la journée

Les bases médico-administratives du SNIIRAM

Présentation générale des différentes bases de l'Assurance Maladie : historique, structure, organisation et évolution

Présentation des différents entrepôts de données: Damir, Amos, EGB, DCIR

La constitution de l'EGB et du DCIR

Programme de la journée (suite)

Les bases médico-administratives du SNDS

La notion de « prestation »

Les tables liées à la table « prestation »: médicaments, UCD, LPP, CCAM, actes de biologie, IJ, transports, PMSI

Le suivi longitudinal des patients (>10 ans pour l'EGB)

Avantages et limites des bases

Les conditions d'accès après la loi de modernisation du système de santé

Délais d'obtention

Le changement de modèle économique

Les perspectives du Health data hub

Utilisation des données de l'Assurance Maladie pour les études de Pharmaco-Epidémiologie (PEP)

Définition des populations : diagnostics et pathologies

Définition de l'« exposition » et de la « maladie »

Les variables explicatives

Les biais possibles

Application : exemples publiés illustrés et perspectives

La définition d'une population cible

Les études de bon usage

Les études d'observance

Les études de coût

Le parcours de soin des patients

Autres études (efficacité d'un médicament, pharmaco-vigilance...)

Quatre exercices pratiques

Proposition par les participants de méthodologie d'étude dans 4 cas préparés: étude descriptive d'une pathologie avec ces différents stades de développement; étude d'observance: étude de coût; parcours patient

A propos de cette formation

Formulaire d'inscription sur notre site : www.median-conseil.com. Pour toute question et pour s'inscrire appeler le **05 59 40 28 24**, info@median-conseil.com. Median Conseil est un organisme de formation enregistré sous le numéro 72 64 03368 64. Median Conseil est référencé dans le **datadock**.

Prix & Lieu

1100 € HT par personne. Nombre de participants limité à 10.

Formation d'une journée 9h-17h30, 10 mars ou 2 juin 2020

-20% si inscription et paiement deux mois avant la date de la formation, -10% si inscription et paiement un mois avant la date de la formation.

Possibilité de formation en intra laboratoire

Lieu: Maison d'Aquitaine, 21, rue des Pyramides, **Paris**, tel 01 55 35 31 42. M° Pyramides

Réaliser une étude à partir des bases de l'Assurance maladie

Median Conseil travaille déjà sur les bases de l'Assurance maladie (DCIR, EGB, Damir, Amos) pour le compte de laboratoires et de syndicats professionnels. Interrogez-nous !