

<i>Nom et titre de l'étude</i>	Étude observationnelle du traitement du myélome Registre de pratique quotidienne
<i>Objectifs et évaluations</i>	L' objectif principal recherché est de décrire la pratique quotidienne en matière de traitement du myélome, avec le recueil des médicaments prescrits, dans une vingtaine de pays à travers l'Europe, au Moyen-Orient et en Afrique. Les objectifs secondaires visés sont l'utilisation effective des traitements, leur efficacité et leur tolérance, la qualité de vie et les paramètres économiques liés aux traitements.
<i>Pour qui ; dates de début et de fin des inclusions</i>	Pour des patients atteints de myélome. Les inclusions dans cette étude sont prévues de septembre 2010 à septembre 2015.
<i>Présentation ; Médicament testé</i>	Il s'agit d'un registre destiné à fournir des informations précises, descriptives sur la façon dont le myélome multiple est traité en routine, et sur la progression de la maladie chez les patients. Le registre ne recueillera que les renseignements des dossiers médicaux. Pour les patients, il n'y a pas d'investigations particulières en dehors du traitement en cours.
<i>Profils des patients</i>	Environ 3000 patients devraient prendre part à cette étude. Les patients éligibles sont des patients de 18 ans et plus qui débutent une nouvelle ligne de traitement pour un myélome multiple, quels que soient le stade de la maladie et le nombre de traitements antérieurs. Ne sont pas éligibles les patients participant en même temps à une autre étude clinique.
<i>Protocole de traitement et rythme des contrôles</i>	Les données de cette étude sont collectées en deux phases. Lors de la première phase sont recueillis les traitements prescrits aux patients, si possible depuis le diagnostic (phase rétrospective), d'après les dossiers médicaux. Puis, dès l'inclusion des patients dans cette étude observationnelle, la 2^{ème} phase consistera à recueillir les informations sur l'évolution de la maladie et des traitements , au moins tous les trois mois (phase prospective). Les données continueront d'être collectées jusqu'à trois ans après l'inclusion du dernier patient dans l'étude. Des analyses intermédiaires seront effectuées au moins chaque année pour mettre à jour les données existantes.
<i>État d'avancement</i>	Inclusions en cours.

<i>Nom et titre de l'étude</i>	Étude observationnelle du traitement du myélome Registre de pratique quotidienne
<i>Résultats partiels déjà connus</i>	Il y a un manque de données objectives sur les variations de prise en charge thérapeutique des patients atteints de myélome multiple selon les pays. Ce vide entrave les tentatives de créer des modèles économiques de santé pour le traitement de cette maladie. La base de données de ce registre facilitera les recherches effectuées dans le domaine de l'économie de la santé et de la pharmaco-épidémiologie, ainsi que dans le domaine de l'efficacité et de la tolérance des traitements en pratique quotidienne, en dehors des essais cliniques.