Thème	Acronyme	Statut	Population concernée	Objectif	Méthode	Impact sur le tt	Contraintes/ patient	Investigateurs
Thrombose	EDITH	En cours	Femmes en âge de procréer Patients porteurs d'une maladie cancéreuse Présentant une thrombose veineuse profonde et/ou une embolie pulmonaire	Identifier les facteurs pronostiques et de récidives de la thrombose	 Dosage facteurs II et V + DNAthèque Recueil de données cliniques 	Aucun	- 1 bilan biologique - 1 entretien (15 mn) - Suivi tél annuel	Au moins un investigateur par service en médecine
	ARTEMIS	En cours	Femme en cours de grossesse présentant une suspicion d'embolie pulmonaire	Analyser les données cliniques, biologiques et morphologiques obtenues lors des examens réalisés en routine dans le cadre d'une suspicion d'embolie pulmonaire au cours de la grossesse	 Incidence d'EP prouvée et/ou TVP initialement ou pendant le suivi de 3 mois Mortalité liée à l'EP pendant le suivi 	Aucun	Etude sur dossier, non opposition du patient. Suivi à 3 mois	Dr Dessolle, Dr Muller, Dr Brest
	SPECTACULAR	En cours	Patient de ≥ 18 ans présentant une suspicion d'embolie pulmonaire	Evaluer si une stratégie diagnostique incluant une tomoscintigraphie pulmonaire n'est pas inférieure aux stratégies diagnostiques actuellement validées	Cohorte de patients consécutifs inclus prospectivement	3 stratégies de diagnostiques de l'EP	Suivi sur 3 mois	Dr Rogé
	RENOVE	En cours	Patient ayant une MVTE à haut risque de récidive ayant été traité initialement pendant 6 à 24 mois	inférieur à un traitement par		Groupe de référence : AOD à dose pleine versus groupe expérimental : AOD à dose réduite	patient. Sulvi de 2 a	Dr Boileau, Dr Rogé, Dr Lambert
	FIT-H	En cours	(propositi) ayant un premier	Etude du risque de survenue d'une maladie Thrombo- embolique veineuse chez les membres de la Famille au 1er degré de femmes ayant une maladie veineuse thromboembolique en contexte hormonal	cas-témoins	Aucun	1 bilan biologique, étude sur dossier	Dr Boileau, Dr Rogé
	SYMPTOMS		pour au moins 4 jours	Démontrer, l'efficacité de l'énoxaparine 40 mg SC pdt 10 ± 4j versus placebo sur la thromboprophylaxie.	Etude prospective, randomisée, en double aveugle, en groupe parallèle	Essai thérapeutique tt actif versus placebo	patient	Au moins un investigateur par service en médecine 1 et 2, PNH et Hépato gastro
	HEMOTHEPP		Patiente accouchant dans un des Services de Gynécologie Obstétrique d'une maternité du Finistère.	Déterminer fréquence et facteurs de risques des complications majeures du postpartum: hémorragies et thromboses	 Dosage facteurs II et V + DNAthèque Recueil de données cliniques 	Aucun	1 bilan biologique, 1 entretien (15 mn), Suivi tél à 3 mois	Gynécologues et Sages-femmes