

BIOFLOW III₃

FRENCH SATELLITE



Promoteur



Etude Bioflow III₃



Coordinateur

Dr Loïc BELLE

CH Anney Genevois
1 Avenue de l'hôpital
74370 METZ TESSY



☎ 04 50 63 60 86

✉ loic.belle@wanadoo.fr

Gestionnaire d'étude

ALPIN ARC

1 Avenue de l'hôpital
74370 METZ TESSY



Attachées de Recherche Clinique

Hend MADIOT

☎ 04 50 63 68 12

✉ h_madiot@yahoo.fr

Magali PELLETIER

☎ 04 50 63 71 35

✉ mpelletier@ch-annecygenevois.fr

L'objectif de l'étude

BIOFLOW III₃ est une étude du sous-groupe de BIOFLOW III avec une DAT de moins de 3 mois après l'implantation de l'ORSIRO. Cette attitude concerne éventuellement les patients à faible risque thrombotiques (Topo – et pas de diabète) et haut risque hémorragique (>75 ans).

Le point sur l'étude

Parmi les 500 premiers patients inclus dans Bioflow III, 50 ont été inclus dans Bioflow III₃. Nous avons donc la perspective de pouvoir obtenir une cohorte de plus de 100 patients qui auront arrêté la DAT 3 mois après l'implantation de l'ORSIRO. La cohorte n'est pas très importante mais nous donnera l'occasion de repérer les éventuels signaux de sécurité d'une telle attitude.

Focus sur...les Recommandations ESC 2015 pour le SCA non ST+.

Une durée courte de DAT peut être envisagée après DES de nouvelle génération et pour les patients à haut risque hémorragique, devant se faire opérer ou présentant une complication hémorragique.

PY2 ₁₂ inhibitor administration is for a shorter duration of 3-6 months after DES implantation may be considered in patients deemed at high bleeding risk	IIb	A	187 - 189, 192
In case of a non-cardiac surgical procedure that cannot be postponed or of a bleeding complication, discontinuation of the PY2 ₁₂ inhibitor may be considered after a minimum of 1 and 3 months from PCI with BMS and new-generation DES, respectively.	IIb	C	