

ARCOTHOVA met en place le Registre France-LEVO à partir du 3 février 2020

Etude non interventionnelle, post-AMM, sur l'utilisation du levosimendan (Zimino®)

La **Haute Autorité de Santé** a demandé qu'un registre exhaustif de 600 patients soit instauré afin de fournir des données réelles sur l'utilisation, la sécurité et les résultats de Zimino® dans la pratique clinique en France.

Les données des patients sont saisies dans un CRF électronique (CleanWeb™) simple d'accès dont la formation est réalisée en e-learning. Le nombre de data est limité et le temps de remplissage court. Les médecins participants seront associés aux publications scientifiques.

Pour participer à ce registre **France-LEVO**, contactez par email **ARCOTHOVA** :

registre.France-LEVO@arcothova.com

Pour le Comité Scientifique : Pr **Bernard CHOLLEY**, HEGP – APHP

