

EFICARE - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS DE PLUS DE 70 ANS SOUFFRANT D'INSUFFISANCE CARDIAQUE CHRONIQUE : ÉVALUATION DES MARQUEURS ET DES FACTEURS DE RISQUE DE MORTALITÉ

Mise à jour : 01/11/2019

Responsable(s) :

Hanon Olivier

Organisme(s) responsable(s) :

MENARINI France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les marqueurs et facteurs de risque associés à l'insuffisance cardiaque chez les patients âgés de plus de 70 ans suivis en ambulatoire. Evaluer les fonctions cognitives à l'aide de Memory Impairment Score et évaluer l'index pronostique de Senni.

Critères d'inclusion

Homme ou Femme âgé de 70 ans ou plus

Présentant une insuffisance cardiaque Chronique

Hospitalisé pour décompensation cardiaque dans les 12 derniers mois

ELSA - TOULOUSE - ETUDE LONGITUDINALE DE SUIVI DE LA MALADIE D'ALZHEIMER - TOULOUSE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Andrieu Sandrine

Organisme(s) responsable(s) :

Centre Hospitalier Universitaire Toulouse

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire les risques de la perte rapide de poids chez les personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé entre 45 et 89 ans
- présentant des symptômes de démence
- ayant perdu au moins 5 kg en 6 mois

SNAC: STUDY OF NORPREGNANES COAGULATION - ETUDE TRANSVERSALE SUR L'IMPACT DE DIFFÉRENTES MODALITÉS DE THS CHEZ DES FEMMES MÉNOPAUSÉES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Impact de différentes modalités de THS sur la résistance à la protéine C activée et paramètres de l'hémostase.

Critères d'inclusion

- femme
- âgée entre 45 et 70 ans
- ménopausée

PRALIMAP : PROMOTION DE L'ALIMENTATION ET DE L'ACTIVITÉ PHYSIQUE - COHORTE DE LYCÉENS DE MEURTHE-ET-MOSELLE, MEUSE, MOSELLE ET VOSGES/PROMOTION DE L'ALIMENTATION ET DE L'ACTIVITÉ PHYSIQUE

Mise à jour : 01/12/2019

Responsable(s) :

Briançon Serge, ECOLE DE SANTÉ PUBLIQUE - NANCY UNIVERSITÉ LABORATOIRE EA4003

Organisme(s) responsable(s) :

CONSERVATOIRE NATIONAL DES ARTS ET MÉTIERS (CNAM)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : l'objectif général est d'évaluer l'impact de trois stratégies d'intervention, développer les aptitudes individuelles, dépister et prendre en charge les sujets à risque, créer un environnement favorable, appliquées isolément ou en association, sur les connaissances, attitudes et comportements des adolescents vis-à-vis de l'alimentation et de l'activité physique et enfin sur la corpulence par des marqueurs anthropométriques.

Objectifs secondaires :

- apprécier la faisabilité de la mise en place de chacune des stratégies dans les lycées ;
- analyser les facteurs psychologiques et sociologiques intervenant dans la compliance et le succès ou l'échec des actions mises en place.

Critères d'inclusion

Elèves des lycées administratifs de Meurthe-et-Moselle, Meuse, Moselle et Vosges.

GERICOTS - ETUDE LONGITUDINALE SUR LA RELATIONS ENTRE RÉDUCTION DU TEMPS DE TRAVAIL, VÉCU AU TRAVAIL ET EFFETS SUR LA SANTÉ DANS LES RÉGIONS NORD - PAS DE CALAIS ET PICARDIE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Edme Jean-Louis, LABORATOIRE DE MÉDECINE DU TRAVAIL FACULTÉ DE MÉDECINE 1 PLACE DE VERDUN 59045 LILLE CEDEX UNIVERSITÉ DE LILLE 2

Frimat Paul, LABORATOIRE DE MÉDECINE DU TRAVAIL FACULTÉ DE MÉDECINE 1 PLACE DE VERDUN 59045 LILLE CEDEX UNIVERSITÉ DE LILLE 2

Organisme(s) responsable(s) :

Université de Lille

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Analyser des interrelations entre les facteurs organisationnels, l'organisation du temps de travail et la santé des salariés des régions Nord-pas-de-calais/Picardie.

Objectifs secondaires :

- Référence régionale sur le niveau du stress au travail ;
- Relation entre le stress au travail et la santé à l'instant t ;
- Relation entre les incidences du stress et les incidences de problème de santé.

Critères d'inclusion

Titulaire d'un CDI ;
Comprend le français ;
Habitant la région Nord-Pas de Calais ou la Picardie.

UTILE - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS DE PSORIASIS : INTÉRÊT ET USAGES DES ANTI-TNF ALPHA DANS LA PRISE EN CHARGE DU PSORIASIS DE PLAQUES

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Thibout Emmanuel, Laboratoire Abbott

Organisme(s) responsable(s) :
Abbott France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Connaître le profil des patients suivis pour un psoriasis
Préciser les schémas thérapeutiques utilisés et notamment la place des biothérapies

Critères d'inclusion

patients atteints de psoriasis

THDA/TPL - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LES TROUBLES D'HYPERACTIVITÉ AVEC DÉFICIT DE L'ATTENTION (THDA) CHEZ LES ADOLESCENTS SOUFFRANT D'UN TROUBLE LIMITE DE LA PERSONNALITÉ (TPL)

Mise à jour : 01/12/2017

Responsable(s) :
Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive
Revah-Levy Anne, Centre de Soins Psychothérapeutiques de Transition pour Adolescents
Speranza Mario , Service de Pédopsychiatrie.
Cortese Samuele
Pham-Scottez Alexandra
Corcos Maurice , Département de Psychiatrie de l'Adolescent et du Jeune Adulte

Organisme(s) responsable(s) :
INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- 1) évaluer la prévalence passée et actuelle de la comorbidité du diagnostic THDA/TPL et son impact sur la présentation clinique de trouble de la personnalité limite chez les adolescents
- 2) déterminer le type d'impulsivité qui caractérise spécifiquement les adolescents avec THDA/TPL.

Critères d'inclusion

Patients de cinq centres universitaires psychiatriques en France, en Belgique et en Suisse âgés de 15 à 19 ans avec un diagnostic de trouble limite de la personnalité selon les critères du DSM-IV.

Les critères d'exclusion: diagnostic de schizophrénie ou de maladie chronique et/ou médicale grave impliquant le pronostic vital.

PERFECTA - ETUDE TRANSVERSALE SUR L'UTILISATION DES ANALGÉSQUES EN IV, EN PRATIQUE COURANTE APRÈS UNE INTERVENTION CHIRURGICALE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Boccard Éric, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire la prise en charge médicamenteuse de la douleur en post-opératoire après une intervention chirurgicale, dans des groupes cibles de patients présentant des risques spécifiques de développer des complications lors de l'utilisation de certaines classes d'antalgiques

Critères d'inclusion

Patients H/F, adultes, ayant un score ASA de niveau 3 ou 4 et ayant eu une intervention chirurgicale, y compris sous coelioscopie, à l'exception de la chirurgie cardiaque et de la neurochirurgie, nécessitant un traitement antalgique en i.v. pour soulager la douleur post-opératoire.

Patients présentant au moins un des facteurs de risque suivants : âge supérieur ou égal à 65 ans, BPCO y compris apnée du sommeil, hypertension artérielle, insuff. rénale, cardiaque ou hépatique.

COHORTE SANTÉ "AZF" - COHORTE DE TRAVAILLEURS DE L'AGGLOMÉRATION TOULOUSAINE

Mise à jour : 22/07/2014

Responsable(s) :

Buisson Catherine, DÉPARTEMENT SANTÉ TRAVAIL (DST)

Diène Eloi, Département santé travail Institut de veille sanitaire 94415 Saint Maurice Cedex

Organisme(s) responsable(s) :

Institut de veille sanitaire

Type de base de données

Objectif principal

Objectifs généraux :

- Étudier les effets sanitaires à moyen terme de l'explosion de l'usine AZF survenue en septembre 2001 dans une population de travailleurs
- Tester les procédures d'accès aux données médico-administratives (Erasmus) destinées au suivi de grandes cohortes prospectives

Critères d'inclusion

Travailler dans l'agglomération toulousaine et avoir accepté de participer à la cohorte au moment de l'enquête transversale réalisée entre septembre 2002 et avril 2003

IC-FSP - ÉTUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'INSUFFISANCE CARDIAQUE À FONCTION SYSTOLIQUE PRÉSERVÉE (ICFSP) : DIAGNOSTIC ET MODALITÉS DE PRISE EN CHARGE EN PRATIQUE CARDIOLOGIQUE LIBÉRALE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Vignal Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire en pratique de cardiologie libérale les éléments du diagnostic de l'Insuffisance Cardiaque à Fonction Systolique Préservée (ICFSP), pour des patients :

- chez qui le cardiologue libéral est amené à faire le diagnostic initial d'ICFSP,

- suivis en consultations et pour lesquels le diagnostic d'IC FSP a été établi au cours d'une hospitalisation

Critères d'inclusion

Agés de plus de 18 ans; Présentant une ICFSP diagnostiquée depuis moins de 6 mois dont le diagnostic aura été effectué soit par le cardiologue libéral, soit au cours d'une hospitalisation. ;Acceptant de participer à l'étude

ADOTECNO - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR L'USAGE NOCIF D'ALCOOL ET DE CANNABIS DANS LA POPULATION GÉNÉRALE : VALIDATION D'UN QUESTIONNAIRE DE REPÉRAGE : LE CRAFFT-ADOSPA

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive
Karila Laurent, INSERM U669

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Valider 2 niveaux de risque du CRAFFT-ADOSPA pour le repérage de l'usage nocif de l'alcool, du cannabis et d'autres drogues.

Critères d'inclusion

Ecoliers du secondaire et d'étudiants du supérieur (Ile de France)

EPCV - ENQUÊTE PERMANENTE SUR LES CONDITIONS DE VIE DES MÉNAGES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Accardo Jerome

Organisme(s) responsable(s) :

INSEE - Institut national de la statistique et des études économiques

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Étudier les actions et pratiques de santé des individus dans leur vie quotidienne.

Critères d'inclusion

Ménages français (tirage au sort d'une personne au sein du ménage)

ETNA : ETUDE DE TERRAIN SUR LES TRAITEMENTS INNOVANTS EN CANCÉROLOGIE : UN ANTI-ANGIOGÉNIQUE LE BÉVACIZUMAB (AVASTIN®) - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER COLORECTAL MÉTASTATIQUE AYANT DÉBUTÉ UN TRAITEMENT PAR BEVACIZUMAB EN PREMIÈRE LIGNE DE TRAITEMENT PALLIATIF

Mise à jour : 20/01/2021

Responsable(s) :

Fourrier-Reglat Annie, Service de Pharmacologie, CIC1401- Université de Bordeaux

Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC1401 - Université de Bordeaux

Organisme(s) responsable(s) :

Service de Pharmacologie, CIC1401 - Université de Bordeaux - CHU de Bordeaux

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Les principaux objectifs de l'étude étaient de décrire la population des patients atteints d'un cancer colorectal métastatique et traités en vie réelle par bevacizumab en 1ère ligne, décrire les conditions d'utilisation de ce médicament, évaluer la tolérance des traitements et l'efficacité en termes de réponse et survie globale et sans progression à 12 et 24 mois de suivi.

Critères d'inclusion

Patient atteint d'un cancer colorectal métastatique ayant débuté un traitement par bevacizumab en première ligne de traitement palliatif quel que soit le traitement anticancéreux associé entre le 1er janvier 2006 et le 31 décembre 2007 (que le traitement soit poursuivi ou non); Délai entre une chimiothérapie adjuvante du cancer primitif et l'initiation du bevacizumab sup ou égale à 6 mois ; Absence de chimiothérapie en situation métastatique avant initiation du bevacizumab ; Patient n'ayant jamais été traité auparavant par bevacizumab, y compris au cours d'un essai clinique ou en Autorisation Temporaire d'Utilisation ; Patient dont le médecin prescripteur ou le chef de service a accepté de participer à l'étude ; Patient ne participant pas à un essai thérapeutique (loi Huriot-Sérusclat), sauf s'il bénéficie d'un traitement standard (bras contrôle) dans une étude Phase III en ouvert (bevacizumab connu) ; Patient ne

s'opposant pas au recueil des données le concernant.

- COHORTE BLESSURES SCOLAIRES EN FONCTION DU GENRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, U 669

Chau Narkasen, U 669

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Etudier les caractéristiques et les facteurs de risque des blessures (accidents) scolaires

Critères d'inclusion

Elèves inscrits dans les établissements prenant part à l'étude

VENUS - COHORTE DU CANCER DE LA THYROÏDE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

De Vathaire Florent, Equipe 3 Épidémiologie des cancers : radiocarcinogénèse et effets iatrogènes des traitements UMR 1018 Center for research in epidemiology and population health (CESP)

Rubino Carole, Equipe 3 Épidémiologie des cancers : radiocarcinogénèse et effets iatrogènes des traitements UMR 1018 Center for research in epidemiology and population health (CESP)

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Étudier le devenir médical à long terme et la descendance des patients traités pour un cancer de la thyroïde.

Objectif secondaire :

- Estimer la relation entre l'activité d'iode 131 reçue durant le traitement d'un cancer de la thyroïde et le risque de cancer ou de leucémie secondaire ;
- Estimer le rôle du débit de dose dans le risque de cancer radio-induit.

Critères d'inclusion

Sujets ayant reçu un traitement pour un cancer de la thyroïde entre 1950 et 2000 dans un des centres participant à l'étude.

OPALE - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRISE EN CHARGE THÉRAPEUTIQUE DE LA POLYARTHRITE RHUMATOÏDE EN FRANCE EN 2006

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Bregman Bruno, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les modalités de prise en charge des patients souffrant de polyarthrite rhumatoïde ainsi que des types d'associations de traitements prescrits par les praticiens en France, de façon globale et en fonction des principales caractéristiques des patients et de la maladie.

Critères d'inclusion

Partie Registre: H/F adultes, souffrant de polyarthrite rhumatoïde légère à sévère traitée ou non, vus en consultation de rhumatologie.

Partie Etude: patients du registre recevant ou initiant un traitement de fond (biologique ou non biologique) au moment de l'inclusion dans l'étude

INCA1, INCA2, INCA3 - ÉTUDES INDIVIDUELLES ET NATIONALES EN POPULATION GÉNÉRALE SUR LES CONSOMMATIONS ALIMENTAIRES

Mise à jour : 06/09/2017

Responsable(s) :

Volatier Jean-Luc, ANSES Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail 27-31 avenue du Général Leclerc 94701 Maisons-Alfort Cedex

Dubuisson Carine, ANSES Dietary Survey Unit Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail 27-31 avenue du Général Leclerc 94701 Maisons-Alfort Cedex

Organisme(s) responsable(s) :
ANSES

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Caractériser de façon quantitative les consommations alimentaires individuelles, les apports nutritionnels et les expositions par voie alimentaire de la population à l'ensemble des substances présentes dans l'alimentation et en particulier celles qui sont réglementées (contaminants environnementaux, résidus de pesticides, additifs alimentaires).

Critères d'inclusion

INCA2 2006-2007 : L'échantillon est constitué de 2624 adultes de 19 à 79 ans et 1455 enfants de 3 à 17 ans.

La représentativité est assurée pour la France métropolitaine (hors Corse).

INCA3 2014-2015 : L'échantillon est constitué de 3 157 adultes âgés de 18 à 79 ans et 2 698 enfants âgés de 0 à 17 ans

La représentativité est assurée pour la France métropolitaine (hors Corse)

DVDA - COHORTE DE PATIENTS ATTEINTS DE DYSPLASIE VENTRICULAIRE DROITE ARYTHMOGÈNE/ÉTUDE GÉNÉTIQUE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Charron Philippe, Centre de référence, CHU Pitié-Salpêtrière, Paris

Organisme(s) responsable(s) :
Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : Le projet a pour but d'étudier les aspects génétiques et phénotypiques de la maladie et

de déterminer l'intérêt des tests génétiques en pratique clinique : intérêt diagnostique et pronostique.

Critères d'inclusion

Tout patient atteint de DVDA quelque soit l'âge et le contexte familial. Inclusion également de tout apparenté au premier degré, à partir de l'âge de 10 ans.

MATERNELLE - COHORTE D'ENFANTS SCOLARISÉS : DÉPISTAGE PRÉCOCE DES TROUBLES SPÉCIFIQUES DU DÉVELOPPEMENT DU LANGAGE ORAL ET ÉCRIT CHEZ L'ENFANT

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Dellatolas Georges

Organisme(s) responsable(s) :
COMMUNAUTE DE CREUSOT-MONTCEAU LES MINES, SAONE ET LOIRE

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Dépister précocement, en école maternelle, des troubles spécifiques du langage et des difficultés d'apprentissage du langage écrit

Critères d'inclusion

Tous les enfants scolarisés dans les écoles maternelles de la communauté de Creusot-Montceau-les-Mines durant les années scolaires 2001 et 2002

ENNS - ETUDE NATIONALE NUTRITION SANTÉ

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Salanave Benoit, Equipe de surveillance et d'épidémiologie nutritionnelle (ESEN)

Organisme(s) responsable(s) :
Agence nationale Santé publique France, ex Institut de veille sanitaire (InVS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire la consommation alimentaire, l'activité physique et le statut nutritionnel des enfants et des adultes à partir d'un échantillon représentatif de la population vivant en France métropolitaine en 2006-2007.

Critères d'inclusion

Adultes :

- Résider en France métropolitaine pendant la période d'étude (février 2006 ? janvier 2007) ;
- être âgé de 18 à 74 ans révolus ;
- résider dans un foyer ordinaire équipé d'un téléphone fixe ou d'un téléphone portable ;
- résider au moins 5 jours par semaine dans le foyer tiré au sort ;
- être en mesure de comprendre, par téléphone, les implications principales de la participation à l'étude (audition, compréhension de la langue française, absence de maladie mentale) ;
- ne pas souffrir d'une pathologie nécessitant une alimentation artificielle entérale ou parentérale ;
- accord de participation à au moins une des deux parties de l'étude (alimentaire ou bilan clinique et biologique).

Enfants :

- Résider en France métropolitaine pendant la période d'étude (février 2006 ? janvier 2007) ;
- être âgé de 3 à 17 ans révolus ;
- résider dans un foyer ordinaire équipé d'un téléphone fixe ou d'un téléphone portable ;
- résider au moins 5 jours par semaine dans le foyer tiré au sort ;
- être en mesure (enfant et responsable de l'enfant) de comprendre, par téléphone, les implications principales de la participation (audition, compréhension de la langue française, absence de maladie mentale) ;
- ne pas souffrir d'une pathologie nécessitant une alimentation artificielle entérale ou parentérale ;
- accord de participation d'un responsable de l'enfant et de l'enfant lui-même à l'enquête alimentaire.

PALIERS - ETUDE TRANSVERSALE SUR LES PRATIQUES DE PRISE EN CHARGE DE LA DOULEUR DANS LES SERVICES D'URGENCES EN FRANCE EN 2010

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Boccard Éric, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire la prise en charge de la douleur dans les services d'urgences en France, en fonction des

caractéristiques de la douleur (aigue, chronique ou induite) - Explorer les différences de prise en charge dans des sous-groupes spécifiques (patients non-communicants et patients âgés de plus de 65 ans).

Critères d'inclusion

Tous les patients adultes conscients admis aux urgences .

PREVENIR 4 - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PERSISTANCE DES THÉRAPEUTIQUES DE PRÉVENTION SECONDAIRE, À COURT, MOYEN ET LONG TERME, CHEZ DES PATIENTS APRÈS UN PREMIER SCA RÉCENT SUIVIS PAR DES CARDIOLOGUES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Amelineau Élisabeth, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire la persistance des thérapeutiques de prévention secondaire, entre 3 et 18 mois après hospitalisation pour un premier syndrome coronaire aigu (SCA), chez des patients suivis en cardiologie de ville ou hospitalière

Critères d'inclusion

adulte, vu(e) en consultation ambulatoire de cardiologie, hospitalisé(e) en 2005 pour un premier SCA

ORSOSA - ETUDE TRANSVERSALE SUR L'ORGANISATION DES SOINS ET DE LA SANTÉ DES SOIGNANTS

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Sobaszek Annie, Service de médecine du travail du personnel hospitalier, pôle de santé publique

De Gaudemar Régis, Service de médecine et santé au travail

Organisme(s) responsable(s) :

CHU de Grenoble

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Les objectifs de cette étude sont de créer et valider un outil méthodologique d'évaluation des contraintes psychologiques et organisationnelles (CPO) propres au milieu de soins, à partir de l'adaptation d'outils de mesure aussi bien objectifs (observations) que subjectifs (autoquestionnaires).

L'objectif à terme est le transfert des compétences et de l'outil méthodologique développé vers les établissements de soins de plus petites tailles, soumis également à l'exigence réglementaire de l'évaluation des risques.

Critères d'inclusion

- personnels statutaires et contractuels volontaires
- travaillant au moins à 50 % dans les fonctions d'infirmier, aides-soignants ou médecin

Les critères de non-inclusion

- personnels intérimaires et personnels dont le départ du CHU était prévu dans les deux ans (retraite, déménagement...)

PPGP - PARIS PREVENTION IN GENERAL PRACTICE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Rigal Laurent, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Team: Genre, Santé sexuelle et Reproductive

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Analyser les inégalités sociales dans les pratiques préventives en médecine générale.

Critères d'inclusion

- hommes entre 35 et 64 ans pour la consommation de tabac et d'alcool
- femmes entre 50 et 69 ans pour le dépistage des cancers gynécologiques

PHOENIX - COHORTE SUR LES PROCESSUS ÉVOLUTIFS DE L'ÉTAT DE STRESS POST-TRAUMATIQUE: IMPLICATION DES SYSTÈMES DE RÉGULATION DU STRESS ET RÔLE DE LA CHARGE ALLOSTATIQUE

Mise à jour : 01/06/2020

Responsable(s) :

Chaudieu Isabelle, Inserm U1061

Organisme(s) responsable(s) :

Promoteur/financeur : PHRC régional CHU de Montpellier

Coordinateur scientifique : Inserm U1061

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Le but de notre projet est d'évaluer les conséquences psychopathologiques de traumatismes violents et de déterminer quels sont les facteurs cliniques et biologiques qui sous-tendent l'apparition et la chronicisation du trouble de stress post-traumatique.

- Objectif principal : mesurer la charge allostatique qui évalue ces dysfonctionnements d'un point de vue biologique et clinique et déterminer si cette charge est un marqueur prédictif de l'évolution chronique de l'état de stress post-traumatique.

- Objectifs spécifiques : 1) évaluer le niveau de la charge allostatique ainsi que son évolution au cours du temps chez des sujets traumatisés, 2) évaluer la prévalence d'ESPT et d'autres troubles psychiatriques comorbides (ex: dépression) chez des sujets ayant subi des événements graves et 3) déterminer si le niveau de la charge allostatique est corrélé avec l'évolution chronique de l'ESPT.

Critères d'inclusion

- Femmes ou hommes de 18 à 75 ans,

- Ayant vécu, comme victime ou témoin, un événement traumatique durant la semaine précédent l'inclusion (de 0 à 7 jours avant). Type d'événement traumatique : agression physique, agression sexuelle, accident de la voie publique, accident du travail, catastrophe naturelle.

SU.FOL.OM3 - COHORTE DE PATIENTS DE PLUS 45 ANS AYANT PRÉSENTÉ UN INFARCTUS DU MYOCARDE, UN ANGOR INSTABLE OU UN ACCIDENT VASCULAIRE CÉRÉBRAL DE TYPE ISCHÉMIQUE: "SUPPLÉMENTATION EN FOLATES, EN VITAMINE B6, EN VITAMINE B12 ET/OU EN ACIDES GRAS POLY-INSATURÉS OMÉGA-3"

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Hercberg Serge, Equipe de Recherche en Epidémiologie Nutritionnelle (EREN), U1153 Inserm / U1125 Inra / Cnam / Université Paris 13 (Sorbonne Paris-Cité)

Galan Pilar, Equipe de Recherche en Epidémiologie Nutritionnelle (EREN), U1153 Inserm / U1125 Inra / Cnam / Université Paris 13 (Sorbonne Paris-Cité)

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectifs principaux : vérifier l'hypothèse de l'intérêt d'un apport supplémentaire en folates (et en vitamines B6 ou B12) et/ou en oméga-3 dans la prévention de la récurrence de pathologies ischémiques chez les sujets coronariens avérés ou ayant présenté un accident vasculaire cérébral.

Objectif secondaire: évaluer le rôle de certaines mutations génétiques dans l'aptitude de la supplémentation à réduire le risque de maladies cardiovasculaires.

Critères d'inclusion

Sujets âgés de 45 à 80 ans, ayant présenté un infarctus du myocarde, un angor instable ou un accident vasculaire cérébral de type ischémique dans la période précédant leur inclusion (événement survenu au minimum un mois et au maximum un an avant l'inclusion).

Critère d'exclusion : les sujets devant suivre un traitement par la B12, l'acide folique, ou la B6, les sujets suivant un traitement par méthotrexate, les sujets porteurs d'une pathologie non cardiovasculaire mettant en jeu leur pronostic vital sur les 5 années de l'étude, les sujets insuffisants rénaux chroniques sévères.

COLCHIC - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER COLORECTAL TRAITÉS PAR UNE CHIMIOTHÉRAPIE AU CHU DE BORDEAUX : ÉVALUATION DES PRATIQUES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Fourrier-Reglat Annie, Service de Pharmacologie, CIC1401 - Université de Bordeaux

Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC1401 - Université de Bordeaux

Organisme(s) responsable(s) :

Service de Pharmacologie, CIC1401 - Université de Bordeaux

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

L'objectif principal était d'évaluer les modalités d'utilisation et de surveillance des chimiothérapies pour le traitement de cancer colorectal pris en charge au niveau des services cliniques du CHU de Bordeaux, et de vérifier l'adéquation des pratiques de prescription par rapport aux recommandations officielles en vigueur.

Critères d'inclusion

Patient atteint d'un cancer du colon ou du rectum traité par une chimiothérapie pendant la période comprise entre le 1er mars 2005 et le 1er mars 2006 ; Patient suivi au long cours au CHU de Bordeaux ; Patient ne s'opposant pas au recueil des données le concernant.

INTERMEDE - ENQUÊTE TRANSVERSALE SUR L'INTERACTION MEDECIN/MALADÉ ET LES INÉGALITÉS SOCIALES DE SANTÉ

Mise à jour : 01/10/2017

Responsable(s) :

Lang Thierry, Unité Inserm 558, Faculté de Médecine de Toulouse

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM

Université Paul Sabatier

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Expliciter les éléments de l'interaction médecin?patient qui peuvent expliquer, au-delà de différences sociales dans l'émergence de la demande de santé et de soins de la part du patient, des prises en charge différenciées pouvant contribuer in fine à des écarts d'état de santé.

- Observation in situ des consultations et entretiens semi-directifs post-consultation auprès de patients et de médecins séparément.
- Dispositif de questionnaires en miroir où médecins et patients doivent répondre aux mêmes questions après la consultation.

Critères d'inclusion

Pour l'inclusion des patients:

- être âgé d'au moins 18 ans
- ne pas accourir au Médecin Général pour une opération en urgence
- ne pas venir pour une première consultation
- ne pas être enceinte ou avoir accouché dans les six derniers mois
- avoir signé le formulaire de consentement éclairé

THEATRE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS CONSULTANT POUR UN ÉPISODE D'EXACERBATION AIGÛ DE

BRONCHITE CHRONIQUE (EABC) : STRATÉGIE THÉRAPEUTIQUE DANS LA PRISE EN CHARGE EN PRATIQUE COURANTE

Mise à jour : 27/10/2017

Responsable(s) :

Molimard Mathieu, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen
Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Les objectifs de l'étude étaient de décrire les modalités de prise en charge des EABC en conditions réelles de prescription et d'évaluer l'efficacité en situation réelle des stratégies thérapeutiques utilisées.

Critères d'inclusion

Patient vu en consultation avec un épisode d'exacerbation aiguë de bronchite chronique (EABC) ; Patient âgé de 18 ans et plus ; Patient acceptant de participer ; Patient non inclus dans une autre étude susceptible de modifier la prise en charge (étude loi Huriet, cohorte) ; Patient susceptible d'être suivi jusqu'au 30 avril 2007.

- COHORTE D'HOMMES TRAVAILLANT DANS UNE MINE DE CHARBON: ÉTUDE DES MALADIES PULMONAIRES INFLAMMATOIRES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Nadif Rachel, Recherche en Épidémiologie et Biostatistique

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de Santé et Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

L'étude des mineurs de Lorraine a été mise en place en 1990 avec 2 objectifs principaux.

- Estimer la valeur prédictive de la tomodensitométrie thoracique et de tests fonctionnels sensibles dans le développement des pneumoconioses.
- Tester des hypothèses spécifiques concernant la physiologie de l'emphysème et de la fibrose en utilisant des marqueurs biologiques : équilibres protéases/antiprotéases, oxydants/antioxydants, dégradation/réparation.

L'étude d'aspects génétiques s'est développée par la suite.

Critères d'inclusion

- homme
- âgé entre 34 et 50 ans
- travaillant dans une mine de charbon

COI - ETUDE TRANSVERSALE EMPLOYEURS/SALARIÉS SUR LES CHANGEMENTS ORGANISATIONNELS ET L'INFORMATISATION : CONSÉQUENCES SUR LE TRAVAIL DES SALARIÉS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Amira Selma

Hamon-Cholet Sylvie, UR Dynamiques des Organisations et du Travail

Organisme(s) responsable(s) :

DARES - Direction de l'Animation de la Recherche, des Etudes et des Statistiques

CEE - Centre d'études de l'emploi

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

C.O.I. est un dispositif d'enquêtes couplées employeurs / salariés sur les changements organisationnels et l'informatisation, enrichi de données administratives à la fois du côté des employeurs et du côté des salariés.

L'objectif est de mesurer les changements d'organisation des entreprises sur le plan de la gestion et de l'utilisation des technologies de l'information et de la communication et leurs conséquences sur le travail des salariés sur une période de 3 ans (2003-2006).

Critères d'inclusion

Personnel des entreprises du privé, certaines administrations centrales de la Fonction Publique et les établissements du secteur hospitalier de 10 salariés et plus, et salariés des unités de 20 salariés et plus dans le secteur privé et hospitalier, de 10 salariés et plus dans la Fonction Publique.

PARTAGE - ETUDE CAS-TÉMOIN SUR LA MALADIE DE PARKINSON PARMIS LES AFFILIÉS À LA MUTUALITÉ SOCIALE AGRICOLE DANS CINQ DÉPARTEMENTS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Elbaz Alexis

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Institut National de Veille Sanitaire

Mutualité Sociale Agricole

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Déterminer les risques pour une personne affiliée à la Mutualité Sociale Agricole de contracter la maladie de Parkinson.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- adulte
- affilié de la Mutualité Sociale Agricole

PLEIAD: ÉTUDE EPIDÉMIOLOGIQUE DESCRIPTIVE EN EHPAD - ETUDE TRANSVERSALE DESCRIPTIVE SUR DES PATIENTS RÉSIDENT DANS UN EHPAD

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Crochard Anne

Organisme(s) responsable(s) :

Lundbeck SAS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Description de la population des résidents en EHPAD en France, en particulier description quantitative et qualitative des flux d'entrée et de sortie des résidents, notamment à l'hôpital.

Critères d'inclusion

Tout patient entré soit pour la 1ère fois dans l'établissement, soit de retour d'hospitalisation et tout patient sorti de l'établissement (soit temporairement, soit définitivement, hors décès) au cours des 3 derniers mois précédant l'enquête.

Patients résidant dans un EHPAD non public de 50 lits ou plus

PHOTOGRAP - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LES FACTEURS DE RISQUE DU GLAUCOME PRIMITIF À ANGLE OUVERT CHEZ LES SUJETS ATTEINTS D'HYPERTONIE OCULAIRE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Troy Sylvie, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :
Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Principal :

- Evaluer les différences entre les cas atteints de glaucome primitif à angle ouvert (GPAO) et les témoins atteints d'hypertension oculaire (HTO) isolée concernant les facteurs de risque potentiels, incluant les facteurs sociodémographiques, les maladies systémiques et les traitements en cours, les antécédents familiaux de glaucome, la durée de la maladie, les facteurs liés à l'œil, les facteurs nutritionnels et l'exposition à des composés neurotoxiques environnementaux.

Secondaire :

- Dériver une fonction prédictive en utilisant les facteurs de risque significatifs, de façon à aider les ophtalmologistes pour la classification des patients présentant une hypertonie à haut risque de développer un glaucome

Critères d'inclusion

Pour les cas :

- Homme ou femme de 40 ans ou plus ;
- Patients avec un GPAO diagnostiqué, confirmé par une atteinte structurale et fonctionnelle ;
- Patients pour lesquels une PIO > 21 mm Hg a été enregistrée à un moment de l'évolution de la maladie.

Pour les témoins

- Homme ou femme apparié sur l'âge du cas (± 2 ans) ;
- Patients ayant une PIO > 21 mm Hg le jour de l'examen et/ou un traitement hypotonisant ;
- Patients ayant une acuité visuelle avec correction optimale supérieure à 5/10 ;
- Patients sans anomalie du champ visuel caractéristique du glaucome.

SISTOLA - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS TRAITÉS PAR CANDÉSARTAN POUR UNE INSUFFISANCE CARDIAQUE : UTILISATION ET EFFICACITÉ EN PRATIQUE COURANTE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Thomas-Delcourt Florence, AstraZeneca

Organisme(s) responsable(s) :

ASTRAZENECA / TAKEDA

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire les conditions d'utilisation du candésartan dans la prise en charge de l'insuffisance cardiaque, la fréquence des arrêts de traitement et leurs motifs et l'évolution des patients sous traitement

Critères d'inclusion

Patients débutant ou ayant débuté récemment (moins de 30 jours), un traitement par candésartan pour une insuffisance cardiaque

DISCOVER - ETUDE TRANSVERSALE SUR LES PRATIQUES DE DÉPISTAGE DES LOCALISATIONS ATHÉROTHROMBOTIQUES EXTRA-CORONARIENNES APRÈS UN SYNDROME CORONAIRE AIGU ET DE LA PRÉVENTION SECONDAIRE EN FONCTION DE LA PATHOLOGIE ARTÉRIELLE ASSOCIÉE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Evaluer la fréquence des patients non explorés et des patients explorés pour la détection des localisations athéromotiques extra-coronariennes dans une population de patients ayant un antécédent de SCA dans l'année précédant la visite de sélection et suivis en cardiologie de ville.

Critères d'inclusion

- H/F, adultes, vus en consultation chez un cardiologue de ville, ayant un antécédent de SCA avec ou sans sus-décalage du segment ST dans les 12 mois précédant la sélection

ADRS (ADOLESCENT DEPRESSION RATING SCALE) - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS ADOLESCENTS : DESCRIPTION DE L'EXPÉRIENCE DÉPRESSIVE DE L'ADOLESCENT

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, INSERM U669

Revah-Levy Anne , INSERM U669

Gasquet Isabelle

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de Santé et Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire l'expérience dépressive de l'adolescent et créer un outil de mesure de l'intensité dépressive destiné spécifiquement aux adolescents de 13 à 20 ans.

Critères d'inclusion

Patients de 13 à 20 ans hospitalisés dans les 15 centres médicaux concernés (hors retards mentaux et psychoses)

YZATIS - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS SÉROPOSITIFS POUR LE VIH-1 TRAITÉS AVEC UNE COMBINAISON ANTIRÉTROVIRALE INCLUANT ATAZANAVIR : ÉVALUATION ET ÉVOLUTION DE LA PRISE EN CHARGE THÉRAPEUTIQUE À MOYEN TERME

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Bennai Yacia, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :
Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire les modalités de prise en charge des patients traités par une combinaison de traitements incluant ATAZANAVIR en fonction du motif d'instauration du traitement (échec virologique du traitement précédent ou autre)

Critères d'inclusion

- H ou F, âgés de 18 ans ou plus, séropositifs pour le VIH-1, traités par une combinaison de traitements ARV incluant ATV
- Pour lesquels le motif principal d'instauration du traitement actuel était :
- échec virologique du traitement précédent OU
 - un autre motif.

APTOR - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS AYANT BÉNÉFICIÉ D'UNE INTERVENTION CORONARIENNE PERCUTANÉE POUR UN SYNDROME CORONARIEN AIGU AVEC MISE EN PLACE OU POURSUITE D'UN TRAITEMENT ANTIPLAQUETTAIRE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Médecin pharmacoépidémiologiste

Organisme(s) responsable(s) :
Eli Lilly

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Objectif principal : évaluer l'utilisation des ressources de santé et le coût dans les 12 mois suivant la réalisation d'une intervention coronarienne percutanée (ICP) associée à un traitement à visée antiplaquettaire chez un patient souffrant d'un syndrome coronarien aigu.

Objectifs secondaires : qualité de vie et évolution clinique.

Critères d'inclusion

- avoir un diagnostic de syndrome coronarien aigu,
- être pris en charge par intervention coronarienne percutanée dans le cours normal des soins,
- débuter ou poursuivre un traitement antiplaquettaire.

EPIDOS - COHORTE SUR LES FACTEURS DE RISQUE DE FRACTURES OSTÉOPOROTIQUES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Dargent Patricia, U 953

Bréart , U953

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : étudier les facteurs de risque de fractures ostéoporotiques et tout particulièrement de la fracture du col du fémur.

Critères d'inclusion

Femmes âgées de 75 ans ou plus, inscrites sur les listes électorales sans antécédent de fracture du fémur

EVALHOSPITAM OU EVHAN - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ANOREXIQUES MENTAUX PRIS EN CHARGE À L'HÔPITAL

Mise à jour : 01/03/2020

Responsable(s) :

Godart Nathalie, U669 INSERM TROUBLES DES CONDUITES DE L'ADOLESCENT

Organisme(s) responsable(s) :

INSTITUT MUTUALISTE MONSOURIS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Objectif général : évaluer l'impact (efficacité) de cinq modalités différentes des prises en charge hospitalières de l'anorexie mentale. Cet impact sera mesuré à court terme (sortie d'hospitalisation) sur l'état de santé global (physique, psychique, nutritionnel et social) des sujets, et à moyen terme (à 12 mois) sur le maintien ou le dépassement des acquis de l'hospitalisation (en tenant compte des facteurs de confusion et des facteurs pronostics reconnus).

L'état de santé global sera évalué sur le score à l'échelle de Morgan et Russell et des critères annexes déclinant cet état de santé (voir méthodologie critères d'évaluation).

Objectifs secondaires :

- déterminer, à partir d'une méthodologie relevant de l'épidémiologie clinique, les facteurs prédictifs des échecs de la prise en charge hospitalière, de la durée de l'hospitalisation, du coût de ces prises charges.
- débiter un suivi prospectif à long terme d'une cohorte homogène de sujets souffrant d'anorexie mentale grave afin d'évaluer leur devenir psychique, physique, nutritionnel et social.
- deux sous projets biologiques « ancillaires »:
 - évaluer l'évolution de la symptomatologie anxieuse et dépressive en lien avec l'évolution de l'état nutritionnel clinique et des marqueurs sérotoninergiques
 - évaluer l'évolution de l'état immunitaire cellulaire en lien avec l'évolution de l'état nutritionnel clinique

Critères d'inclusion

- patients de 8 à 65 ans ;
- patients hospitalisés pour anorexie mentale (et ne pouvant pas par conséquent être pris en charge autrement du fait de l'état somatique : maigreur importante BMI inférieur à 15 ou amaigrissement rapide ou de leur état psychique), ainsi que leurs parents pour les mineurs et les majeurs vivant chez leurs parents ;
- consentement éclairé recueilli ;
- personnes non affiliées à la sécurité sociale.

PRELUD - ENQUÊTE PREMIÈRE LIGNE USAGERS DE DROGUES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Cadet-Taïrou Agnès

Organisme(s) responsable(s) :

OFDT - Observatoire Français des Drogues et des Toxicomanies

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Cette enquête vise la connaissance et le suivi des usagers de produits psychoactifs, et de leurs pratiques.

Critères d'inclusion

Usagers des structures situées dans les agglomérations participant au dispositif TREND.

EVADEF - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS BÉNÉFICIAIRES DE LA POSE D'UN DÉFIBRILLATEUR AUTOMATIQUE IMPLANTABLE/ÉVALUATION MÉDICO-ÉCONOMIQUE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Marijon Eloi

Le Heuzey Jean-Yves, DÉPARTEMENT DE CARDIOLOGIE A, HÔPITAL EUROPÉEN GEORGES POMPIDOU, 20 RUE LEBLANC, 75908 PARIS CEDEX 15

Organisme(s) responsable(s) :

Société Française de Cardiologie

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Évaluer le coût lié à l'utilisation du défibrillateur automatique implantable en France

Objectif secondaire :

- Complications du défibrillateur automatique implantable ;
- Étude des causes spécifiques de décès chez les patients porteurs de défibrillateurs ;
- Impact psychologique du défibrillateur automatique implantable ;
- Incidence des thérapies appropriées et inappropriées.

Critères d'inclusion

Tout patient bénéficiant de la pose d'un défibrillateur automatique implantable

EROPP - ETUDE TRANSVERSALE SUR LES REPRÉSENTATIONS, OPINIONS ET PERCEPTIONS RELATIVES AUX PSYCHOTROPES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Spilka Stanislas

Le Nézet Olivier

Organisme(s) responsable(s) :

OFDT

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etat des perceptions et opinions des Français âgés de 15 à 75 ans face aux substances psychoactives illicites comme licites et aux principales actions publiques.

Critères d'inclusion

Population générale, individus de 15-75 ans.

CAPITAL - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER DE LA PROSTATE : PRESCRIPTION DE L'HORMONOTHÉRAPIE PAR LES UROLOGUES FRANÇAIS DANS LA PRATIQUE QUOTIDIENNE

Mise à jour : 01/10/2017

Responsable(s) :

Rouprêt Morgan, Services d'Urologie Hôpital Pitié-Salpêtrière, Groupe Hospitalo-Universitaire Est

Organisme(s) responsable(s) :

Hôpital Pitié-Salpêtrière

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Définir les pratiques professionnelles des urologues et radiothérapeutes quant à l'usage de l'hormonothérapie dans le cancer de prostate.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- adulte
- patient atteint d'un cancer de la prostate

EPIPAGE - ETUDE EPIDÉMIOLOGIQUE SUR LES PETITS ÂGES GESTATIONNELS

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Larroque Béatrice, U953 - Unité de recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants

Ancel Pierre-Yves, U953 - Unité de recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants

Organisme(s) responsable(s) :
INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE - INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Etudier le devenir des enfants grands prématurés nés entre 22 et 32 semaines d'âge gestationnel dans 9 régions de France en 1997, et deux groupes de comparaison à 33-34 et 39-40 semaines.

Critères d'inclusion

Enfants grands prématurés (naissances ou interruptions 22-32 semaines d'amhénorée (SA) ou 0,5 - 1,499kg.

Témoins: groupes 1 : 39-40 SA et groupe2 : 33-34 SA
dans les centres participant à l'étude

VESUVE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS TRAITÉS PAR BORTÉZOMIB : VELCADE ETUDE EN SITUATION D'UTILISATION EN VIE RÉELLE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Fourrier-Reglat Annie, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen
Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Les objectifs sont d'évaluer la survie et la réponse des patients traités par Velcade®, de décrire la population de patients débutant un traitement par Velcade® (données socio-démographiques, traitements antérieurs, indication), et de décrire les conditions d'utilisation du Velcade® (posologie, nombre et rythme des cycles de traitement)

Critères d'inclusion

Patient ayant débuté un traitement par bortézomib entre le 1er mai 2004 et le 30 avril 2006 (que le

traitement soit poursuivi ou non) ; Patient n'ayant jamais été traité auparavant par bortézomib, y compris au cours d'un essai clinique ou en Autorisation Temporaire d'Utilisation (ATU) ; Patient suivi par un médecin hospitalier ayant accepté de participer à l'étude ; Patient ne participant pas à un essai thérapeutique (loi Huriet-Sérusclat) ; Patient ne s'opposant pas au recueil de données le concernant

KABP - ETUDE TRANSVERSALE SUR LES CONNAISSANCES, ATTITUDES, CROYANCES ET COMPORTEMENTS FACE AU VIH EN ÎLE DE FRANCE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Warszawski Josiane, Équipe: Épidémiologie de VIH et des IST
Beltzer Nathalie

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale
Observatoire régional de santé Île-de-France
Agence Nationale de Recherche sur le Sida
Institut de veille sanitaire
Institut national de prévention et d'éducation pour la santé

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Suivre l'évolution des connaissances sur le VIH et le sida et les traitements antirétroviraux, des attitudes et des opinions à l'égard des personnes atteintes, de la perception de se contaminer par le virus, du recours au test de dépistage et de l'utilisation du préservatif.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé de 18 à 69 ans

PRISME - ETUDE LONGITUDINALE SUR LA PRISE EN CHARGE MULTIDISCIPLINAIRE DU SYNDROME METABOLIQUE LORS D'UNE CURE THERMALE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

L'objectif principal de cette étude était de déterminer l'effet maximal à 1 an d'une intervention multidimensionnelle mise en place lors d'une cure thermale sur le syndrome métabolique.

Critères d'inclusion

Patient présentant un syndrome métabolique (selon les critères du NCEP-ATP III), c'est-à-dire présentant au moins trois critères parmi les suivants : tour de taille > 102 cm chez l'homme et 88 cm chez la femme, triglycérides ? 1,5 g/l, HDL-Cholestérol < 0,4 g/l chez l'homme et 0,5 g/l chez la femme, glycémie à jeun ? 1,10 g/l, tension artérielle ? 130/85 mmHg ;

Patient âgé de plus de 18 ans ;

Patient ayant un IMC < 40 ;

Patient ayant une glycémie à jeun < 1,26 g/l ;

Patient pouvant être suivi durant la période de l'étude ;

Patient capable de comprendre le protocole et de remplir le questionnaire ;

Patient débutant une cure thermale dans l'indication « maladie métabolique » (code AU seul ou en double indication) ;

Patient acceptant de participer à l'étude.

CATHY - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LES CANCERS DE LA THYROÏDE DANS LE CALVADOS, LA MARNE ET LES ARDENNES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Guénel Pascal, CESP - Inserm UMR S 1018 Epidémiologie environnementale des cancers de l'adulte

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Déterminer les facteurs de risque hormonaux, reproductifs, environnementaux et liés au mode de vie des cancers thyroïdiens.

Critères d'inclusion

- homme ou femme

- adulte

ENQUÊTE SATURN-INF 2008-2009 - ENQUÊTE NATIONALE DE PRÉVALENCE DU SATURNISME ET DE SÉROPRÉVALENCE DES MALADIES INFECTIEUSES CHEZ LES ENFANTS DE 6 MOIS À 6 ANS (VOLET SATURNISME ET BIOTHÈQUE)

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Invs-DSE

Organisme(s) responsable(s) :

Institut de Veille Sanitaire

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- estimer la prévalence nationale du saturnisme chez les enfants de 6 mois à 6 ans ;
- estimer la distribution des plombémies des enfants de 6 mois à 6 ans par région administrative ;
- mettre à jour les connaissances sur les déterminants de la plombémie ;
- valider des indicateurs permettant de caractériser des zones à risque.

Critères d'inclusion

- enfants âgés de 6 mois à 6 ans ;
- affiliés à la sécurité sociale ;
- en hospitalisation complète ou de jour pendant la période d'étude ;
- pour lesquels une prise de sang aura été prescrite dans le cadre des soins ou pour lesquels un système de prélèvement (cathéter) sera déjà en place ;
- résidant en France au moment de l'inclusion.

FLVS II : ÉTUDE FLEURBAIX - LAVENTIE VILLE SANTÉ II - COHORTE DE FAMILLES D'ENFANTS DES ÉCOLES PRIMAIRES DE FLEURBAIX ET LAVENTIE / ÉVOLUTION DE L'ADIPOSITÉ D'ADOLESCENTS ET DE LEURS PARENTS EN POPULATION GÉNÉRALE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Charles Marie-Aline, INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Étudier les déterminants de l'évolution de l'adiposité d'adolescents et de leurs parents en population générale

Critères d'inclusion

Enfants scolarisés dans les écoles primaires des villes et ayant accepté de participer à une première enquête en 1992 (FLVS I). Familles habitant Fleurbaix et Laventie.

PREVAGAY - INCIDENCE DU VIH DANS LA COMMUNAUTÉ HOMOSEXUELLE PARISIENNE

Mise à jour : 01/06/2019

Responsable(s) :

Velter Annie

Organisme(s) responsable(s) :

InVS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Déterminer l'incidence du VIH dans la communauté gay parisienne.

Critères d'inclusion

- homme
- majeur
- homosexuel
- ayant eu un rapport dans les 12 mois précédent le début de l'étude

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LA POPULATION ACTIVE EN LORRAINE : RELATION ENTRE MODE/CONDITIONS DE VIE, TRAVAIL ET ACCIDENTS DU TRAVAIL

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno , Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe:
Genre, Santé sexuelle et Reproductive
Chau Narkasen, U 669

Organisme(s) responsable(s) :
INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier la relation entre travail, mode/condition de vie et accidents du travail

Critères d'inclusion

Tirage au sort parmi la population active de Lorraine

FOCUS - COHORTE DE PATIENTS PRÉSENTANT UNE CARDIOMYOPATHIE HYPERTROPHIQUE : DÉPISTAGE PROSPECTIF DE LA MALADIE DE FABRY

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Hagège Albert, Inserm U633 Cardiology Department at Georges Pompidou European Hospital [Hôpital
Européen Georges-Pompidou]

Organisme(s) responsable(s) :
Paris Public Hospitals (AP-HP)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Estimer la prévalence de la maladie de Fabry dans une population d'hommes et de femmes souffrant de cardiomyopathie hypertrophique (CMH) d'allure primitive.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé entre 18 et 79 ans
- atteint de cardiomyopathie hypertrophique

CASC - COMPORTEMENTS ET ATTITUDES DES CYCLISTES VIS À VIS DE LA SÉCURITÉ ROUTIÈRE ET PORT DU CASQUE

Mise à jour : 01/08/2020

Responsable(s) :

LAGARDE Emmanuel, U897 PRÉVENTION ET PRISE EN CHARGE DES TRAUMATISMES (Equipe de l'ISPED - Institut de Santé Publique, d'Epidémiologie et de Développement)

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Comprendre l'interaction entre le port du casque et les comportements à risque chez les cyclistes en milieu urbain. Éclairer les décisions en matière de politiques de lutte contre l'insécurité routière.

Critères d'inclusion

Personnes venant emprunter un vélo dans une structure de prêt municipale pour une période minimale de 4 mois

- BAROMÈTRE SANTÉ MÉDECINS GÉNÉRALISTES

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Gautier Arnaud

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de Prévention et d'Education pour la Santé (INPES)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Connaître les opinions, comportements et pratiques des médecins généralistes en matière de prévention ; différents thèmes y sont abordés notamment les opinions vis-à-vis de la vaccination, le dépistage de cancers et des hépatites virales, la prise en charge des problèmes d'addiction?

Elle vise entre autre à identifier les pratiques préventives (primaire, secondaire), repérer les difficultés rencontrées ? notamment en vue de guider, renforcer les actions de prévention auprès des professionnels

de santé.

Critères d'inclusion

Médecin généraliste exerçant une activité libérale en France métropolitaine et inclus dans le fichier CEGEDIM.

PREVAS - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PREVALENCE DE L'ASTHME PERSISTANT SÉVÈRE MAL CONTRÔLÉ

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Anne Ponthieux, Direction Relations Economiques et Institutionnelles

Organisme(s) responsable(s) :

Novartis Pharma S.A.S.

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

mesurer la prévalence de l'asthme persistant sévère mal contrôlé dans une population représentative de patients asthmatiques suivis par un pneumologue ou un médecin allergologue

Critères d'inclusion

patients vus en consultation présentant un asthme persistant sévère contrôlé ou non, comme lors de l'année précédente.

DN4 MIXTE - ÉTUDE D'ÉVALUATION DU QUESTIONNAIRE DN4 DANS LES DOULEURS MIXTES

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Millet Véronique, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :

Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Principal :

Comparer les scores moyens du questionnaire DN4 observés au sein de 4 sous-groupes de patients suivis pour lombo-radicalgie.

Objectifs secondaires :

- Pour chaque item du DN4, comparer la proportion des items positifs entre chaque sous-groupe.
- Comparer les proportions des sujets ayant un score de DN4 > 4/10 entre chaque sous-groupe.
- Comparer les proportions des sujets ayant été considérés comme ayant une composante neuropathique par un 1er investigateur entre chaque sous-groupe.
- Estimer la sensibilité, la spécificité, la valeur prédictive positive et négative de l'échelle DN4 par rapport à l'avis du 1er investigateur au sein de chaque sous-groupe :
 - o En prenant un seuil de DN4 à 4/10
 - o Au moyen d'une courbe ROC
- Comparer les moyennes des scores de l'indice de Schöber modifié et de la « distance main-sol » en fonction de la présence ou non d'une composante neuropathique dans les 4 sous-groupes.

Critères d'inclusion

- Patients âgés de 18 ans et plus,
- Première consultation dans un centre investigateur,
- Patients présentant une lombalgie avec ou sans radicalgie (les patients présentant une autre douleur d'intensité modérée à sévère ont été exclus),
- Douleur présente depuis au moins 3 mois,
- Douleur d'intensité modérée à sévère (intensité sup ou égale à 4 sur une échelle de 11 points de Lickert),
- Patients ayant signé le consentement éclairé.

- ENQUÊTE TRANSVERALE RÉPÉTÉE "DÉCENNALE SANTÉ" (ENQUÊTE SANTÉ ET SOINS MÉDICAUX)

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

de Saint Pol Thibaut, Bureau "Etat de santé de la population"

Organisme(s) responsable(s) :

INSEE - Institut national de la statistique et des études économiques

DREES - Direction de la recherche, des études, de l'évaluation et des statistiques

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

La première enquête Santé a été réalisée en 1960-1961. Les suivantes se sont déroulées en 1970-1971, puis en 1980-1981 et 1991-1992 et la dernière en 2002-2003. Les objectifs de l'enquête décennale santé sont de :

- décrire l'état de santé de la population : morbidité déclarée ainsi que la santé perçue ;

- fournir les éléments quantitatifs sur la consommation de soins et la prévention (en volume et en valeur) ;
- permettre d'analyser l'état de santé, la consommation de soins et la prévention, en regard des caractéristiques sociodémographiques (âge, sexe, profession?) des individus et de celles de leur ménage.

Critères d'inclusion

Individus français à partir de 11 ans (pour 2002-2003)

- ETUDE TRANSVERSALE RÉPÉTÉE SUR LA PRÉVALENCE DE LA CARIE DENTAIRE DES ENFANTS DE 6 ET 12 ANS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Desfontaine Jacques
Hescot Patrick

Organisme(s) responsable(s) :
Union Française pour la Santé Bucco-Dentaire (UFSBD)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Réaliser en France des études épidémiologiques fiables et représentatives de l'état bucco-dentaire des enfants scolarisés de 6 et 12 ans et à intervalles réguliers (périodicité à 5 ans). Ces études doivent permettre de mesurer la santé, la pathologie, les soins effectués et les besoins en soins des enfants ainsi que l'évolution de l'état dentaire de la population.

Critères d'inclusion

enfants nés entre le 1/07/1999 et le 31/12/1999 pour les enfants de 6 ans
enfants nés entre le 1/01/1994 et le 30/06/1994 pour les enfants de 12 ans

EPP2 - ENQUÊTE PROSPECTIVE PARISIENNE 2

Mise à jour : 12/09/2017

Responsable(s) :
Ducimetière Pierre, U780

Organisme(s) responsable(s) :
Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : étudier la mortalité par causes diverses, et particulièrement cardio-vasculaires

Objectif secondaire : étudier la morbidité coronaire sur une période de 5 ans

Critères d'inclusion

Hommes nés en France employés comme policiers dans le service civil de la ville de Paris, ou à la SNCF âgés de 43-55 ans durant la période de recrutement

CECILE - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LA RELATION ENVIRONNEMENT ET CANCER DU SEIN EN CÔTE D'OR ET EN ILLE-ET-VILAINE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Guénel Pascal, CESP - UMR S 1018 Epidémiologie environnementale des cancers de l'adulte

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Mettre en évidence les facteurs de risque environnementaux des cancers du sein en explorant le rôle des expositions à de nombreuses nuisances ou du mode de vie

Identification des facteurs de susceptibilité génétique, étudier les interactions gène-environnement

Critères d'inclusion

- femme de 75 ans et moins

DISCO - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR L'IMPACT D'UN PROGRAMME ÉDUCATIF "LE GUIDE DU DOS" SUR L'ÉVOLUTION DES LOMBALGIES COMMUNES EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Fernand Coriat, Direction Médicale Unité Thérapeutique Antalgie

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Évaluer l'impact d'un programme éducatif par l'information écrite "Le Guide du Dos" sur le passage à la chronicité de la lombalgie commune, en plus de l'information orale habituelle délivrée à l'ensemble des sujets lombalgiques.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- âgé de plus de 18 ans
- présentant une lombalgie aiguë commune

ESTHER: ESTROGEN THROMBOEMBOLISM RISK - ETUDE CAS-TÉMOINS POUR ÉVALUER LE RISQUE DE MALADIE VEINEUSE THROMBOEMBOLIQUE LIÉ AU TRAITEMENT HORMONAL DE LA MÉNOPAUSE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Scarabin Pierre-Yves

Organisme(s) responsable(s) :
Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Évaluer le risque de maladie veineuse thromboembolique lié au traitement hormonal de la ménopause en tenant compte de la voie d'administration des estrogènes et du type de progestatif.

Critères d'inclusion

- femme
- âgée entre 45 et 65 ans
- ménopausée
- sans antécédent cardiovasculaire ni de cancer du sein

ORBIT - ETUDE TRANSVERSALE DE PATIENTS SUIVIS POUR DOULEURS NEUROPATHIQUES PÉRIPHÉRIQUES (DNP) : COMORBIDITÉS ASSOCIÉES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Millet Véronique, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :

Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Primaire :

- Evaluer la fréquence des troubles anxieux et des troubles de l'humeur et le degré des troubles de sommeil chez les patients suivis pour DNP

Secondaire :

- Décrire les liens entre les composantes de la DNP et l'existence de troubles anxieux, de troubles de l'humeur et le degré de troubles de sommeil,

- Décrire les relations entre les composantes de la DNP, les troubles anxieux, les troubles de sommeil, les troubles de l'humeur d'une part et la qualité de vie de l'autre,

- Décrire la relation entre les composantes de la DNP, l'existence de troubles anxieux et de troubles de l'humeur, le degré des troubles de sommeil d'une part et la prise en charge médicamenteuse actuelle des patients de l'autre.

Critères d'inclusion

- Patients adultes

- Douleur neuropathique périphérique (en relation avec une lésion du système nerveux périphérique).

- Intensité de la douleur sup à 3 sur l'EVN,

- Une radiculalgie sans lombalgie ou bien avec une lombalgie dont l'intensité de la douleur est inf à 3 sur l'EVN (intensité de la lombalgie de 0 à 2),

- En neurologie de ville : patient consultant pour sa DNP ou pour l'étiologie de cette DNP,

- En CAD : patient consultant pour une DNP en 1ère ou 2ème consultation.

CADISP - ÉTUDE CAS-TÉMOINS SUR LES FACTEURS DE RISQUE DES ACCIDENTS ISCHÉMIQUES CÉRÉBRAUX ET LA DISSECTION D'UNE ARTÈRE CERVICALE CHEZ LES JEUNES ADULTES

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Debette Stéphanie, Inserm U740, Université Paris 7

Organisme(s) responsable(s) :
INSERM - Institut National de Santé et Recherche Médicale
AP-HP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Effectuer des recherches sur la dissection d'une artère cervicale et les accidents ischémiques cérébraux chez les jeunes adultes, et en particulier sur les facteurs de risque, le traitement et les prédicateurs de résultats

Critères d'inclusion

Patients hospitalisés dans un des centre neurologiques participants

- Patient victime d'une dissection d'une artère cervicale
- Patients victimes d'un accident ischémique cérébral sans dissection d'une artère cervicale
- Patients de la population générale sans antécédents de maladie vasculaire

EXPRESA - EXACERBATION PREDICTIVE FACTORS IN SEVERE ASTHMA - COHORTE SUR LES FACTEURS PRÉDICTIFS DE LA SURVENUE D'EXACERBATIONS CHEZ L'ASTHMATIQUE SÉVÈRE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :
Magnan Antoine, UMR 915: l'Institut du thorax

Organisme(s) responsable(s) :
CHU Nantes
Institut national de la santé et de la recherche médicale - Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Valider certaines populations lymphocytaires pour leur caractère prédictif des exacerbations, en les comparant aux marqueurs déjà identifiés (NO, EEI) et en fonction des facteurs déclenchant infectieux ou non.

Critères d'inclusion

- homme et femme

- adulte
- asthmatique sévère

ENTRED 2007-2010 - ECHANTILLON NATIONAL TÉMOIN REPRÉSENTATIF DES PERSONNES DIABÉTIQUES 2007-2010

Mise à jour : 01/07/2019

Responsable(s) :
Fosse-Edorh Sandrine

Organisme(s) responsable(s) :
Santé Publique France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les caractéristiques des personnes diabétiques traitées pharmacologiquement, leur état de santé lié au diabète, la qualité des soins qu'elles reçoivent, leurs parcours de soins y compris la démarche éducative, leur qualité de vie, leurs vécus et leurs besoins en matière d'éducation et d'information, ainsi que le coût du diabète.

Critères d'inclusion

Personnes bénéficiaires de la CnamTS (hors sections locales mutualistes) et du régime social des indépendants (RSI), domiciliées en métropole ou dans les DOM, ayant bénéficié d'au moins trois remboursements de médicaments antidiabétiques oraux et/ou d'insuline au cours des douze derniers mois.

PREVENIR 5 - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PERSISTANCE DES THÉRAPEUTIQUES DE PRÉVENTION SECONDAIRE CHEZ DES PATIENTS APRÈS UN PREMIER ÉVÉNEMENT CORONAIRE RÉCENT ET SUIVIS EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Amelineau Élisabeth, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :
Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire la persistance des thérapeutiques de prévention secondaire, entre 3 et 30 mois après hospitalisation pour un premier syndrome coronaire aigu (SCA), chez des patients suivis par des médecins généralistes.

Critères d'inclusion

Patient adulte, vu en consultation ambulatoire en médecine générale, hospitalisé en 2004 ou 2005 pour un 1er SCA

SU.VI.MAX 2 - COHORTE D'ADULTES D'ÂGE MÛR : ÉTUDE DES RELATIONS ENTRE LES COMPORTEMENTS ALIMENTAIRES GLOBAUX ET/OU CERTAINS FACTEURS NUTRITIONNELS SPÉCIFIQUES ET LA QUALITÉ DU VIEILLISSEMENT

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Hercberg Serge, Equipe de Recherche en Epidémiologie Nutritionnelle (EREN), U1153 Inserm / U1125 Inra / Cnam / Université Paris 13 (Sorbonne Paris-Cité)

Galan Pilar, Equipe de Recherche en Epidémiologie Nutritionnelle (EREN), U1153 Inserm / U1125 Inra / Cnam / Université Paris 13 (Sorbonne Paris-Cité)

Kesse Emmanuelle, Equipe de Recherche en Epidémiologie Nutritionnelle (EREN), U1153 Inserm / U1125 Inra / Cnam / Université Paris 13 (Sorbonne Paris-Cité)

Organisme(s) responsable(s) :

INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE - INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : étudier les relations entre les comportements alimentaires globaux (typologie alimentaire) et/ou certains facteurs nutritionnels spécifiques (apports et statut en anti-oxydants, en folates, en AGPI Omega3, apports énergétiques et protéiques, etc?) évalués à partir de données collectées en 1994-1996 sur une large population d'adultes d'âge mûr, et :

- la qualité globale du vieillissement de cette population évaluée 12 et 15 années plus tard (2006 et 2009) au travers d'un indicateur global construit à partir de différentes composantes déterminant le vieillissement réussi (état cognitif, humeur, état nutritionnel, état osseux, troubles de l'équilibre, troubles sensoriel, santé ressentie, intégration, sociale, activité physique, existences de pathologies)
- chacune des différentes composantes fonctionnelles spécifiques liées à la qualité du vieillissement : fonctions cognitives et dépression, risque de sarcopénie, ou d'ostéoporose, insulino-résistance, qualité de vie, maladies chroniques (cancers, mal cv, cataracte, DMLA).

Objectif secondaire : évaluer le rôle du stress oxydant, du statut inflammatoire, de l'insulino-résistance, et de certains facteurs génétiques en tant que mécanismes potentiellement impliqués dans les relations entre les comportements nutritionnels, et/ou certains facteurs nutritionnels spécifiques, et la qualité du vieillissement.

Critères d'inclusion

Sujets volontaires, ayant participé à la cohorte SUI.VI.MAX, et âgés de 55 à 70 ans

- ETUDE LONGITUDINALE SUR LA RELATION EXPOSITION À L'AMIANTE ET CANCER DU SYSTÈME DIGESTIF

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Launoy Guy, Cancers et Populations

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de Santé et Recherche Médicale

CHU Caen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Déterminer si l'exposition à l'amiante sur son lieu de travail entraîne une augmentation du risque de cancer du tube digestif.

Définir la relation entre l'exposition à l'amiante et le cancer de petit intestin et de l'œsophage chez l'homme.

Critères d'inclusion

- homme ou femme

- exposition à l'amiante sur son lieu de travail

EPP1 - ENQUÊTE PROSPECTIVE PARISIENNE 1

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Ducimetière Pierre

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Déterminer l'incidence et la prévalence des cardiopathies ischémiques (CI) dans une population française, et de quantifier le risque associé à divers facteurs de risque

Critères d'inclusion

- hommes
- nés en France
- employés comme policiers dans le service civil de la ville de Paris
- âgés de 43 à 53 ans durant la période de recrutement
- indemnes de maladies cardiovasculaires

PREMODA - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LE MODE D'ACCOUCHEMENT DES FEMMES AVEC UNE PRÉSENTATION DU SIÈGE À TERME

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Goffinet François, CIC901 CIC - GH NECKER-COCHIN-PARIS CENTRE DESCARTES Équipe/activité : Recherche clinique U953 Recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants
Équipe/activité : Épidémiologie clinique et organisation des soins

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance Publique - Hôpitaux de Paris Hôpital Cochin - AP-HP
Institut national de la santé et de la recherche médicale - INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Comparer la morbidité et mortalité néonatales dans le groupe " tentative d'accouchement par voie basse " à celles du groupe " césarienne programmée " en cas de présentation du siège à terme.

Critères d'inclusion

- femme
- adulte
- terme de la grossesse supérieur ou égal à 37 semaines d'aménorrhée
- grossesse unique

REN-ART - COHORTE D'INSUFFISANTS RÉNAUX CHRONIQUES :

IDENTIFICATION DE LA RIGIDITÉ ARTÉRIELLE COMME FACTEUR DE RISQUE DE DÉGRADATION DE LA FONCTION RÉNALE

Mise à jour : 01/04/2019

Responsable(s) :

BOUTOUYRIE Pierre, U970 PARCC (PARIS - CENTRE DE RECHERCHE CARDIOVASCULAIRE)

Organisme(s) responsable(s) :

ASSISTANCE PUBLIQUE - HÔPITAUX DE PARIS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : montrer chez le patient IRC modéré à sévère que la rigidité aortique prédit la vitesse de dégradation de la fonction rénale.

Objectifs secondaires :

- Rechercher les relations entre paramètres artériels, fonction rénale et paramètres métaboliques ;
- Décrire l'évolution des paramètres artériels au cours de l'évolution de l'insuffisance rénale ;
- Décrire l'évolution des paramètres artériels autres que la rigidité aortique et la dégradation de la fonction rénale ;
- Corréler les propriétés vasculaires avec la survenue d'évènements cardiovasculaires et rénaux regroupés en un critère composite (IR terminale...).

Critères d'inclusion

Débit de filtration glomérulaire inférieur à 60 ml/min

SALT-I : STUDY OF ACUTE LIVER TRANSPLANT - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR L'INSUFFISANCE HÉPATIQUE AIGÛE MENANT À LA TRANSPLANTATION APRÈS PRISE D'AINS

Mise à jour : 27/10/2017

Responsable(s) :

Gülmez Sinem Ezgi, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen
Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Objectif principal

Les objectifs sont d'estimer la fréquence absolue de l'insuffisance hépatique aiguë (IHA) entraînant l'inscription sur la liste de transplantation de patients exposés au Nimésulide et de comparer les taux d'incidence des transplantations hépatiques après exposition au Nimésulide avec l'exposition aux autres AINS.

Critères d'inclusion

Patient âgé d'au moins 18 ans au moment de l'inscription sur la liste ; Patient atteint d'IHA inscrit sur liste de transplantation hépatique et exposé à un AINS au cours des 30 jours avant les 1ers signes ou symptômes de maladie hépatique, que la transplantation ait été réalisée ou pas ; Patient résident du pays participant ; Hors transplantations hépatiques électives pour les maladies chroniques telles que la cirrhose, l'hépatite chronique virale ou le cancer.

OFICA - OBSERVATOIRE NATIONAL DE L'INSUFFISANCE CARDIAQUE AIGÜE

Mise à jour : 01/03/2020

Responsable(s) :

Logeart Damien, AP-HP, Groupe Hospitalier Lariboisiere Saint Louis, INSERM U942, Université Paris 7

Organisme(s) responsable(s) :

Société Française de Cardiologie

Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Apprécier les caractéristiques des patients admis pour insuffisance cardiaque aiguë ou décompensée, leur parcours de soin et les pratiques concernant leur prise en charge jusqu'à la sortie, et également de mesurer l'impact de ces données sur le pronostic à 3 mois.

Obtenir des données épidémiologiques, évaluer les pratiques en terme de prise en charge diagnostique et thérapeutique, et apporter des éléments de réponse aux interrogations des cliniciens.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- plus de 18 ans
- présent à l'hôpital le jour de l'inclusion, c'est-à-dire hospitalisé le jour même ou dans les jours précédents
- un diagnostic principal ou associé d'insuffisance cardiaque aiguë
- consentement éclairé

Critères d'exclusion:

- chirurgie cardiaque
- hospitalisation planifiée
- diagnostic d'insuffisance cardiaque infirmé au profit d'un autre diagnostic avant la fin de l'hospitalisation
- refus du patient

POLA - ETUDE LONGITUDINALE SUR LES PATHOLOGIES OCULAIRES LIÉES À L'AGE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Delcourt Cécile, Centre de Recherche Inserm U897 "Epidémiologie et Biostatistiques"

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Etude des facteurs de risque des maladies oculaires liées à l'âge (Dégénérescence maculaire liée à l'âge, cataracte)

Critères d'inclusion

personnes âgées d'au moins 60 ans, résidant à Sète (Hérault)

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LA SATISFACTION DES PATIENTS FACE AUX SERVICES DE CONSULTATION AMBULATOIRE DES HÔPITAUX

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive

Gasquet Isabelle, UPRES JE 2360

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Sélectionner des éléments, identifier les dimensions, la fiabilité, la mesure interne et la validité concurrente des items du questionnaire.

Critères d'inclusion

Patients venant en consultation ambulatoire dans 3 hôpitaux d'enseignement publics de la région parisienne (Paul Brousse, Bichat et George Pompidou hôpitaux européens), dans les services suivants:

- 7 départements médicaux (médecine interne, rhumatologie, 2 cardiologie, la dermatologie, les maladies infectieuses et de l'oncologie)

- 3 départements de chirurgie ambulatoire (urologie, orthopédie, gynécologie chirurgicale).

Les patients hospitalisés avant ou immédiatement après la consultation ont été exclus.

PROXAIR - ETUDE TRANSVERSALE DE PROXIMOLOGIE DANS L'ASTHME PERSISTANT SÉVÈRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Ponthieux Anne, Direction Relations Économiques et Institutionnelles

Organisme(s) responsable(s) :

Novartis Pharma S.A.S.

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier, en fonction du contrôle ou non de l'asthme, le retentissement physique, psychique et socio-économique de l'asthme persistant sévère traité par corticoïde inhalé à forte dose et β_2 agoniste de longue durée d'action (LDA), sur les patients et leur conjoint (personne vivant en couple marié ou non).

Critères d'inclusion

Critères d'inclusion des patients :

- Patients ambulatoires, disposés à coopérer, de l'un ou l'autre sexe, âgés d'au moins 18 ans.

- Patients présentant un asthme persistant sévère recevant depuis au moins trois mois un traitement continu et stable par corticoïde inhalé à forte dose (supérieur ou égal à 1 000 $\mu\text{g}/\text{j}$ de dipropionate de béclométhasone hors formes micronisées en aérosol-doseur, supérieur ou égal à 800 $\mu\text{g}/\text{j}$ de dipropionate de béclométhasone sous forme micronisée en aérosol-doseur ou supérieur ou égal à 800 $\mu\text{g}/\text{j}$ de budésonide ou supérieur ou égal à 500 $\mu\text{g}/\text{j}$ de propionate de fluticasone) et par β_2 agoniste de longue durée d'action inhalé, administrés :

soit sous la forme de deux spécialités utilisant un ou deux des inhalateurs suivants :Aerolizer®, aérosol-doseur standard, Autohaler, Diskus®, Turbuhaler®,

soit sous la forme d'une association fixe utilisant un des inhalateurs suivants : aérosol-doseur standard, Diskus®, Turbuhaler®.

- Patients ayant eu une mesure du VEMS au cours du mois précédent.

- Patients ayant apporté leur traitement corticoïde inhalé et β 2-agoniste de longue durée d'action inhalé lors de la consultation .
- Patients vivant en couple marié ou non
- Patients et entourage ayant accepté de participer

Critères de non inclusion :

- Patients atteints d'une BPCO non asthmatique.
- Patients ayant eu une modification de leur traitement par corticoïde inhalé et par β 2 agoniste de longue durée d'action inhalés au cours des trois mois précédant l'inclusion (ajout ou changement de produit, changement de posologie).
- Patients et entourage refusant de participer à l'étude
- Patients / entourages inaptes à compléter un auto-questionnaire.
- Patients ne vivant pas en couple

- ETUDE TRANSVERSALE SUR L'INFLUENCE D'UNE EXPOSITION AUX ÉTHERS DE GLYCOL SUR LA QUALITÉ DU SPERME

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Multigner Luc, Inserm U625

Organisme(s) responsable(s) :
Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale
Université Rennes 1

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Rechercher l'effet de l'exposition passée et actuelle aux éthers de glycol sur la qualité du sperme.

Critères d'inclusion

- homme
- âgé entre 20 et 55 ans
- employé de la ville de Paris
- n'ayant pas de facteurs de risque d'infertilité

ESCAL - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA SANTÉ ET LES COMPORTEMENTS ALIMENTAIRES EN MARTINIQUE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Quénel Philippe, Directeur du LERES - IRSET U1085 Inserm

Organisme(s) responsable(s) :
Cellule interrégionale d'épidémiologie (Cire) Antilles-Guyane
Observatoire de la Santé de la Martinique

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Les objectifs initiaux de l'enquête sur la santé et les comportements alimentaires étaient de connaître :

- la fréquence des principales maladies ou de leurs facteurs de risque touchant la population martiniquaise ;
- l'état nutritionnel de la population et ses apports alimentaires en lien avec d'éventuels facteurs de risque ;
- les habitudes de la population en termes de choix d'aliments et de fréquences de consommation ;
- et les habitudes d'approvisionnement de la population en produits alimentaires.

Critères d'inclusion

- 3 ans et plus
- résidant en Martinique pendant les 12 mois précédents l'enquête et au moment de l'enquête

HEPATYS - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'HÉPATITE CHRONIQUE C : ÉTUDE DE L'UTILISATION DE PEGASYS® EN MILIEU HOSPITALIER ET LIBÉRA

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Pinta Alexandrina, ROCHE

Organisme(s) responsable(s) :
ROCHE

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire l'utilisation de Pegasys en "situation réelle", chez des patients atteints d'hépatite chronique C

Critères d'inclusion

Patients atteints d'hépatite chronique C pour lesquels un traitement par Pegasys a été décidé puis initié, suivis en milieu hospitalier et libéral

EMU - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS SOUFFRANT DE MIGRAINE AUX URGENCES : DIAGNOSTIC ET PRISE EN CHARGE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Grun-Overdyking Aurélie, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :

Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Primaires :

- Estimer la fréquence de patients consultant pour des céphalées et parmi eux d'estimer la fréquence de patients diagnostiqués comme migraineux.
- Caractériser les patients diagnostiqués comme migraineux se présentant aux urgences sur les données démographiques, l'histoire de la maladie migraineuse (ancienneté, sévérité).
- Décrire la prise en charge thérapeutique des patients diagnostiqués comme migraineux consultant aux urgences.

Secondaires :

- Décrire la prise en charge des patients diagnostiqués comme migraineux en fonction du type de migraine.
- Décrire la fréquence de patients diagnostiqués comme migraineux et leur prise en charge par type de structure d'urgence.
- Décrire le suivi de la prise en charge.

Critères d'inclusion

- Patients âgés de 18 ans ou plus.
- Patients jugés aptes à répondre aux questions.
- Patients acceptant de participer à l'enquête.
- Patients admis aux urgences

MENUI - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES ENFANTS ATTEINTS D'ÉNURÉSIE NOCTURNE ISOLÉE : ÉTUDE SUR LA SÉCURITÉ D'EMPLOI DE MINIRINMELT EN SITUATION RÉELLE DE PRESCRIPTION

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Niez Philippe, Laboratoire FERRING S.A.S

Organisme(s) responsable(s) :
Laboratoire FERRING SAS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Démontrer que les deux formes orales (comprimé et lyophilisat) de desmopressine ont un profil de sécurité d'emploi similaire et notamment en termes de fréquence des symptômes d'alarmes d'une intoxication par l'eau, en situation réelle de prescription, c'est à dire en pratique de ville.

Critères d'inclusion

Critères d'inclusion :

- patient présentant une énurésie nocturne isolée, définie par le nombre de nuits mouillées par semaine,
- patient âgé de 6 à 18 ans,
- patient chez lequel le médecin traitant a décidé de prescrire un traitement par desmopressine, soit Minirin® comprimé soit Minirinmelt® lyophilisat.

Critères de non-inclusion :

- patient ayant déjà reçu un traitement antérieur par la desmopressine quelle que soit sa forme,
- patient ayant un traitement en cours par la desmopressine,
- patient participant à un essai thérapeutique.

- ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRÉVALENCE DU RGO CHEZ L'ENFANT ET L'ADOLESCENT

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Piedbois Pascal
Thomas-Delecourt Florence, AstraZeneca

Organisme(s) responsable(s) :
ASTRAZENECA

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Evaluer la prévalence du reflux gastro-oesophagien (RGO) chez l'enfant et l'adolescent

Critères d'inclusion

Enfants / adolescents de 0 à 17 ans

- ETUDE SUR LES CONNAISSANCES ET LES PRATIQUES DES PARENTS DANS LE TRAITEMENT CONTRE LA FIÈVRE CHEZ LES ENFANTS

Mise à jour : 01/06/2018

Responsable(s) :

Chalumeau Martin, U953 Recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants
Équipe/activité : Epidémiologie clinique et organisation des soins

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale - Inserm
Assistance Publique - Hôpitaux de Paris Saint-Vincent-de-Paul AP-HP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Déterminer le comportement des parents face à la fièvre de leur enfant et connaître la concordance avec les recommandations courantes.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé entre 1 mois et 12 ans
- présentant une fièvre depuis moins de 48h

ADHOC - ETUDE OBSERVATIONNELLE SUR L'ADAPTATION DE LA PRISE EN CHARGE DES PATIENTS DIABÉTIQUES DE TYPE 2 TRAITÉS PAR L'ASSOCIATION D'ANTIDIABÉTIQUES ORAUX ET D'INSULINE.

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

VIGNAL Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les différentes modalités de prise en charge des patients diabétiques de type 2 traités par l'association d'antidiabétiques oraux et d'insuline ainsi que leur répercussion sur l'HbA1c

Critères d'inclusion

homme ou femme, âgé de plus de 18 ans, présentant un diabète de type 2 traité par l'association d'antidiabétiques oraux et d'insuline depuis au moins 6 mois, acceptant de participer à l'étude

PREFACE - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS INFECTÉS PAR LE VIH TRAITÉS PAR ANTIRÉTROVIRAUX : PRÉVALENCE DE LA LIPOATROPHIE FACIALE - FRAN08-005

Mise à jour : 01/07/2019

Responsable(s) :
Cohen-Codar Isabelle

Organisme(s) responsable(s) :
ABBOTT France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire la prévalence de la lipoatrophie faciale chez les patients infectés par le VIH et traités par antirétroviraux. Décrire la prévalence des lipoatrophies et des syndromes lypodistrophiques mixtes. Evaluer à l'aide de l'autoquestionnaire patient multidimensionnel et spécifique ABCD « Assessment of Body Change and Distress » le score de qualité de vie.

Critères d'inclusion

Patient infecté par le VIH, traité par antirétroviraux depuis au moins 1 an et se présentant à la consultation dans son centre de prise en charge habituel pour le suivi de son infection par le VIH, durant la période de l'étude, obtention du consentement écrit pour la collecte et l'exploitation des données personnelles.

FLUREC - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LA RÉCURRENCE DES INFECTIONS GRIPPALES ET CONSÉQUENCES EN TERMES DE RÉCURRENCES ÉPIDÉMIQUES ET DE RISQUE PANDÉMIQUE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Carrat Fabrice, UMR-S 707 / Epidémiologie des maladies infectieuses et modélisation
De Lamballerie Xavier, UMR-D 190, Emergence des pathologies virales

Organisme(s) responsable(s) :

APHP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Explorer, à partir des données recueillies dans cette étude, l'immunité croisée impliquant différents virus A/H1N1 (saisonniers et pandémiques) et le virus A/H3N2 saisonnier. Cette étude vise en outre à identifier les déterminants épidémiologiques, immunologiques et virologiques du risque d'infection grippale saisonnière récurrent ainsi que de caractériser l'immunité grégaire de population ainsi que son évolution.

Critères d'inclusion

Le groupe « grippe » comprenant les patients inclus à l'occasion d'une consultation en médecine générale pour syndrome grippal au cours de l'épidémie saisonnière, le groupe « non grippe » comprenant les patients inclus à l'occasion d'une consultation en médecine générale pour un motif autre que la grippe, mais de nature aiguë (par exemple, épisode diarrhéique infectieux, petite traumatologie).

CEPHEUS - ÉVALUATION DU TRAITEMENT HYPOLIPÉMIANT EN FRANCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Ferrières Jean, Département d'épidémiologie INSERM UMR1027

Organisme(s) responsable(s) :

CHU de toulouse

Promoteur : Astra Zeneca SAS 92844 Rueil Malmaison

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer la proportion de patients sous traitement hypolipémiant atteignant les seuils de LDL-cholestérol recommandés.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- majeur
- sous traitement hypolipémiant depuis au moins trois mois sans changement de dose depuis au moins six semaines

ABSINTHE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS CONSULTANT POUR UN ÉPISODE DE SINUSITE AIGÜE : STRATÉGIE THÉRAPEUTIQUE DANS LA PRISE EN CHARGE EN PRATIQUE MÉDICALE COURANTE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Les objectifs de l'étude étaient de décrire les modalités de prise en charge de la sinusite aiguë en condition réelle de prescription et d'évaluer l'efficacité en situation réelle (effectiveness) de la stratégie thérapeutique initiale.

Critères d'inclusion

Patient consultant pour un épisode de sinusite aiguë diagnostiqué selon les critères du praticien ; Patient sans antécédent d'épisode de sinusite aiguë au cours des deux mois précédant le diagnostic ; Patient âgé de 18 ans et plus ; Patient acceptant de participer à l'étude ; Patient non inclus dans un essai thérapeutique (Loi Huriet-Sérusclat) ; Patient pouvant être suivi pendant deux mois ; Patient ne présentant pas de pathologie évolutive grave (mettant en jeu le pronostic vital dans les trois prochains mois).

ESCALE - ÉTUDE CAS-TÉMOINS SUR LES CANCERS DE L'ENFANT

Mise à jour : 14/09/2017

Responsable(s) :

CLAVEL Jacqueline, UMR-S 1153 Equipe 7 / Épidémiologie des cancers de l'Enfant

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Étudier l'influence, sur le risque de cancer chez l'enfant, du déroulement de la grossesse, des caractéristiques de l'enfant à la naissance, de l'environnement de l'enfant in utero ou au cours de l'enfance, lié à la profession ou au mode de vie de ses parents, ou lié au voisinage de ses résidences successives, des antécédents familiaux de cancer, de malformations congénitales, ou de maladies auto-immunes?.

Identifier des facteurs de prédisposition génétique susceptibles de moduler le rôle de ces facteurs, notamment les polymorphismes des gènes impliqués dans le transport et le métabolisme des xénobiotiques, dans la réparation de l'ADN, dans la réponse immunitaire, ou dans le développement embryonnaire et la différenciation cellulaire?

Étudier les interactions entre ces ensembles de polymorphismes et les facteurs environnementaux.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé de moins de 15 ans
- atteint d'un cancer ou d'une leucémie (cas) ou sain (témoins)

SIRS - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES ADULTES FRANCOPHONES PARISIENS : SANTÉ, INÉGALITÉS ET RUPTURES SOCIALES

Mise à jour : 08/01/2019

Responsable(s) :
Chauvin Pierre, UMRS 707, equipe ds3 - UPMC

Organisme(s) responsable(s) :
INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Objectif général : étudier l'impact des conditions de vie et des insertions sociales sur la santé et le recours aux soins.

Objectif secondaire : étudier les facteurs territoriaux (contextes sociaux, urbanistiques et offres de services) en lien avec la santé et les recours aux soins.

Critères d'inclusion

SURVSEIN - COHORTE DES FEMMES TRAITÉES ENTRE 1954 ET 1985 POUR UN CANCER DU SEIN À L'INSTITUT GUSTAVE ROUSSY / EFFETS IATROGÈNES À LONG TERME

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

De Vathaire Florent, U1018 CESP équipe 3

Rubino Carole, U1018 CESP équipe 3

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de Santé et Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

SurvSein est une étude de cohorte rétrospective et prospective de femmes traitées entre 1954 et 1983 pour un cancer du sein à l'Institut Gustave Roussy ayant pour objectif de quantifier les effets iatrogènes à long terme des traitements.

Critères d'inclusion

Sujet de sexe féminin

Femme d'un âge supérieur ou égal à 18 ans

Femme prise en charge pour un cancer du sein

DEFI - ETUDE LONGITUDINALE EN POPULATION GÉNÉRALE : DÉTERMINATION DE L'ÉPIDÉMIOLOGIE DE LA FIBROMYALGIE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Millet Véronique, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :

Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Principal :

- Évaluer la prévalence de la fibromyalgie en population générale, dans cinq « régions française », en identifiant :

? dans un premier temps, par téléphone, les patients fibromyalgiques potentiels ou avérés,

? puis dans un second temps, parmi ces patients, ceux présentant une fibromyalgie validée par un rhumatologue.

Secondaires :

- Décrire les caractéristiques des patients avec un diagnostic de fibromyalgie validé par un rhumatologue.

- Décrire les caractéristiques des patients pour qui ce diagnostic n'a pas été validé par le rhumatologue.

- Comparer les caractéristiques de ces deux groupes de patients entre eux et chacune d'elles avec les caractéristiques de la population générale de l'étude.

Critères d'inclusion

- Patients âgés de 18 ans ou plus.

- Patients jugés aptes à répondre aux questions.

- Patients sélectionnés aléatoirement acceptant de participer à l'enquête (en cas de refus, la personne sélectionnée n'était pas remplacée au sein du foyer, ni dans l'étude).

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR L'UTILISATION DES STATINES EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Piedbois Pascal

Thomas-Delecourt Florence, AstraZeneca

Organisme(s) responsable(s) :

ASTRAZENECA

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les conditions d'utilisation d'un traitement par statine en médecine générale en France

Critères d'inclusion

Tout patient pour lequel un traitement par statine a été instauré depuis au moins 3 mois et depuis moins de 6 mois

E-TUD - ENQUÊTE TRANSVERSALE MULTICENTRIQUE DE TYPE UN JOUR ÉVALUANT LA PRISE EN CHARGE DU GLAUCOME / HYPERTENSION OCULAIRE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
TROY Sylvie, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :
pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Primaire :

L'objectif principal de cette enquête est de décrire la prise en charge diagnostique et thérapeutique des glaucomes et/ou des hypertonies oculaires (définies par une pression intraoculaire ≥ 21 mm Hg) vus le jour de l'enquête.

Secondaire :

Les objectifs secondaires sont :

- La description de la satisfaction et de l'observance perçues par les médecins en fonction des traitements,
- Les techniques diagnostiques utilisées : champs visuel, imagerie oculaire et gonioscopie,
- Les facteurs de risque des patients dans la pratique courante,
- Le mode d'exercice des ophtalmologistes dans la prise en charge du glaucome et/ou des hypertonies oculaires.
- La mise en relation avec les données de l'enquête menée en 2003.

Critères d'inclusion

Tous les patients présentant un glaucome ou une HTO se présentant à une consultation d'ophtalmologie le jour donné étaient inclus dans l'enquête, s'ils remplissaient les conditions suivantes:

- âge supérieur ou égal à 18 ans,
- diagnostic d'un glaucome, ou d'HTO déjà établis au moment de la consultation.
- a été informé sur l'enquête et a donné un accord verbal pour l'utilisation de données le concernant.

ECRHS - EUROPEAN COMMUNITY RESPIRATORY HEALTH SURVEY

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Leynaert Benedicte, U 700
Pin , PNEUMOLOGIE INFANTILE DÉPARTEMENT DE PÉDIATRIE
Neukirch , U 700

Organisme(s) responsable(s) :
Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : Étudier chez l'adulte en population générale, l'évolution de la fonction pulmonaire, et la survenue et l'évolution avec l'âge, de l'asthme allergique et non allergique, et de la broncho-pneumopathie chronique obstructive (BPCO).

Objectifs secondaires :

- Étudier la survenue et l'évolution avec l'âge des allergies respiratoires et de la BPCO chez des hommes et des femmes issus de la population générale et rechercher les associations avec des facteurs environnementaux et liés au mode de vie en prenant en compte les interactions entre ces facteurs et d'autres déterminants personnels et biologiques.
- Rechercher les associations entre la sensibilisation aux allergènes (atopie), les allergies respiratoires et le déclin accéléré de la fonction pulmonaire et le développement de la BPCO.
- Étudier l'histoire naturelle (incidence, rémission, sévérité) de l'asthme allergique et non allergique selon l'âge et le sexe.
- Évaluer les effets de l'obésité et l'intérêt de la perte de poids et de l'activité physique sur la sévérité de l'asthme et le déclin de la fonction pulmonaire, et rechercher le rôle des hormones sexuelles et des hormones liées à l'obésité telles que la leptine.

Critères d'inclusion

Hommes et femmes de la population générale âgés de 20 à 44 ans en 1990-92

HID - ETUDE TRANSVERSALE RÉPÉTÉE : HANDICAP, INCAPACITÉ, DÉPENDANCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Boutron Isabelle, Département Epidémiologie, Biostatistique et Recherche Clinique INSERM, U738

Organisme(s) responsable(s) :

AP-HP - Assistance Publique - Hôpitaux de Paris Hôpital Bichat

Insee - Institut national de la statistique et des études économiques

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Détermine les conséquences des problèmes de santé sur l'intégrité physique, la vie quotidienne et la vie sociale des personnes.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- enquêté par «vie quotidienne et santé»
- personne âgée ou handicapée

ASSESS - ETUDE LONGITUDINALE SUR L'EVALUATION DE L'ATTEINTE SYSTÉMIQUE ET DE L'ÉVOLUTION DES PATIENTS ATTEINTS DE SYNDROME DE SJÖGREN PRIMITIF

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Gottenberg Jacques-Eric, U1109 Immuno-rhumatologie moléculaire

Organisme(s) responsable(s) :

CHU Strasbourg

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Déterminer pour la première fois de manière prospective, la prévalence et les facteurs de risque de complications systémiques et de lymphomes au cours du syndrome de Sjögren primitif.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- adulte
- patient dans un centre tertiaire des maladies autoimmunes

ADEOS - ETUDE TRANSVERSALE CHEZ DES FEMMES TRAITÉES POUR OSTÉOPOROSE POST-MÉNOPAUSE : CONCEPTION ET VALIDATION D'UNE ÉCHELLE DE MESURE DE L'ADHÉSION

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Finaliser et valider un instrument auto-administré développé pour évaluer l'adhésion au traitement de l'ostéoporose post-ménopausique

Critères d'inclusion

Femme ;

Âgée de plus de 50 ans ;

Patiente à qui a été prescrit au cours des six mois précédant la date de début des inclusions un des traitements de l'ostéoporose suivants :

bisphosphonates, modulateurs sélectifs des récepteurs aux oestrogènes (SERM), ou ranélate de strontium ;

Patiente maîtrisant le français et ayant les aptitudes cognitives et fonctionnelles nécessaires pour remplir seule les autoquestionnaires inclus dans l'étude ;

Patiente informée et ayant donné son consentement oral pour participer à cette étude

B009 - ETUDE LONGITUDINALE SUR L'UTILISATION DE LA DROTRÉCOGINE ALPHA ACTIVÉE (XIGRIS®) EN FRANCE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Laboratoire , Eli Lilly France

Organisme(s) responsable(s) :

Eli Lilly

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Objectif principal : évaluer la mortalité à 1 mois (28 jours et 31 jours) des patients atteints de sepsis sévère et traités par drotrécogine alfa (activée) en réanimation et décrire les causes de décès.

Objectifs secondaires : caractéristiques des patients et conditions de l'utilisation.

Critères d'inclusion

Tous les patients adultes traités par drotrécogine alfa (activée) en France dans le cadre de l'utilisation usuelle dans des services de réanimation.

- BAROMÈTRE SANTÉ

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- Suivre l'évolution dans le temps de certains indicateurs fondamentaux sur les comportements et les attitudes en matière de santé sur l'ensemble de la population
- Suivre les évolutions de manière fine par tranche d'âge, sexe, sous-populations... grâce à la taille importante de l'échantillon
- Nourrir les différents programmes de l'INPES d'information sur les comportements, l'opinion et les attitudes en matière de santé ainsi que sur les déterminants (facteurs associés) de ces opinions, attitudes et comportements
- Étudier, grâce à la taille importante d'échantillon, les spécificités de sous-populations (jeunes, personnes âgées, étudiants, chômeurs...) et les comportements rares
- Étudier les liens entre les représentations et les comportements en matière de santé (ce qui distingue les baromètres des autres enquêtes santé, c'est qu'elles sont des enquêtes sur les pratiques de prévention et les modes de vie en ce qu'ils ont un lien avec la santé. On ne cherche pas à mesurer précisément l'état de santé. Une part importante du questionnaire concerne des sujets sensibles comme les addictions, la santé mentale, les comportements sexuels...)
- Être complémentaire avec les autres grandes enquêtes de santé (éviter la redondance, rechercher la cohérence), dans un souci collaboratif
- Participer, grâce à la taille importante d'échantillon, à la production de données régionales, en lien avec les ORS
- Dans la dimensions étude / observation il y a aussi l'idée de servir de point d'appui à l'évaluation des politiques publiques
- Participer à l'évaluation des politiques publiques : indicateurs de suivi de la loi Santé Publique, évaluation des plans gouvernementaux (ex.: plan addictions, plan santé mentale, bien vieillir...)

Critères d'inclusion

Interrogation de personnes appartenant à des ménages:

- équipés d'un téléphone filiaire (liste blanche, orange ou rouge)
- équipé uniquement d'un téléphone portable
- et étant en dégroupage total

- ETUDE CAS-TÉMOIN SUR LA GÉNÉRATION D'ÉMOTIONS NÉGATIVES "BOTTOM-UP" ET "TOP-DOWN" ET SON IMPACT SUR LA FORMATION DE LA MÉMOIRE PARMIS DES ADOLESCENTS SAINS ET TRAUMATISÉS

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Guillery-Girard Bérengère, INSERM U1077

Organisme(s) responsable(s) :

CHU Caen

Université de Caen

INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

L'objectif de l'enquête est d'une part de caractériser les processus "bottom-up" et "top-down" dans la génération des émotions et leur effet sur l'attention et la mémoire, et d'autre part d'étudier par le biais d'une enquête cas-témoin chez des adolescents traumatisés présentant ou non un biais d'attention l'impact différentiel des troubles de l'attention sur la mémoire.

Critères d'inclusion

- Présenter un trouble de stress post-traumatique sans facteur de stress depuis au moins un an
- Ne pas être atteint d'autres troubles neurologiques, psychiatriques ou de troubles de l'apprentissage
- Ne pas présenter de handicap intellectuel
- Ne pas recevoir de médicaments
- Avoir le français comme langue maternelle
- Avoir signé le formulaire de consentement (parents et enfants)

- COHORTE DE PATIENTS SOUFFRANT DE DÉPRESSION : EFFETS TOXIQUES SUR LA FONCTION CÉRÉBRALE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Falissard Bruno , Inserm U1018 ? Centre for Research in Epidemiology and Population Health ? Team: Gender, Sexual and Reproductive Health

Corruble Emmanuelle, INSERM U669 BICETRE UNIVERSITY HOSPITAL ? PSYCHIATRIC DEPARTMENT

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM ? National Institute of Health and Medical Research

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Evaluer l'impact de la dépression sur fonctionnement de l'hippocampe.

Critères d'inclusion

Patients ambulatoires des médecins tirés au sort qui:

- satisfont les critères du DSM-IV pour trouble dépressif majeur sur des critères cliniques d'évaluation
- ont été testés pour un retard de mémoire, au cours de deux visites de plusieurs semaines d'intervalle.

CESAME - COHORTE DE PATIENTS ATTEINTS D'UNE MICI (MALADIES DE CRONH, RECTOCOLITE HÉMORRAGIQUE, ET COLITE INDÉTERMINÉES)/SUR-RISQUE DE LYMPHOME ASSOCIÉ À L'UTILISATION D'IMMUNOSUPRESSEURS (IS)

Mise à jour : 01/12/2017

Responsable(s) :

Beaugerie Laurent, UMRS-S 707

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de Santé et Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : Tester par une étude de cohorte en population l'hypothèse d'un sur-risque de lymphome associé à l'utilisation d'immunosupresseurs (IS) au cours de maladies inflammatoires chroniques de l'intestin (MICI).

Objectif secondaire : évaluer

- Risque relatif associé aux traitements par IS a l'ensemble des cancers, évaluer les taux standardisés d'incidence de l'ensemble des autres cancers observés au cours d'une MICI ;
- Sur-risque de cancer colo-rectal lié à l'inflammation colique étendue et ancienne au cours de la recto-colite hémorragique (RCH) et de la maladie de Crohn ;
- Sur-risque d'adénocarcinome iléal lié à l'inflammation chronique iléale au cours de la maladie de Crohn ;
- Évaluation de la mortalité des malades atteints d'une MICI et des facteurs de risques ;
- Rôle protecteur des salicyles, grossesse et syndromes malformatifs.

Critères d'inclusion

Sujets atteints d'une MICI (maladies de Cronh, rectocolite hémorragique, et colite indéterminées) définies selon les critères de diagnostics habituels, et vus en consultation au moins une fois entre mai 2005 et mai 2006 .

TROPHEE - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRISE EN CHARGE AU LONG COURS PAR LES MÉDECINS GÉNÉRALISTES DES PATIENTS PRÉSENTANT DES SYMPTÔMES D'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

LABORATOIRE GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

décrire le schéma de prise en charge au long cours par les médecins généralistes des patients présentant des symptômes d'HBP en France

Critères d'inclusion

Homme ;

? Âgé de plus de 50 ans ;

? Patient avec un diagnostic d'HBP depuis au moins un an ;

? Patient actuellement traité par au moins un des traitements contre les symptômes de l'HBP : alpha-bloquants, Inhibiteurs de

la 5-alpha réductase, Phytothérapie (Pygeum africanum, Serenoa repens) ;

? Patient maîtrisant le français et ayant les aptitudes cognitives et fonctionnelles nécessaires pour remplir seul le questionnaire

papier inclus dans l'étude ;

? Patient informé et ayant donné son consentement oral pour participer à cette étude.

EPIMAN-II-MILLE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS HOSPITALISÉS ET PRÉSENTANT UNE MANIE AIGUË APPARTENANT À UN TROUBLE BIPOLAIRE PRIMAIRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Hantouche Elie, Centre de l'Humeur, département de psychiatrie adulte, hôpital Pitié-Salpêtrière
Azorin Jean-Michel

Organisme(s) responsable(s) :

Centre des Troubles Anxieux et de l'Humeur - CTAH

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Démontrer l'influence des tempéraments sur l'expression de la manie ; notamment un lien entre la manie mixte et le tempérament dépressif.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- majeur
- hospitalisé et présentant une manie aiguë appartenant à un trouble bipolaire primaire

O-PREDICT - OBSERVATOIRE DE LA PRISE EN CHARGE ET DE L'ÉVALUATION DU RISQUE D'INSUFFISANCE CARDIAQUE CHEZ LES PATIENTS HYPERTENDUS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Hagège Albert, Inserm U 633Pôle cardiovasculaire, hôpital européen Georges-Pompidou

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer les composantes du risque d'insuffisance cardiaque chez des patients hypertendus vus en médecine générale.

Comparer les estimations par le médecin du risque d'insuffisance cardiaque et du risque cardiovasculaire global par rapport au risque calculé par des échelles validées.

Évaluer la concordance entre ces deux estimations.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- adulte
- patient hypertendu sans insuffisance cardiaque vu en consultation

I-NORM - ÉTUDE TRANSVERSALE DE LA PRISE EN CHARGE EN MÉDECINE GÉNÉRALE DES PATIENTS HYPERTENDUS NON NORMALISÉS PAR UNE BITHÉRAPIE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :
Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Étude de la prise en charge en médecine générale des patients hypertendus non normalisés par une bithérapie

Critères d'inclusion

Registre : Patient adulte, vu en consultation, suivi pour HTA, connu depuis plus de 3 mois, traité par bithérapie libre ou fixe pour son HTA, bithérapie initiée par le médecin participant ou le spécialiste correspondant.

Etude : pt du registre, HTA non contrôlée (PAS supérieure à 140 mmhg et /ou PAD supérieure 90mmhg pt tout venant ou PAS supérieure 130 mmhg et /ou PAD supérieure 80mmhg et diabétique ou insuffisant rénal), ne participant pas à essai clinique

MANIF-2000 PUIS MANIF-2 - ETUDE LONGITUDINALE DE PERSONNES SÉROPOSITIVES POUR LE VIH CONTAMINÉES PAR USAGE DE DROGUES INTRAVEINEUSES : ÉTUDE PROSPECTIVE À MARSEILLE, AVIGNON, NICE ET EN ILE-DE-FRANCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Carrieri Maria-Patrizia, ORS PACA - INSERM U912
Obadia Yolande, ORS PACA

Organisme(s) responsable(s) :
OBSERVATOIRE REGIONAL DE LA SANTE PACA

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Objectif général : MANIF 2000 est une cohorte composée de patients séropositifs pour le VIH-1 qui ont tous été contaminés par le biais d'une toxicomanie intraveineuse. Les patients devaient disposer d'un taux de CD4 initial supérieur à 300/mm³. Le but initial de cette étude était de comparer l'évolution de la maladie VIH selon que les patients étaient des toxicomanes toujours actifs, substitués ou abstinents. Les modifications intervenues dans l'histoire de la maladie VIH avec la diffusion des combinaisons

thérapeutiques hautement actives et dans la prise en charge des toxicomanes avec la diffusion de la substitution par buprénorphine, ont amené à revoir cet objectif. MANIF 2000 est devenue une cohorte d'observation des comportements s'intéressant notamment aux risques sexuels et liés à la toxicomanie, mais aussi à l'observance thérapeutique et à l'interaction entre substitution et traitement.

Objectifs secondaires :

- Déterminer l'impact de la dépression et de l'observance au traitement VIH sur la progression clinique ;
- Déterminer l'impact de la rétention du traitement de substitution sur le succès virologique.

Critères d'inclusion

Patients séropositifs pour le VIH-1 ou VIH-2 contaminés par le biais de toxicomanie intraveineuse ayant des CD4 initiaux supérieurs à 300/mm³ et en stade clinique A ou B.

YOUNG-THYR - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LES FACTEURS DE RISQUE DU CANCER DIFFÉRENCIÉ DE LA THYROÏDE CHEZ LE SUJET JEUNE DANS L'EST DE LA FRANCE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

De Vathaire Florent, Equipe 3 Épidémiologie des cancers : radiocarcinogénèse et effets iatrogènes des traitements UMR 1018 Center for research in epidemiology and population health (CESP)

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale - INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Mettre en évidence les facteurs environnementaux et génétiques qui pourraient contribuer à la survenue du cancer différencié de la thyroïde chez l'enfant et le sujet jeune.

Étudier les conséquences potentielles de l'accident de Tchernobyl.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- résident dans l'Est de la France

SPRIK - ETUDE TRANSVERSALE SUR LES ENFANTS DE MOINS DE 5 ANS CONSULTANT POUR GASTROENTÉRITE AIGÛE : ÉVALUATION DE L'IMPACT DES GASTROENTÉRITES À ROTAVIRUS (GERV) EN EUROPE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :
Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Estimer l'incidence des GERV conduisant à consulter un médecin généraliste ou un pédiatre au sein d'une population surveillée d'enfants de moins de 5 ans.

Critères d'inclusion

Tout enfant de moins de 5 ans issu de la population surveillée qui consultera spontanément un centre investigateur pour une gastroentérite aiguë

LAPS - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTES ATTEINTES D'UN CANCER DU SEIN, TRAITÉES PAR LAPATINIB DANS LE CADRE D'UNE ATU : DESCRIPTION DU PARCOURS DE SOIN ET ÉVOLUTION CLINIQUE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :
Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :
Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire le parcours de soins des patients ayant un cancer du sein ayant reçu ou/et recevant un traitement par lapatinib sous ATU

Critères d'inclusion

Patient ayant reçu lapatinib pour le traitement d'un cancer du sein dans le cadre d'une ATU entre le 1er janvier 2007 et 3 mois avant le début de l'étude

EVASCAN - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS

PRÉSENTANT UNE CORONAROPATHIE SUSPECTÉE OU CONNUE, STABLE OU STABILISÉE ET NÉCESSITANT UNE CORONAROGRAPHIE : ÉVALUATION MÉDICO-ÉCONOMIQUE DU SCANNER MULTICOUPE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Durand-Zaleski Isabelle, Directrice de l'Unité de recherche clinique en économie de la santé d'Ile-De-France
Responsable du service de Santé Publique (Groupe hospitalier Albert Chenevier- Henri Mondor)

Darlington Meryl, Économiste de la santé de l'Unité de recherche clinique en économie de la santé d'Ile-De-France

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Valider la valeur diagnostique du scanner coronaire multicoupe dans une population de patients stables ressentant des douleurs thoraciques évoquant une coronaropathie et chez lesquels une coronarographie est nécessaire.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- adulte
- patient présentant une coronaropathie suspectée ou connue, stable ou stabilisée et nécessitant une coronarographie avec la possibilité de la différer d'au moins 48 heures.

IDAŁGIA - ETUDE TRANSVERSALE SUR LES FACTEURS PRÉDICTIFS DE LA DOULEUR INDUITE PAR LES GESTES EN RHUMATOLOGIE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Payen-Champenois Catherine, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol Myers Squibb (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Evaluer la fréquence des différents types de gestes et l'intensité de douleur associée
Évaluer les différentes approches thérapeutiques préventives et curatives de la douleur liée aux gestes en rhumatologie

Critères d'inclusion

Pour l'observatoire des gestes: patient adulte consultant en rhumatologie pour lequel le rhumatologue juge nécessaire la réalisation immédiate d'un geste à visée diagnostique ou thérapeutique

Pour la partie Etude: patient éligible dans l'Observatoire pour lequel le rhumatologue a prévu ou juge nécessaire la réalisation immédiate, au cours de la présente consultation, d'un geste unique (ponction et/ou infiltration unilatérale ou une infiltration du rachis lombaire).

ELCAPA - ETUDE LONGITUDINALE "ELDERLY CANCER PATIENTS" : IMPACT DE L'EVALUATION GÉRIATRIQUE APPROFONDIE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Paillaud Elena, Médecine gériatrique - Albert Chenevier

Organisme(s) responsable(s) :

CHU Henri Mondor, AP-HP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

L'objectif général d'ELCAPA est de voir l'impact des éléments de l'Evaluation Gériatrique Approfondie sur les changements du traitement oncologique prévu et de rechercher la fréquence de non-réalisation du plan de traitement anti-cancéreux (avec les causes de non réalisation) et les facteurs de risque associés.

Critères d'inclusion

Patients âgés de 70 ans et plus, atteints de cancer, adressés à la consultation d'onco-gériatrie d'Henri Mondor/ Paul Brousse et ayant bénéficié d'une évaluation gériatrique approfondie (EGA)

CASTOR - ETUDE LONGITUDINALE DE COMPARAISON DU TAUX D'HOSPITALISATION POUR BRONCHIOLITE À VIRUS RESPIRATOIRE SYNCYTIAL (VRS) ENTRE LES ENFANTS PRÉMATURÉS NÉS À 32 SEMAINES OU MOINS D'ÂGE GESTATIONNEL SANS DYSPLASIE BRONCHO-PULMONAIRE ET DES ENFANTS NÉS À TERME

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Miloradovich Tatiana, Abbott France

Organisme(s) responsable(s) :
Abbott France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Comparer le taux d'hospitalisation pour bronchiolite à VRS entre des enfants prématurés nés à ≤ 32 semaines d'âge gestationnel sans dysplasie broncho-pulmonaire (DBP) et des enfants nés à terme, suivis pendant la saison de VRS 2008-2009

Critères d'inclusion

- Tous âgés de moins de 6 mois en début de saison épidémique à VRS
- Grands Prématurés : nés à 32 semaines d'âge gestationnel (SAG) ou moins, sans Dysplasie Broncho-Pulmonaire (DBP)
- Nés à Terme : nés entre 39 et 41 SAG

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR UNE POPULATION GÉNÉRALE DE PLUS DE 50 ANS : ÉVALUATION DU RISQUE CARDIOVASCULAIRE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :
Piedbois Pascal
Thomas-Delecourt Florence, AstraZeneca

Organisme(s) responsable(s) :
ASTRAZENECA

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Evaluer la corrélation entre le risque cardiovasculaire estimé par le médecin et le risque cardiovasculaire théorique

Critères d'inclusion

Adultes de 50 ans et plus

- ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS SOUFFRANT DE DEPRESSION SÉVÈRE : ÉTUDE DE L'IMPULSIVITÉ

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive

Corruble Emmanuelle, INSERM U669 CHU DE BICETRE - SERVICE DE PSYCHIATRIE

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier la relation entre dépression sévère et impulsivité et le rôle de cette impulsivité dans les tentatives de suicide.

Critères d'inclusion

Patients nouvellement hospitalisés pour motif de dépression majeure (DSM-IV)

Critères d'exclusion: troubles bipolaires, troubles schizophréniques, abus d'alcool ou de drogue, troubles neurologiques.

ISAAC - INTERNATIONAL STUDY OF ASTHMA AND ALLERGIES IN CHILDHOOD IN FRANCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Annesi-Maesano Isabella, U1136 INSTITUT PIERRE LOUIS D'ÉPIDÉMIOLOGIE ET DE SANTÉ PUBLIQUE (IPLESP)

Organisme(s) responsable(s) :

Institut national de la santé et de la recherche médicale - Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Dresser une cartographie de la prévalence mondiale des maladies allergiques infantiles et de préciser, par la comparaison de groupes de population contrastés du fait d'une prévalence particulièrement forte ou faible, les facteurs de risque de ces affections.

L'étude ISAAC comporte trois phases :

La phase I a pour but de déterminer, grâce à l'utilisation d'un questionnaire simple et éventuellement aussi d'un vidéo questionnaire (dans le cas de l'asthme), la prévalence de l'asthme, de la rhinite allergique et de l'eczéma dans des échantillons représentatifs d'enfants appartenant à deux tranches d'âge : 13-14 ans (obligatoire pour tous les centres) et 6-7 ans (facultatif).

La phase II, a pour objectif de préciser, grâce à l'étude plus approfondie de groupes de population sélectionnés en raison d'un taux de prévalence d'allergies particulièrement élevé ou faible lors de la phase I, les facteurs de risque des maladies allergiques et les modalités de leur prise en charge.

La phase III vise à étudier l'évolution de la prévalence des allergies.

À cet effet, le protocole de la phase I sera répété dans les zones ayant participé à cette phase.

Critères d'inclusion

- enfant scolarisé en primaire
- âgé entre 8 et 13 ans

ARISTOTE - ÉTUDE LONGITUDINALE SUR L'UTILISATION D'ARIXTRA® 2.5 MG EN PRATIQUE COURANTE : SURVENUE DES ÉVÉNEMENTS THROMBOEMBOLIQUES VEINEUX (ETV) ET DES SAIGNEMENTS MAJEURS APRÈS UNE INTERVENTION DE CHIRURGIE ORTHOPÉDIQUE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

? Décrire les conditions réelles d'utilisation d'ARIXTRA® 2,5 mg en pratique courante après une intervention de chirurgie orthopédique.

? Observer la fréquence de survenue des ETV au cours des 6 semaines suivant l'initiation du traitement par ARIXTRA® 2,5 mg.

? Observer la fréquence de survenue des saignements majeurs au cours des 6 semaines suivant l'initiation du traitement par ARIXTRA® 2,5 mg.

Critères d'inclusion

? Patients âgés d'au moins 18 ans.

? Patients hospitalisés en chirurgie orthopédique et pour lesquels un traitement par ARIXTRA® 2,5 mg est initié.

ISICA - ÉTUDE CAS-TÉMOINS SUR L'ÉVALUATION DU RISQUE DE CANCER DU SEIN ASSOCIÉ À L'UTILISATION DES DIFFÉRENTES INSULINES

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Abenhaim Lucien

Grimaldi-Bensouda Lamiae, C121-SC of Vie-Pharma fourth group; U657 Pharmacoepidemiology and Evaluation of the Impact of Health Products on the Population?Pasteur Institute

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-Aventis

La-Ser

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

L'objectif est d'étudier l'utilisation de différentes insuline (durée de l'exposition, doses administrées) et son possible lien avec l'augmentation du risque de cancer du sein.

Critères d'inclusion

Pour les cas :

- Diagnostic de cancer du sein entre le 1er janvier 2008 et le 30 juin 2009
- Diabète confirmé par le patient et les dossiers d'anesthésie

Pour les témoins :

- Absence de cancer du sein
- Diabète confirmé par le patient et les dossiers d'anesthésie

EMA - ÉTUDE LONGITUDINALE SUR LA RELATION ENTRE CRAVING ET TEMPS DE RÉACTION DANS LA DÉSINTOXICATION À L'ALCOOL. : UTILISATION DE L'ÉVALUATION ÉCOLOGIQUE MOMENTANÉE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe:
Genre, Santé sexuelle et Reproductive
Lukasiewicz Michael

Organisme(s) responsable(s) :
INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Utiliser l'EMA (Evaluation Ecologique Momentanée) pour tester la relation entre le temps de réaction et le craving pendant la désintoxication alcoolique.

Décrire l'intensité, la fréquence et les facteurs prédictifs de craving, avec un enregistrement simultané d'autres états affectifs.

Critères d'inclusion

Dépendance à l'alcool (évaluation DSM-IV), hospitalisation pour désintoxication à l'alcool, âge compris entre 18 et 65 ans.

Les critères d'exclusion: autres abus de substances (à l'exception du tabac), diagnostic psychiatrique ou handicaps physiques incompatibles avec l'utilisation / compréhension de l'EMA, et l'absence de consentement verbal.

MDG 2007 - ENQUÊTE TRANSVERSALE SUR LES MODES DE GARDE ET D'ACCUEIL DES JEUNES ENFANTS - FRANCE MÉTROPOLITAINE - 2007

Mise à jour : 01/11/2017

Responsable(s) :
Legendre Emilie

Organisme(s) responsable(s) :
La Direction de la recherche, des études, de l'évaluation et des statistiques (DREES)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Recenser les différentes solutions de garde adoptées par les parents et comprendre la manière dont ils arrivent à concilier leurs vies professionnelle et familiale

Critères d'inclusion

Ménages de France métropolitaine ayant au moins un enfant de moins de 7 ans et demi (nés le 1er mai 2000 et après).

CARDIORENAL - COHORTE DE PATIENTS À RISQUE CARDIOVASCULAIRE ÉLEVÉ : OBSERVATOIRE DU RISQUE CARDIOVASCULAIRE ET RENAL CHEZ DES PATIENTS HYPERTENDUS À HAUT RISQUE CARDIOVASCULAIRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb France (BMS)
Sanofi Aventis

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Évaluer, sur une cohorte de patients à risque cardiovasculaire élevé selon la définition de l'ANAES et suivis en médecine de ville, l'incidence des événements cardiovasculaires majeurs (IDM, AVC et décès cardiovasculaires) en fonction des différentes sous-classes de risque définies par l'ANAES dans le niveau à "risque élevé"

Critères d'inclusion

H/F adultes, vus en consultation ambulatoire par des médecins généralistes et cardiologues, présentant une HTA essentielle traitée, ou telle que PAS/PAD > 140/90 mmHg en l'absence de traitement, suivis de façon habituelle par le médecin enquêteur

EVA: ETUDE VIEILLISSEMENT ARTÉRIEL - COHORTE DE SUJETS ÂGÉS: ÉTUDE DU VIEILLISSEMENT VASCULAIRE, DÉCLIN DES FONCTIONS CÉRÉBRALES ET COGNITIVES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Berr Claudine, U 888

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : étudier par un suivi longitudinal le vieillissement vasculaire, le déclin des fonctions cérébrales et cognitives, et les facteurs associés.

Objectif secondaire : déterminer la place de facteurs de risque biologiques liés au stress oxydatif dans le vieillissement cérébral

Critères d'inclusion

Sujets des deux sexes nés entre 1922 et 1932 (59 -71 ans à l'inclusion), inscrits sur les listes électorales de Nantes, maîtrisant la langue française, résidant à Nantes.

- ETUDE LONGITUDINALE INTERVENTIONNELLE SUR LES EFFETS DE LA CHAÎNE LONGUE OMEGA-3 DE L'ACIDE DOCOSAHEXAÉNOÏQUE SUR LES FONCTIONS PLAQUETTAIRES ET L'ÉTAT REDOX

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Vidal Hubert, U1060

Véricel Evelyne, U1060

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Déterminer les effets de l'augmentation des apports en acide docosahexaénoïque sur la fonction plaquettaire et le stress oxydant dans un groupe de volontaires sains de sexe masculin.

Critères d'inclusion

Volontaires sains de sexe masculin

- ETUDE TRANSVERSALE EN POPULATION GÉNÉRALE SYNDROME MÉTABOLIQUE ET ALTÉRATION DE LA FONCTION VENTILATOIRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Leone Nathalie, U700, Faculté de Médecine Xavier Bichat, Université Denis Diderot

Organisme(s) responsable(s) :

Institut national de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Étudier les risques de détérioration de la fonction ventilatoire en fonction d'un syndrome métabolique.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé entre 16 et 96 ans
- vivant à Paris

BBMM EN POITOU-CHARENTES - COHORTE DE COLLÉGIENS DE LA RÉGION POITOU-CHARENTES: BIEN BOUGER - MIEUX MANGER EN POITOU-CHARENTES

Mise à jour : 01/06/2020

Responsable(s) :

Giraud Julien, Observatoire Régional de la Santé de Poitou-Charentes

Roux , MÉDECIN CONSEILLER DU RECTEUR DE POITIERS

Organisme(s) responsable(s) :

Rectorat de Poitiers

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : interrompre l'augmentation de la prévalence du surpoids et de l'obésité chez les collégiens de la région Poitou-Charentes suivis de la 6e à la 3e.

Objectifs secondaires :

- estimer la prévalence du surpoids et de l'obésité des collégiens en 6e puis en 3e (n + 4) ;
- évaluer la pratique physique et sportive et le temps de pratique des collégiens en 6e puis en 3e (n + 4) ;
- évaluer la structure des repas et la consommation alimentaire à partir du rappel des 24 h d'après les

repères PNNS.

Critères d'inclusion

Collégiens de 32 établissements engagés volontaires actifs (2 classes engagées par établissements) pour participer au programme d'actions,

Collégiens de 32 établissements autres tirés au sort (2 classes par établissements)

ENGELA - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LA FRÉQUENCE DES TUMEURS HÉMATOPOÏÉTIQUES CHEZ LES PROCHES DE PATIENTS ATTEINTS DE TUMEURS LYMPHOÏDES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Clavel Jacqueline

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Analyser la relation entre les tumeurs lymphoïdes et les antécédents familiaux de cancer.

Critères d'inclusion

- homme ou femme

- âgé entre 18 et 75 ans

PASS-ARTHROSE - INTÉRÊT, EN MÉDECINE GÉNÉRALE, DE L'UTILISATION DE NOUVEAUX CONCEPTS POUR L'ÉVALUATION DE LA RÉPONSE AU TRAITEMENT ANTALGIQUE, CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS D'ARTHROSE DES MEMBRES INFÉRIEURS.

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

VIGNAL Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Déterminer, chez les patients souffrant d'arthrose des membres inférieurs, le pourcentage de patients trouvant leur douleur « acceptable » au repos et au mouvement, après une semaine de traitement, selon le concept du PASS (Patient Acceptable Symptomatic State).

Critères d'inclusion

Les patients doivent :

- ? être ambulatoires,
- ? être âgés de 50 ans et plus,
- ? consulter pour une gonarthrose et/ou une coxarthrose définie selon les critères cliniques ou radiologiques de l'American College of Rheumatology,
- ? être symptomatiques avec une douleur supérieure ou égale à 3 sur une échelle numérique de douleur de 0 à 10, au repos ou au mouvement, dans les 24 heures précédant l'entrée dans l'étude,
- ? nécessiter la prise d'un traitement antalgique pendant une durée d'au moins une semaine,
- ? être capables et accepter de compléter un questionnaire d'auto-évaluation,
- ? accepter de participer à l'étude.

DRIM - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA DISPOSITION À LA RECHERCHE DANS L'INTERREGION RHÔNE-ALPES DES MÉDECINS GÉNÉRALISTES

Mise à jour : 01/09/2019

Responsable(s) :

Letrilliart Laurent, Département de médecine générale

Organisme(s) responsable(s) :

Université de Lyon 1

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer la disposition des médecins généralistes à participer à des projets de recherche ainsi que leurs attentes.

Critères d'inclusion

Médecins généralistes de la région Rhône-Alpes

- ETUDE TRANSVERSALE SUR LES INDICATEURS EN SANTÉ MENTALE POUR LA PLANIFICATION DES SOINS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Kovess-Masfety Viviane, INSERM U705 et U669

Organisme(s) responsable(s) :

Université Paris Descartes EHESP Hotel Dieu, Parvis Notre Dame 75004 Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- Au moyen d'une enquête épidémiologique spécifique, produire des indicateurs simples permettant une meilleure répartition des ressources en fonction des besoins.

Objectifs spécifiques:

- Mettre en évidence les différents problèmes de santé mentale et leurs facteurs de risque.
- Recueillir des données pour suivre ces problèmes de santé mentale.
- Étudier l'accès aux soins en cas de problème de santé mentale (médicaments/psychothérapies)

Critères d'inclusion

Tout individu âgé de plus de 18 ans de ces 4 régions (Ile de France, Haute Normandie, Lorraine, Rhône Alpes) vivant dans un ménage avec un téléphone fixe ou un téléphone mobile sans téléphone fixe (mono équipé portable).

- BAROMÈTRE CANCER

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Beck François

Gautier Arnaud

Organisme(s) responsable(s) :

Institut national de prévention et d'éducation pour la santé (INPES)

Institut national du Cancer (INCa)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer les comportements, les pratiques de dépistage, les représentations sur les soins, les attitudes et les connaissances des individus résidant en France en matière de cancer.

Critères d'inclusion

Interrogation de personnes appartenant à des ménages:

- équipés d'un téléphone filaire (liste blanche, orange ou rouge) avec numéro géographique (01 à 05)
- équipés uniquement d'un téléphone portable
- équipés d'un téléphone portable et d'un téléphone filaire en dégroupage total avec numéro en 08 ou 09

REAL.FR - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS DU RÉSEAU SUR LA MALADIE D'ALZHEIMER

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Vellas Bruno, Inserm U 1027

Organisme(s) responsable(s) :

CHU de Toulouse

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Assurer un suivi régulier du patient et de son entourage afin d'évaluer les aspects cognitifs et non cognitifs de la maladie.

Analyser les modes de recours et de prise en charge médicamenteuse et non médicamenteuse de la personne âgée atteinte d'une MA sur un échantillon national dans des contextes diversifiés sur le plan socioculturel. Identifier les éventuels dysfonctionnements dans la prise en charge, comme les hospitalisations répétées ou les institutionnalisations réalisées en urgence.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- patient présentant une démence de type Alzheimer

IMPACT - ÉTUDE DE RECHERCHE DES DÉTERMINANTS DE NON CONTRÔLE DE LA PRESSION ARTÉRIELLE CHEZ DES PATIENTS HYPERTENDUS TRAITÉS EN SURPOIDS OU OBÈSES PAR RAPPORT À DES PATIENTS HYPERTENDUS TRAITÉS DE POIDS NORMAL

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Vignal Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Rechercher les déterminants du non-contrôle de la pression artérielle chez des patients hypertendus traités en surpoids ou obèses par rapport à des hypertendus traités de poids normal

Critères d'inclusion

Homme ou femme, Agé(e) de plus de 18 ans, Présentant une hypertension artérielle (HTA) essentielle traitée depuis au moins 1 an, Ayant un IMC < 25 kg/m² pour les patients de poids normal, Ayant un IMC ? 25 kg/m² pour les patients en surpoids ou obèses

ARIANE - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS RECEVANT ARIXTRA® 2,5 MG (FONDAPARINUX SODIQUE) OU UNE HBPM (HÉPARINE DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE) EN THROMBO-PROPHYLAXIE VEINEUSE : CONDITIONS D'UTILISATION EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer et comparer en médecine générale le niveau de prescription de surveillance plaquettaire des patients recevant Arixtra® 2,5 mg (fondaparinux sodique) ou une HBPM (Héparine de Bas Poids Moléculaire) en thrombo-prophylaxie veineuse

Critères d'inclusion

? Patient âgé d'au moins 18 ans

? Patient alité ou de mobilité réduite

Patient pour lequel un traitement par ARIXTRA® 2,5 mg ou une HBPM est instauré dans le cadre d'une thrombo-prophylaxie veineuse

EDITH - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS DIABÉTIQUES DE TYPE 2 : MODALITÉS D'ÉDUCATION LORS DE L'INITIATION D'UNE INSULINOTHÉRAPIE EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Vignal Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

décrire les effets sur la glycémie à jeun à 1 mois des principales modalités d'éducation des patients diabétiques de type 2 lors de l'instauration d'une insulinothérapie en médecine générale

Critères d'inclusion

homme ou femme, âgé de plus de 18 ans, présentant un diabète de type 2 répondant aux critères de l'HAS, traité par antidiabétiques oraux à dose maximale (ou dose maximale tolérée le cas échéant), ayant nécessité l'adjonction d'une insuline basale initiée depuis au minimum 1 mois et au maximum 6 mois (+ 1 semaine) avant l'inclusion, revus 1 mois après l'initiation à l'insuline, lors d'une visite de routine entrant dans le cadre du suivi de son diabète, acceptant de participer à l'étude après information par le médecin observateur.

EULEV - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS AYANT INITIÉS UN TRAITEMENT PAR LÉVÉTIRACÉTAM : EFFICACITÉ ET UTILISATION DU LÉVÉTIRACÉTAM EN VIE RÉELLE

Mise à jour : 26/10/2017

Responsable(s) :

Fourrier-Reglat Annie, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen
Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Les objectifs de cette étude étaient de décrire les patients débutant un traitement par le lévétiracétam, les modalités de prescription et d'évaluer l'efficacité en situation réelle du lévétiracétam en terme de maintien du traitement pendant un an.

Critères d'inclusion

Patient ayant initié un traitement par lévétiracétam entre le 01/01/2005 et le 31/08/2005 ou entre le 01/01/2006 et le 31/08/2006 (que le traitement ait été poursuivi ou non), et n'ayant jamais été traité auparavant par lévétiracétam ; Patient acceptant de participer à l'étude ; Patient pouvant être suivi au cours des 12 mois à venir ; Patient ne participant pas à un essai thérapeutique (loi Huriet-Sérusclat).

EXTRA - OBSERVATOIRE DES MANIFESTATIONS EXTRA-ARTICULAIRES ET DE L'UVÉITE CHEZ LES PATIENTS PRÉSENTANT UNE SPONDYLARTHROPATHIE ET SUIVIS EN CONSULTATION DE RHUMATOLOGIE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Thibout Emmanuel

Organisme(s) responsable(s) :

Abbott

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Evaluation de la fréquence des manifestations extra articulaires et plus spécifiquement de l'uvéite chez des patients présentant une spondylarthropathie

Critères d'inclusion

Patients atteints d'une spondylarthropathie

- ENQUÊTE SUR L'IMPACT DES RAYONNEMENTS IONISANTS DES GONADES MÂLES SUR LA PROBABILITÉ DE GROSSESSE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Slama Remy, U823 Centre de recherche institut Albert Bonniot Équipe: Épidémiologie environnementale appliquée à la reproduction et à la santé respiratoire

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Déterminer les effets des rayonnements ionisants sur les fonctions reproductives masculines.
Évaluer les risques des rayonnements ionisants chez l'homme sur la probabilité de tomber enceinte.

Critères d'inclusion

- femme
- âgée entre 18 et 60 ans
- grossesse reconnue entre 1985 et 2000

ALIMADOS - ETUDE TRANSVERSALE DES COMPORTEMENTS ALIMENTAIRES CHEZ LES ADOLESCENTS

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Pardo Véronique

Organisme(s) responsable(s) :

Observatoire Cniel des Habitudes Alimentaires
Centre National de la Recherche Scientifique

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Comprendre les habitudes alimentaires des adolescents en considérant les différences culturelles et les métissages à l'œuvre aujourd'hui en France.

Critères d'inclusion

Etre agé de 12 à 19 ans et vivre dans la région Alsace ou Provence-Alpes-Côtes d'Azur.

- ETUDE LONGITUDINALE EN POPULATION GÉNÉRALE : DÉTECTION DE NODULE PULMONAIRE PAR BALAYAGE DE TOMOGRAPHIE CALCULÉE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Launoy Guy, Cancers et populations

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de Santé et Recherche Médicale

CHU Caen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Démontrer que la présence de nodules pulmonaires (via scanner) augmente le risque de développer un cancer des poumons.

Démontrer l'absence de relation entre l'exposition à l'amiante et le risque de développer un cancer des poumons.

Critères d'inclusion

- homme ou femme

- inactif ou retraité

TACTIC - ETUDE TRANSVERSALE DE SUJETS HYPERTENDUS : LES TABLEAUX CLINIQUES ET LEUR PRISE EN CHARGE EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Millet Véronique, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :

Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- Evaluer la répartition des trois tableaux cliniques de l'hypertension artérielle (hypertension familiale, métabolique ou vasculaire) en pratique de ville en 2005 chez les sujets traités ou non pour hypertension
- Evaluer la prise en charge des sujets hypertendus en fonction des différents tableaux cliniques d'hypertension (hypertension familiale, métabolique ou vasculaire) diagnostiquées par les médecins généralistes.

Critères d'inclusion

- Homme ou femme âgés de 18 ans et plus,
- Sujet hypertendu se présentant à la consultation quel qu'en soit le motif. L'investigateur devait inclure 4 patients comme suit :
- 2 sujets hypertendus traités pour leur hypertension de 60 ans ou plus
- 1 sujet hypertendu traité pour son hypertension de moins de 60 ans
- 1 sujet hypertendu non traité pour son hypertension depuis au moins 6 mois.
- Sujet acceptant de participer à l'enquête.

- ETUDE LONGITUDINALE SUR L'UTILITÉ DES TESTS IMMUNOLOGIQUES DE RECHERCHE DE SANG OCCULTE DANS LES SELLES POUR LE DÉPISTAGE DU CANCER COLORECTAL

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Launoy Guy, Cancers & Populations

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de Santé et Recherche Médicale

CHU Caen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Démontrer l'utilité des tests immunologiques de recherche de sang occulte dans les selles pour le dépistage du cancer colorectal.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé entre 50 et 74 ans

CONNECT - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRISE EN CHARGE DES SYNDROMES CORONAIRES AIGUS ET L'APPLICATION DES RECOMMANDATIONS INTERNATIONALES PENDANT ET À LA SORTIE DE LA PHASE HOSPITALIÈRE, EN FONCTION DE LA RÉALISATION OU NON D'UNE REVASCULARISATION CORONAIRE

PERCUTANÉE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier la prise en charge des syndromes coronaires aigus et l'application des recommandations internationales pendant et à la sortie de la phase hospitalière, en fonction de la réalisation ou non d'une revascularisation coronaire percutanée

Critères d'inclusion

Patient adulte hospitalisé en cardiologie pour SCA avec ou sans sus décalage du segment ST, sortant de l'hôpital le jour de la sélection

EFG SENIOR - ETUDE LONGITUDINALE CHEZ LES ADULTES DE PLUS DE 65 ANS CONSULTANT EN MÉDECINE GÉNÉRALE POUR INFECTION RESPIRATOIRE AIGÛE : ÉVALUATION DU FARDEAU DE LA GRIPPE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

LABORATOIRE GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire et comparer le fardeau des infections respiratoires aiguës (IRA) liées au virus de la grippe, en termes de morbidité et de consommation médicale, selon le statut vaccinal, chez les 65 ans et plus

consultant spontanément en médecine générale

Critères d'inclusion

? Patient de 65 ans et plus

? Patient présentant une infection respiratoire aiguë définie comme un tableau clinique associant une apparition brutale de signes respiratoires (toux, rhinite, coryza) avec un contexte infectieux aigu (fièvre, asthénie, céphalée, myalgie?), depuis moins de 48h.

? Pour les patients de 80 ans et plus, les tableaux cliniques peuvent associer d'autres signes généraux (confusion mentale, déshydratation, anorexie, troubles digestifs, malaise général, courbatures, céphalées) et respiratoires (de la rhinite à la pneumopathie)

TRAJAN - ETUDE TRANSVERSALE CHEZ DES PATIENTES ATTEINTES DE CANCER DU SEIN : ÉVALUATION DU PARCOURS DE SOINS

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Defossez Gautier, Unité d'épidémiologie, biostatistique et registre général des cancers de Poitou-Charentes

Organisme(s) responsable(s) :

CHU de Poitiers

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Identifier les déterminants associés aux délais d'accès aux traitements des patientes atteintes de cancer du sein en appliquant un algorithme informatique sur les données collectées en routine par le registre des cancers de la région Poitou-Charentes.

Critères d'inclusion

- femme
- âgée de 85 ans et plus
- résidant en Poitou-Charentes
- diagnostiquée entre 2008 et 2010 pour un cancer du sein infiltrant non métastatique
- prise en charge thérapeutique partielle ou complète en région Poitou-Charentes
- absence de traitement concomitant pour un autre cancer

ATHMOS - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ASTHMATIQUES : ÉVALUATION, EN PRATIQUE DE VILLE, DU CONTRÔLE DE L'ASTHME À L'AIDE DU QUESTIONNAIRE "ASTHMA CONTROL TEST ©" (ACT)

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Pribil Céline, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :
Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire en pratique réelle le niveau de contrôle de l'asthme à l'aide du questionnaire ACT (Asthma Control Test)

Critères d'inclusion

Homme et femme âgés de 18 ans et plus

Patient présentant un asthme diagnostiqué depuis au moins 12 mois

Patient informé des objectifs de l'étude et acceptant la collecte et l'analyse des données le concernant.

CEREPHY - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR DES PATIENTS ATTEINTS DE TUMEUR CÉRÉBRALE PRIMITIVE/EXPOSITION AUX PRODUITS PHYTOSANITAIRES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Salamon Roger, INSERM U 897
Baldi Isabelle

Organisme(s) responsable(s) :
ISPED- Institut de santé publique d'épidémiologie et de développement

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Etudier la relation entre l'exposition aux pesticides et les maladies du système nerveux central (cerveau et moelle épinière)

Critères d'inclusion

Adultes âgés de 16 ans et plus, domiciliés en Gironde et atteints de tumeur cérébrale primitive

bénigne ou maligne, dont le diagnostic avait été porté entre le 1er mai 1999 et le 30 avril 2001. Les récurrences, les tumeurs secondaires, les adénomes hypophysaires, les tumeurs asymptomatiques, de découverte fortuite et les malformations vasculaires ont été exclus de l'étude.

EULEVP : EFFICACITÉ ET UTILISATION DU LÉVÉTIRACÉTAM EN VIE RÉELLE EN PÉDIATRIE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES ENFANTS TRAITÉS PAR LÉVÉTIRACÉTAM

Mise à jour : 26/10/2017

Responsable(s) :

Fourrier-Reglat Annie, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen
Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Les objectifs de cette étude étaient de décrire les enfants débutant un traitement par lévétiracétam, les modalités de prescription et d'évaluer l'efficacité en situation réelle du lévétiracétam en terme de maintien du traitement par lévétiracétam pendant un an.

Critères d'inclusion

Patient âgé de moins de 16 ans ; Obtention de l'accord du responsable légal de l'enfant ; Patient ayant initié un traitement par lévétiracétam entre le 01/10/2006 et le 31/03/2007 (que le traitement ait été poursuivi ou non), et n'ayant jamais été traité auparavant par lévétiracétam ; Patient pouvant être suivi au cours des 12 mois à venir ; Patient ne participant pas à un essai thérapeutique (loi Huriet-Sérusclat).

POSTEPI - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRISE EN CHARGE DES FEMMES MÉNOPAUSÉES DIAGNOSTIQUÉES OSTÉOPOROTIQUES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

LABORATOIRE GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Dans le cadre des nouvelles conditions de dépistage et de remboursement des médicaments de l'ostéoporose, décrire le profil des femmes ménopausées ostéoporotiques et traitées depuis moins de 6 mois

Critères d'inclusion

Femmes ménopausées diagnostiquées ostéoporotiques depuis moins de 6 mois par DMO basse (T score total fémoral et/ou moyen rachidien $< -2,5$) ou sur fracture non liée à un traumatisme majeur ou à un cancer et traitées depuis moins de 6 mois

CALIPSO - COHORTE DE PATIENTS AYANT FAIT UN SCA DANS L'ANNÉE : ÉVALUATION EN AMBULATOIRE DE LA VALEUR PRONOSTIQUE DE L'AOMI DIAGNOSTIQUÉE PAR LA CLINIQUE OU PAR LA MESURE DE L'IPS

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Déterminer la valeur pronostique de AOMI (symptomatique ou asymptomatique) sur la survenue d'événements ischémiques (décès, récurrence ischémique myocardique, accident vasculaire cérébral (AVC), revascularisation, rehospitalisation pour événements ischémiques) chez des patients ayant eu un SCA récent.

Critères d'inclusion

Partie Registre : patient H/F adulte, vu en consultation de cardiologie libérale, ayant un antécédent de SCA avec ou sans sus décalage du segment ST dans les 12 derniers mois.

Partie Etude : patients du registre (2 premiers pts consécutifs du registre sans AOMI) + (2 premiers patients consécutifs du registre avec AOMI (symptomatique ou asymptomatique) et IPS inférieur à 0.9)

IMPACT-VECTOR - COHORTE DE MILITAIRES FRANÇAIS EN MISSION DE COURTE DURÉE (4 MOIS) EN AFRIQUE INTER-TROPICALE : ÉVALUATION ET PRÉDICTION DE L'IMPACT DES

MALADIES À TRANSMISSION VECTORIELLE (PALUDISME À PLASMODIUM FALCIPARUM ET ARBOVIROSES)

Mise à jour : 01/11/2017

Responsable(s) :

Rogier Christophe, Unité de recherche en biologie et épidémiologie parasitaires (équipe membre de l'UMR 6236, unité de recherche en maladies infectieuses et tropicales émergentes - URMITE) Ministère de la Défense.

Organisme(s) responsable(s) :

Université de la Méditerranée (Aix-Marseille II)

Centre National de la recherche scientifique (CNRS)

Institut de recherche pour le développement (IRD)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : Identifier les déterminants environnementaux et humains de l'exposition des militaires français au paludisme à plasmodium falciparum au cours des missions de courte durée (4 mois) en Afrique inter-tropicale.

Objectif secondaire :

- Identifier les déterminants environnementaux et humains de l'exposition des militaires français aux arboviroses au cours des missions de courte durée (4 mois) en Afrique inter-tropicale
- Identifier les déterminants environnementaux et humains de l'exposition des militaires français à des piqûres de vecteurs du paludisme (*Anopheles gambiae* s.s.) et d'arboviroses (*Aedes aegypti*) au cours des missions de courte durée (4 mois) en Afrique inter-tropicale.

Critères d'inclusion

Appartenir à une compagnie de combat partant en mission de courte durée (4 mois) en Afrique inter-tropicale

Accepter de participer à l'étude (questionnaires et prises de sang)

FLVS I : ÉTUDE FLEURBAIX - LAVENTIE VILLE SANTÉ I - COHORTE DE FAMILLES D'ENFANTS DES ÉCOLES PRIMAIRES DE FLEURBAIX ET LAVENTIE/ÉDUCATION NUTRITIONNELLE ET COMPORTEMENT ALIMENTAIRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Charles Marie-Aline, INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS
Borys Jean-Michel, PRIVE

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Répondre à la question : l'éducation nutritionnelle à l'école modifie-t-elle le comportement alimentaire des familles ?

Critères d'inclusion

Familles ayant des enfants scolarisés dans les écoles primaires de Fleurbaix et Laventie et dans des villes témoins

PRELUDE - ETUDE TRANSVERSALE DES FACTEURS AFFECTANT LA VIE DES PERSONNES TRAITÉES AU LONG TERME PAR LES MÉDICAMENTS ANTI-VIH - FRAN09-014

Mise à jour : 01/07/2020

Responsable(s) :

Cohen-Codar Isabelle

Organisme(s) responsable(s) :

ABBOTT France

Abbott

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les facteurs affectant la vie des personnes traitées au long terme par les médicaments anti-VIH.

Décrire les facteurs affectant la vie des personnes traitées au long terme par les médicaments anti-VIH en fonction de leur âge.

Évaluer la corrélation entre l'âge, le durée de séropositivité, la durée sous traitement et les troubles rapportés.

Comparer la vision du patient et de son médecin concernant les facteurs décrits dans l'objectif principal.

Critères d'inclusion

- Patients infectés par le VIH, traités par antirétroviraux depuis au moins 5 ans et vus en consultation dans leur centre habituel de prise en charge pour le suivi de leur infection
- Obtention du consentement écrit pour la collecte et l'exploitation des données personnelles

INCANT - COHORTE SUR LES TRAITEMENTS DE L'ABUS ET DE LA DÉPENDANCE AU CANNABIS CHEZ L'ADOLESCENT

Mise à jour : 01/12/2019

Responsable(s) :

Falissard Bruno, INSERM U669

Phan Olivier, INSERM U669

Jouanne Celine

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - National Institute of Health and Medical Research

Mission Interministérielle de Lutte contre les Drogues et les Toxicomanies (MILDT)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Evaluer l'intérêt d'une thérapie spécifique, la Thérapie familiale multidimensionnelle (Multidimensional family therapy ? MDFT) dans la prise en charge des adolescents abuseurs ou dépendants du cannabis.

Valider une méthode thérapeutique, dans le contexte européen et plus particulièrement français, efficace dans le champ des addictions à l'adolescence ; développer des moyens d'évaluation des psychothérapies.

Critères d'inclusion

Présenter un diagnostic d'abus ou de dépendance au cannabis, et avoir au moins un parent (ou représentant légal) acceptant de participer à la thérapie et à l'étude. À noter que l'abus d'autres substances psychoactives, les troubles du comportement et/ou les troubles psychiatriques, souvent associés à la consommation de cannabis, ne constituent pas un critère d'exclusion.

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LE COMPORTEMENT DES MÈRES FACE À LA POSITION DE COUCHAGE DE LEUR BÉBÉ : EFFETS DE LA DERNIÈRE CAMPAGNE DE PRÉVENTION CONCERNANT LA MORT SUBITE DU NOURRISSON

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, INSERM U669

Vaivre-Douret Laurence, Inserm U483

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de Santé et Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Apprécier les pratiques de couchage des bébés dans deux maternités et au domicile familial. Évaluer ainsi la recevabilité et l'application du message de santé publique relatif à la prévention de la mort subite du nourrisson.

Critères d'inclusion

Deux échantillons tout-venant ont été ainsi constitués pendant une durée limitée d'un mois dans deux maternités (Port-Royal et Créteil) et un centre de protection maternelle et infantile attaché à la maternité Port-Royal.

ACTUEL - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS ADULTES DÉPRESSIFS UNIPOLAIRES : DÉPRESSION RÉCURRENTÉ ET ÉVÉNEMENTS DE VIE : DE LA CLINIQUE À DE NOUVEAUX MODÈLES EXPLICATIFS ?

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno , Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive
CORRUBLE Emmanuelle, U 669

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier la relation entre le nombre d'épisodes dépressifs antérieurs et le poids des événements de vie dans le déclenchement de l'épisode dépressif actuel

Critères d'inclusion

Patients adultes dépressifs unipolaires

SMP : ENQUÊTE DE PRÉVALENCE - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LA SANTÉ MENTALE DES PERSONNES DÉTENUES : ENQUÊTE DE PRÉVALENCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe:
Genre, Santé sexuelle et Reproductive
Reynaud Michel

Organisme(s) responsable(s) :

Direction générale de la Santé (DGS)
Direction de l'Administration Pénitentiaire (DAP)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Calculer la prévalence des troubles psychiatriques en milieu carcéral

Critères d'inclusion

Personnes détenues (hommes et femmes) dans les établissements tirés au sort dans le protocole

EIPAP - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LES PATHOLOGIES BUCCO-DENTAIRES DES FEMMES ENCEINTES ET ACCOUCHEMENT PRÉMATURÉ

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Nabet Cathy, U1027 EPIDEMIOLOGIE ET ANALYSES EN SANTE PUBLIQUE : RISQUES, MALADIES CHRONIQUES ET HANDICAPS

Organisme(s) responsable(s) :

Institut de la santé et de la recherche médicale - Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Etudier la relation entre la parodontite maternelle et l'accouchement prématuré en fonction des différentes causes de prématurité

Critères d'inclusion

- femme
- adulte

- avec au moins 6 dents
- ayant accouché d'un enfant né vivant entre 22 et 36 semaines d'aménorrhée (cas) ou à 37 semaines ou plus (témoins)
- consentante

OMA - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRISE EN CHARGE DES OMA CHEZ DES ENFANTS ÂGÉS DE 0 À 6 ANS EN FRANCE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire en médecine de ville la prise en charge des OMA chez des enfants âgés de 0 à 6 ans en France.

Critères d'inclusion

? Enfant âgé de 0 à 6 ans

? Enfant présentant un épisode d'OMA diagnostiqué par un médecin

? Parent(s)/tuteur(s) acceptant que l'enfant soit inclus dans l'étude

GN-PROGRESS - COHORTE SUR LES FACTEURS GÉNÉTIQUES ET ENVIRONNEMENTAUX DE PROGRESSION DES NÉPHROPATHIES GLOMÉRULAIRES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Stengel Bénédicte, INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS
Rossert , U780

Organisme(s) responsable(s) :

AP-HP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Étudier les facteurs génétiques et environnementaux de progression des néphropathies glomérulaires.

Critères d'inclusion

Glomérulonéphrite primitive de type IGA, HSF ou GEM ayant eu une biopsie rénale entre 1994 et 2001

MELODIE - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS DIABÉTIQUES DE TYPE 2 OBÈSES : ÉLABORATION D'UN SCORE CLINIQUE PRÉDICTIF DE L'ADHÉSION AUX MODIFICATIONS DE LEUR PRISE EN CHARGE THÉRAPEUTIQUE ET DE LEUR HYGIÈNE DE VIE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Vignal Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

A partir des facteurs de risque cardiovasculaire des patients obèses diabétiques de type 2 non équilibrés, élaborer un score clinique prédictif de l'adhésion des patients aux modifications de leur prise en charge thérapeutique et/ou de leur hygiène de vie qui leur sont prescrites

Critères d'inclusion

Homme ou femme âgé(e) de plus de 18 ans ; Diabétique de type 2 traité par monothérapie antidiabétique orale ; HbA1c sup ou égale à 6,5 %; IMC sup ou égale à 30 kg/m²; obésité abdominale définie selon les critères NCEP / ATP III ? 2001 : périmètre abdominal sup à 88 cm pour les femmes et 102 cm pour les hommes.

ALMA+ - COHORTE DE SUJETS ÂGÉS EXPOSÉS À DES TAUX ÉLEVÉS D'ALUMINIUM DANS L'EAU DE BOISSON: ÉTUDE DE LA RELATION AVEC LA MALADIE D'ALZHEIMER

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Rondeau Virginie, Unité Inserm : U897

Organisme(s) responsable(s) :

ISPED- Institut de santé publique d'épidémiologie et de développement

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Étudier la relation entre les minéraux de l'eau de boisson et en particulier l'aluminium, et la survenue de la maladie d'Alzheimer chez les sujets de plus de 75 ans.

Vérifier si de fortes concentrations d'aluminium, c'est-à-dire supérieures à 50mg/L d'eau peuvent augmenter le risque de démence.

Critères d'inclusion

Sujets de 75 ans ou plus, exposés à des taux élevés d'aluminium dans l'eau de boisson (Al>50mcg/L), résidant dans 14 communes de la Dordogne distinctes de celles considérées dans PAQUID

Sujets de 75 ans et plus participant à la cohorte PAQUID, résidant dans des communes non exposées (Al<50mcg/L) en Dordogne.

Critères d'exclusion : Sujets ayant déménagé récemment dans la commune

Période d'inclusion : mai 1999-janvier 2001

- ETUDE LONGITUDINALE SUR LA PRÉVALENCE ET L'ÉVOLUTION CHRONOLOGIQUE DES DÉFICIENCES À L'ÂGE SCOLAIRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Grandjean Hélène, CJF 94-04

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Déterminer l'évolution et la prévalence des déficiences sévères chez les enfants d'âge scolaire.

Critères d'inclusion

- homme ou femme

- né entre 1976 et 1985

- des parents originaires du département où le sujet est inclu

PRESERV - ETUDE LONGITUDINALE SUR LES STRATÉGIES DE

PRISE EN CHARGE DE LA POLYARTHRITE RHUMATOÏDE (PR) DE MOINS DE 12 MOIS SELON LA PRÉSENCE OU NON D'ANTICORPS ANTI-CCP ET/OU DE ACTEUR RHUMATOÏDE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :
Thibout Emmanuel

Organisme(s) responsable(s) :
Abbott France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire en pratique courante l'influence éventuelle de la présence du taux des Ac anti-CCP et/ou de celui du facteur rhumatoïde sur les choix thérapeutiques adoptés par les rhumatologues chez des patients avec un diagnostic de polyarthrite rhumatoïde de moins de 12 mois

Critères d'inclusion

Patients atteints d'une polyarthrite rhumatoïde et un test anti-CCP

SPIRALE - SURVEILLANCE POST PROFESSIONNELLE DES TRAVAILLEURS EXPOSÉS

Mise à jour : 21/12/2020

Responsable(s) :
Carton Matthieu, INSERM U687 MIXTE : INSERM ET CNAMTS
Zins Marie, INSERM U687 MIXTE : INSERM, CNAMTS
Goldberg Marcel, INSERM U687 INSERM U687

Organisme(s) responsable(s) :
INSERM - Institut National de Santé et Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : repérer les retraités ayant été exposés à des cancérogènes au cours de leur vie professionnelle, les informer de leur droit à un suivi médical post-professionnel et les accompagner dans

leurs démarches.

Objectif secondaire : mener une étude épidémiologique (cohorte) qui a pour objectifs de décrire les effets sur la santé à long terme des expositions étudiées et d'évaluer les bénéfices du spp en termes de santé et de reconnaissance sociale.

Critères d'inclusion

Avoir été exposé professionnellement à l'amiante ou aux poussières de bois
Assurés du régime général de la sécurité sociale

ZEN - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS SCHIZOPHRÈNES ET BIPOLAIRES SUIVIS EN AMBULATOIRE : COMPLIANCE DE L'OLANZAPINE FORME COMPRIMÉ ET FORME ORODISPERSIBLE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Médecin pharmacoépidémiologiste , Eli Lilly France

Organisme(s) responsable(s) :
Eli Lilly

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Evaluer le nombre de patients qui arrêtent leur traitement par olanzapine au cours des 12 premiers mois au sein d'une population souffrant de troubles bipolaires ou de schizophrénie et suivie en ambulatoire

Critères d'inclusion

- Patients de 18 ans et plus,
- souffrant de troubles bipolaires ou de troubles schizophréniques selon les critères du DSM-IV,
- débutant ou ayant débuté un traitement par olanzapine sous forme comprimé ou orodispersible.

ATLANTIS - COHORTE DE PATIENTS SOUFFRANT D'ARTHROSE SYMPTOMATIQUE DOULOUREUSE DU GENOU : PRISE EN CHARGE THÉRAPEUTIQUE AU LONG COURS EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Payen-Champenois Catherine, Bristol-Myers Squibb
Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Evaluer, chez le médecin généraliste, l'évolution de la stratégie thérapeutique de première intention chez les patients souffrant d'arthrose douloureuse du genou, sur une période d'un an, en particulier:

- Evaluer le pourcentage de patients traités par chaque modalité thérapeutique à la fin de la période d'observation d'un an.
- Décrire les modifications apportées dans la prise en charge thérapeutique et identifier les raisons justifiant ces modifications.

Critères d'inclusion

1. Hommes ou femmes 50 ans ou plus souffrant d'arthrose symptomatique douloureuse du genou
2. Non traités au cours des 6 derniers mois pour cette pathologie (seront autorisés les traitements non pharmacologiques, l'automédication par antalgiques ou AINS à faibles doses).
3. Pour lesquels le médecin aura décidé d'initier un traitement de première intention conforme aux recommandations de l'EULAR 2000-2003 (paracétamol - en prises systématiques à une dose de 3 à 4g/j - en monothérapie pharmacologique en association avec des traitements non pharmacologiques).

BSE - BAROMÈTRE SANTÉ ENVIRONNEMENT

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Menard Colette

Organisme(s) responsable(s) :
Institut National de Prévention et d'Education pour la Santé (INPES)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer les représentations, attitudes et comportements de la population résidant en France face aux risques environnementaux

Critères d'inclusion

Interrogation de personnes appartenant à des ménages:
-équipés d'un téléphone filaire (liste blanche, orange ou rouge)

- ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRISE EN CHARGE DE L'ADDICTION AUX OPIACÉS EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :
Lapeyre-Mestre Maryse

Organisme(s) responsable(s) :
Université de Toulouse

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Evaluer si la réalisation des tests urinaires de dépistage des toxiques au cabinet du médecin généraliste améliore la prise en charge des patients substitués.

Critères d'inclusion

Médecin généraliste exerçant exclusivement la pratique ambulatoire dans la région des Midi-Pyrénées.

PSOLEMEE : PSORIASIS LOCALISÉ : EVALUATION MEDICO-ECONOMIQUE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'UN PSORIASIS CHRONIQUE EN PLAQUES, LOCALISÉ AUX ENDROITS DIFFICILES À TRAITER

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :
Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

L'objectif de cette étude était d'évaluer le coût de la prise en charge globale du psoriasis des patients correspondant à la population cible du Betesil®, c'est-à-dire atteint d'un psoriasis chronique en plaques, localisé aux endroits difficiles à traiter (genoux, coudes, face antérieure du tibia, sur une surface ne

dépassant pas 5% de la surface corporelle).

Critères d'inclusion

Patient âgé de 18 ans et plus ;

Patient atteint d'un psoriasis chronique en plaques ;

Patient dont les plaques sont localisées aux endroits difficiles à traiter (genoux, coudes et face antérieure du tibia, sur une surface ne dépassant pas 5% de la surface corporelle) ;

Patient apte à comprendre ou à compléter les questionnaires de l'étude ;

Patient pouvant être suivi durant la période de l'étude, soit 6 mois ;

Patient acceptant de participer à l'étude.

CORONS - COHORTE D'AFFILIÉS À LA CAISSE AUTONOME DE SÉCURITÉ SOCIALE DANS LES MINES, DANS LE NORD DE LA FRANCE

Mise à jour : 01/03/2019

Responsable(s) :

Flahault Antoine, UMR S 707

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : observer les risques d'une cohorte d'affiliés à la caisse autonome de la sécurité sociale dans les mines, dans le nord de la France.

Critères d'inclusion

Tout sujet affilié à la caisse autonome nationale de la sécurité sociale dans les mines, ayant accepté l'exploitation de ses données médicales.

C.A.R.O.L.E : COORDINATION ACTIVE DU RÉSEAU OBSERVATOIRE LONGITUDINAL DE L'ÉPILEPSIE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'EPILEPSIE : ÉTUDE DU DEVENIR MÉDICO-SOCIAL

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Jallon Pierre, Unité d'épileptologie et d'EEG

Organisme(s) responsable(s) :

Fondation française pour la recherche sur l'épilepsie

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Évaluer le devenir médico-social de sujets ayant présenté une crise épileptique spontanée et déterminer les facteurs prédictifs de la pharmaco-résistance.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- ayant présenté une première crise épileptique entre le 01/05/1995 et 30/06/1996

I-SYPRES - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS HOSPITALISÉS POUR UNE INSUFFISANCE CARDIAQUE À FONCTION SYSTOLIQUE PRÉSERVÉE (IC-FSP)

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Herrmann Marie-Annick, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb (BMS)

Sanofi Aventis

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Déterminer les caractéristiques démographiques et de la maladie des patients hospitalisés en service de cardiologie pour une insuffisance cardiaque à fonction systolique préservée

Critères d'inclusion

Partie Registre: H/F adulte, hospitalisé pour insuffisance cardiaque aiguë confirmée sur les symptômes et les signes cliniques,

Partie Etude: Patient du registre, diagnostiqué en IC-FSP avec une FE supérieure à 45 % évaluée dans les 8 jours après la date d'hospitalisation

SAM - ENQUÊTE STUPÉFIANTS ET ACCIDENTS MORTELS DE LA CIRCULATION ROUTIÈRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Laumon Bernard, département TS2

Organisme(s) responsable(s) :

INRETS- Institut National de Recherche sur les Transports et leur Sécurité

OFDT

LAB PSA Peugeot-Citroën/RENAULT

INSERM

CEESAR - Centre Européen d'Etudes de Sécurité et d'Analyse des Risques

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif de l'analyse épidémiologique est d'évaluer la part des accidents mortels attribuable à une conduite sous stupéfiants. Cela suppose de disposer d'une estimation du risque relatif de survenue d'un accident mortel attaché aux stupéfiants et d'une estimation de la prévalence des stupéfiants chez les conducteurs ?circulants? (non accidentés). Bien que ne disposant que de conducteurs impliqués dans un accident mortel, ces deux paramètres peuvent être estimés, sous certaines conditions que l'analyse veuille à satisfaire.

Il s'agit aussi de caractériser les accidents mortels impliquant des conducteurs sous influence et de comparer ces caractéristiques avec celles des autres accidents mortels. L'objectif est ici de détecter si le premier type d'accidents présente des spécificités pouvant être le socle de la définition d'actions de prévention ciblées vers les consommateurs de stupéfiants.

Critères d'inclusion

- présent au moment de l'accident à conséquences immédiatement mortelles
- consentement

CORINES - REGISTRE DES CAS D'INSUFFISANCE SURRÉNALIENNE ET/OU DE SYNDROME DE CUSHING CHEZ DES PATIENTS TRAITÉS PAR CORTICOÏDES INHALÉS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Molimard Mathieu, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Type de base de données

Registres de morbidité

Objectif principal

Les objectifs étaient de recenser les cas d'insuffisance surrénalienne et/ou de syndrome de Cushing chez des patients sous corticoïdes inhalés au cours des années 2000 à 2005 et de décrire les circonstances de survenue de ces événements afin de formuler des recommandations pour les prévenir.

Critères d'inclusion

Enfants ou adultes traités par corticoïdes inhalés ;

Ayant présenté une symptomatologie évocatrice d'une insuffisance surrénalienne et/ou d'un syndrome de Cushing au cours des années 2000 à 2005 ;

Premiers symptômes apparus au cours du traitement ou au plus tard 3 mois après son arrêt ;

Patients sans insuffisance surrénalienne et/ou le syndrome de Cushing connus avant la mise sous traitement par des corticoïdes inhalés.

EDONIS - COHORTE SUR LES DOULEURS NEUROPATHIQUES POSTOPÉRATOIRES

Mise à jour : 01/06/2020

Responsable(s) :

Duale Christian, CPC-CIC

Organisme(s) responsable(s) :

CHU de Clermont-Ferrand

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : Le projet EDONIS (PHRC national 2005), piloté par le CIC de Clermont-Ferrand, est une étude épidémiologique multicentrique nationale dont l'objectif principal est de connaître la prévalence des douleurs neuropathiques 3 et 6 mois après une intervention chirurgicale programmée. Il s'agit de la première étude prospective de cette envergure portant sur les douleurs chroniques post-chirurgicales, qui sont un problème de santé publique motivant près de 15% des nouvelles consultations dans les structures spécialisées dans la prise en charge de la douleur

Objectif secondaire : Edonis a aussi pour but d'identifier des facteurs de risque pré- et péri-opératoires de la douleur, et de caractériser ses mécanismes, notamment neuropathiques. huit types de chirurgie conventionnelle avaient été retenus, soit (a) car elles étaient déjà connues comme pourvoyeuses de douleur neuropathique (thoracotomie, mastectomie, herniorraphie inguinale), (b) car elles sont fréquemment pratiquées en France et des cas de douleur chronique leur sont attribués (sternotomie, césarienne, cholécystectomie, saphénectomie), ou (c) l'abord chirurgical laissait suspecter un risque de lésion nerveuse (arthroscopie de genou).

Une étude ancillaire génomique est également associée.

Critères d'inclusion

Chirurgie programmée identifiée comme génératrice de neuropathie

ESCAPE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'ARTHROSE DES MEMBRES INFÉRIEURS : ESTIMATION DE COÛT

Mise à jour : 27/10/2017

Responsable(s) :

Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

L'objectif principal de cette étude était d'élaborer un modèle statistique de référence prédictif du coût moyen par patient de l'arthrose des membres inférieurs en population générale (ESCAPEg) et en population curiste (ESCAPEc) et d'en identifier les principaux déterminants.

Critères d'inclusion

Patient présentant une gonarthrose fémoro-tibiale et/ou fémoro-patellaire uni et/ou bilatérale, et/ou une coxarthrose uni et/ou bilatérale ; Patient âgé(e) de plus de 20 ans ; Patient affilié(e) personnellement au régime général de la Caisse Nationale de l'Assurance Maladie des Travailleurs Salariés (CNAM-TS) depuis au moins six mois ; Patient ayant donné son consentement éclairé par écrit pour participer à l'étude et pour l'extraction des données le(la) concernant de la base de données ERASME de la CNAM-TS.

- COHORTE DE NAGEURS: EFFETS SUR LA SANTÉ DE L'EXPOSITION AUX SOUS-PRODUITS DE DÉSINFECTION DE L'EAU

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Nadif Rachel, Épidémiologie, santé, travail

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médical

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Rechercher les effets sur la santé de l'exposition aux sous-produits de désinfection de l'eau de piscine chez des nageurs confirmés

Critères d'inclusion

- homme
- âgé entre 15 et 28 ans
- suivant un entraînement quotidien de natation

SPARCLE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES ENFANTS ATTEINTS DE PARALYSIE CÉRÉBRALE : VIE SOCIALE ET QUALITÉ DE VIE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Colver Allan, The Institute of Health and Society

Organisme(s) responsable(s) :

European Commission Research

Wellcome Trust

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Identifier les déterminants sociaux et environnementaux qui influencent le plus la qualité de vie et la participation à la vie sociale des enfants (et de leurs familles) atteints d'une paralysie cérébrale.

Critères d'inclusion

Enfants atteints de paralysie cérébrale (présence dans les registres locaux)

Age entre 8-12 ans (au commencement de l'étude)

- ÉTUDE CAS-TÉMOINS SUR DES PATIENTES SOUFFRANT DE CONDUITES ADDICTIVES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, Inserm U1018 ? Centre for Research in Epidemiology and Population Health ? Team: Gender, Sexual and Reproductive Health
Godart Nathalie

Organisme(s) responsable(s) :
INSERM - National Institute of Health and Medical Research

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Vérifier si les troubles anxieux sont davantage fréquents chez les femmes souffrant de troubles alimentaires

Critères d'inclusion

Patients souffrant de conduites addictives (tirage au sort multicentrique)

B030 - ETUDE TRANSVERSALE SUR L'UTILISATION DE LA DULOXETINE EN FRANCE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :
Laboratoire , Eli Lilly France

Organisme(s) responsable(s) :
Eli Lilly

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Objectif principal : évaluer les conditions d'utilisation de la duloxetine en situation réelle ;
Objectifs secondaires : caractéristiques des patients traités par duloxetine, profils des prescripteurs de duloxetine, caractéristiques du traitement.

Critères d'inclusion

Patient recevant une délivrance de duloxetine à l'officine quelle qu'en soit l'indication, qu'il s'agisse d'une initiation ou d'un renouvellement de traitement

ALCOROUTE - ETUDE LONGITUDINALE SUR LES

CONTREVENANTS À L'ALCOOLÉMIE ROUTIÈRE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Craplet Michel

Organisme(s) responsable(s) :

Association Nationale de Prévention en Alcoologie et Addictologie (ANPAA)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

L'enquête Alcoroute avait pour objectif d'analyser ce qui se passe actuellement au sein des structures de soins de l'ANPAA pour les contrevenants à l'alcoolémie routière, en l'occurrence: quelle est leur typologie? Quel est leur devenir dans les structures de soins ? Quelles modifications de consommation sont observées au terme de la prise en charge

Critères d'inclusion

Les sujets étudiés étaient les consultants pour "conduite en état alcoolique" (CEA) dans les Centres de cure ambulatoire en alcoologie (CCAA) participant et venant consulter pour la première fois soit spontanément, soit adressés par la justice.

ANRS CO2 SEROCO/HEMOCO - COHORTE MULTICENTRIQUE DE PATIENTS VIH POSITIF

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Meyer Laurence, U822

Organisme(s) responsable(s) :

Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales (ANRS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : étudier la progression spontanée de la maladie VIH et de la réponse au traitement des sujets non hémophiles (SEROCO) ou hémophiles (HEMOCO). Rôle pronostique des marqueurs, en particulier CD4, ARN-VIH, et ADN-VIH.

Critères d'inclusion

SEROCO : Patients séropositifs pour le VIH-1 (test Elisa confirmé par Western Blot), à date de contamination connue ou dont la séropositivité est datée de moins d'un an (délai entre la date du premier prélèvement positif et celle où le patient entre dans l'enquête) et non SIDA à l'inclusion ; consultant des médecins des centres participant à l'enquête, âge supérieur ou égal à 18 ans ; ayant donné leur consentement éclairé.

HEMOCO : Hémophiles séropositifs pour le VIH (test Elisa confirmé par Western Blot) ; consultant des médecins des centres participant à l'enquête, âge supérieur ou égal à 3 ans et ayant donné leur consentement éclairé. Le consentement est signé par les titulaires de l'autorité parentale pour les mineurs non émancipés ou par les organes tutélaires pour les mineurs sous tutelle.

EMBLEM - ETUDE LONGITUDINALE "EUROPEAN MANIA IN BIPOLAR LONGITUDINAL EVALUATION OF MEDICATION"

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Bellivier Franck, U1144 Variabilité de réponse aux psychotropes
Équipe/activité : Biomarqueurs de la rechute et de la réponse aux traitements dans les addictions et les troubles de l'humeur

Organisme(s) responsable(s) :

Institut national de la santé et de la recherche médicale - Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Études longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Évaluer et suivre des sujets présentant un épisode maniaque ou mixte d'un trouble bipolaire.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- majeur
- présentant un trouble bipolaire

- ETUDE LONGITUDINALE SUR LA RELATION ENTRE NAISSANCE PRÉMATURÉE ET DÉPRESSION PÉRINATALE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Dayan Jacques, U1077 Neuropsychologie cognitive et neuroanatomie fonctionnelle de la mémoire humaine
Équipe/activité :- Mémoire et amnésies

Organisme(s) responsable(s) :

Institut national de la santé et de la recherche médicale - Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Déterminer le risque de naissance prématurée sur un état dépressif de la mère.

Critères d'inclusion

- femme
- âgée entre 18 et 45 ans
- se situant entre la 20ème et 28ème semaine de grossesse

QUALIMORPH - ETUDE TRANSVERSALE SUR EMBRYONS : ÉVALUATION DE LA QUALITÉ EMBRYONNAIRE EN "INTRA CYTOPLASMIC SPERM INJECTION" (ICSI) AVEC LE SYSTÈME FERTIMORPH

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Niez Philippe

Arbo Elisangela

Organisme(s) responsable(s) :

Ferring SAS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Evaluer la concordance entre la qualité embryonnaire appréciée par le biologiste selon sa technique habituelle et selon le système Fertimorph

Critères d'inclusion

Embryons issus de couples présentant les caractéristiques suivantes:

- Critères liés à la femme: femme normorépondeuse, toutes étiologies d'infertilité confondues, âgée de moins de 36 ans, ayant bénéficié au maximum d'une aide médicale à la procréation (AMP) antérieure, ayant bénéficié d'une AMP par ICSI avec sperme éjaculé ou sperme congelé, ayant une bonne réserve ovarienne (évaluée par des dosages hormonaux et le cas échéant par un comptage des follicules antraux), présentant ou non une dysovulation, avec un utérus normal et sans hydrosalpinx.
- Critères liés au conjoint: infertilité masculine diagnostiquée, le cas échéant caryotype masculin normal,

-Critères liés à la tentative étudiée: recueil d'au moins 5 ovocytes matures en MII lors de la tentative, deux embryons transférés au maximum.

TRACY - COHORTE RÉTROSPECTIVE FRANÇAISE DES TRAVAILLEURS DU CYCLE DE L'URANIUM

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Samson Eric, Laboratoire d'épidémiologie des rayonnements ionisants (LEPID)

Organisme(s) responsable(s) :

IRSN (Institut de radioprotection et de sûreté nucléaire)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Étude de la mortalité des travailleurs exposés à l'uranium.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- statutaire
- ayant travaillé au moins 6 mois

ÉPIMART - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS ÉPILEPTIQUES DOMICILIÉS EN MARTINIQUE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Jallon Pierre , Unité d'épileptologie et d'EEG

Organisme(s) responsable(s) :

CEA

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Déterminer l'incidence globale des crises épileptiques dans la population de l'île et identifier le type clinique de crise et leurs facteurs.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- domicilié en Martinique
- ayant présenté une première crise épileptique entre le 01/05/1994 et 31/04/1995

ANRS CO8 APROCO-COPILOTE - COHORTE DE PATIENTS INFECTÉS PAR LE VIH AYANT DÉBUTÉ UN TRAITEMENT AVEC INHIBITEUR DE PROTÉASE EN 1997-1999. SUIVI AU-DELÀ DE 4 ANS DES EFFETS À LONG TERME LIÉS À L'OBSERVANCE ET À LA TOLÉRANCE (COPILOTE).

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Leport Catherine, LABORATOIRE DE RECHERCHE EN PATHOLOGIE INFECTIEUSE

Organisme(s) responsable(s) :

Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales (ANRS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : Étudier les déterminants, liés notamment à l'observance et à la tolérance, des effets à long terme des antirétroviraux hautement actifs dans le contexte de la pratique de la prise en charge chez les patients infectés par le VIH-1 mis pour la 1^{re} fois sous inhibiteur de protéase en 1997-99.

Objectifs secondaires :

- déterminer la part des polymorphismes génétiques de l'hôte dans la progression de l'infection et la survenue d'effets indésirables graves
- étudier la charge virale et la résistance aux antirétroviraux dans le compartiment plasmatique cellulaire, en relation avec les concentrations des antirétroviraux au cours du temps.

Critères d'inclusion

Patients inclus dans la cohorte Aproco (adultes infectés par le VIH1 avec 1^e prescription d'inhibiteur de protéase en 1997-99), suivis dans Aproco quatre ans après leur inclusion initiale, suivis dans un des services volontaires pour participer à la prolongation du suivi, ayant donné leur consentement écrit.

DECLIC - DESCRIPTION DU PROFIL DES PATIENTS HYPERTENDUS TRAITÉS PAR INHIBITEURS CALCIQUES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Millet véronique, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :
Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- Décrire le profil et la prise en charge des patients hypertendus traités par inhibiteurs calciques et leur répartition en fonction du niveau de risque cardio-vasculaire tel que défini par l'HAS (Haute Autorité de Santé) 2005.
- Décrire la distribution des facteurs de risque selon des sous groupes d'âge.
- Décrire le profil des patients hypertendus sous inhibiteurs calciques selon le contrôle tensionnel.
- Décrire la stratégie thérapeutique lorsque l'hypertension n'est pas contrôlée.

Critères d'inclusion

- Patient âgé de plus de 18 ans.
- Patient vu en pratique médicale libérale courante, quel que soit le motif de la consultation.
- Patient hypertendu équilibré ou non, traité par inhibiteur calcique en monothérapie ou en association.
- Patient informé des objectifs de l'enquête.

SMP - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LA SANTÉ MENTALE DES PERSONNES DÉTENUES : ENQUÊTE "LONGUES PEINES"

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive

Organisme(s) responsable(s) :

Direction générale de la Santé (DGS)

Direction de l'Administration Pénitentiaire (DAP)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Initial : étudier qualitativement l'évolution de détenus présentant des troubles psychiatriques avérés, et condamnés à de longues peines.

Modifié du fait du changement de méthodologie de l'étude : étudier, qualitativement, les conditions de détention, le vécu et la situation psychiatrique de personnes incarcérées pour de longues peines et ayant

déjà vécu plus de 10 années de détention.

Critères d'inclusion

60 détenus condamnés à de longues peines et incarcérés sans discontinuité depuis au minimum 10 ans, dans 3 établissements sélectionnés

- ETUDE LONGITUDINALE SUR LA SANTÉ DES ÉTUDIANTS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Fontaine Danièle

Dion Nicolas

Organisme(s) responsable(s) :

Union nationale des Sociétés Etudiantes Mutualistes régionales (USEM)

Fédération nationale des observatoires de santé (FNORS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Etudier les problèmes de santé des étudiants et plus particulièrement la souffrance psychique ;
repérer les relations entre les caractéristiques sociodémographiques des étudiants et la perception de leur état de santé et leurs comportements ;
connaître leur perception du système de soins et leur utilisation ;
identifier les demandes en termes de prévention afin d'affiner et de faire évoluer les programmes et les actions des mutuelles étudiantes régionales.

Critères d'inclusion

Les étudiants affiliés à six mutuelles étudiantes régionales: mutuelle étudiants de provence (MEP), Mutuelle Générale des Étudiants de l'Est (MGEL), Société Mutualiste des Étudiants de Bretagne-Atlantique (SMEBA), Société Mutualiste des Étudiants du Nord-Ouest (SMENO) Société Mutualiste des Étudiants de la Région Parisienne (SMEREP), VITTAVI

CADASIL - COHORTE DE PATIENTS AYANT UN CADASIL

Mise à jour : 01/12/2017

Responsable(s) :

Chabriat Hugues, CERVCO CENTRE DE RÉFÉRENCES POUR LES MALADIES RARES DES VAISSEaux DU CERVEAU ET DE L'OEIL, HOPITAL LARIBOISIÈRE

Organisme(s) responsable(s) :

APHP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : étude prospective des patients ayant une mutation du gène NOTCH 3 responsable de Cadasil : recherche des facteurs pronostiques et des marqueurs utiles pour un essai thérapeutique préventif

Objectifs secondaires :

- Déterminer les corrélations clinikoradiologiques
- Études des facteurs modificateurs du phénotype clinique et IRM
- Facteurs évolutifs et pronostiques
- Variabilité du phénotype clinique
- Histoire naturelle de la maladie

Critères d'inclusion

patients majeurs ayant une mutation du gène NOTCH 3 responsable de Cadasil

- ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS SOUFFRANT DE DÉPRESSION: CONCORDANCE ENTRE AUTO-ÉVALUATION ET ÉVALUATION DU CLINICIEN

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, Inserm U1018 - Centre de Recherche en Épidémiologie et Santé des Populations Équipe: Genre, Santé sexuelle et Reproductive
Corruble Emmanuelle, INSERM U669 CHU DE BICETRE - SERVICE DE PSYCHIATRIE

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Evaluer les différences entre l'auto-évaluation et l'évaluation du clinicien dans la maladie dépressive

Critères d'inclusion

Soixante-quatre patients consécutivement nouvellement admis en hospitalisation dans le service psychiatrie de l'hôpital Paul Brousse (Villejuif) pour dépression (DSM-III-R) majeure nécessitant le début

d'un traitement antidépresseur.

Critères d'exclusion: patients avec troubles bipolaires, troubles schizophréniques, abus d'alcool ou de drogues, troubles neurologiques.

DAIFI : DEVENIR APRÈS INITIATION D'UN TRAITEMENT PAR FÉCONDATION IN VITRO - COHORTE DE COUPLES AYANT INITIÉ UNE FÉCONDATION IN VITRO

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

de La Rochebrochard Elise, Ined ? Inserm ? University of Paris-Sud 11 (Ined UR14/Inserm CESP 1018)

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale (National Institute for Health and Medical Research)
Institut National d'Etudes Démographiques (National Institute for Demographic Studies)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : Évaluer la probabilité de mener à bien le projet parental à long terme, dans une population de couples débutant le traitement par FIV.

Objectif secondaire : Évaluer les taux de succès cumulés en FIV, les arrêts de traitement, les naissances spontanés après arrêt du traitement FIV

Critères d'inclusion

- femme
- adulte
- ayant commencé un traitement par FIV en 2000 - 2002 dans l'un des centres FIV participant à l'étude.

OCSIGEN - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ASTHMATIQUES TRAITÉS PAR CORTICOÏDES INHALÉS

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Pribil Céline, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire les conditions d'utilisation de la fluticasone et des autres corticoïdes inhalés en situation pragmatique de médecine de ville et en médecine spécialisée pneumologique de ville, évaluer la sévérité de l'asthme des patients pris en charge et mesurer l'adéquation de la prise en charge avec les recommandations nationales

Critères d'inclusion

Volet MG :

La population éligible est définie par tous les patients asthmatiques de plus de 15 ans qui ont consulté au moins 2 fois l'année précédente et chez qui une corticothérapie inhalée est en cours (au moins une prescription sur les six derniers mois). Seront inclus les patient ainsi définis venant consulter spontanément pour asthme pendant la période d'inclusion. Le refus de participer et l'association de l'asthme avec une BPCO sont des critères de non inclusion.

Volet pneumo :

Personnes asthmatiques prises en charge en pneumologie libérale présentes dans la patientèle des investigateurs de l'étude et répondant aux critères d'inclusion

- ENQUÊTE CAS-TÉMOINS SUR LA PARTICIPATION D'ADOLESCENTS DANS DES ACTIVITÉS SPORTIVES ORGANISÉES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Sarrazin Philippe, "Laboratoire Sport et Environnement Social" (E.A. 3742) - UFR APS Université J. Fourier
Boiché Julie, Laboratoire Epsilon EA Dynamique des Capacités Humaines et des Conduites de Santé

Organisme(s) responsable(s) :

Université de la Réunion

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

L'objectif de cette enquête est d'étudier de nombreux déterminants de l'abandon d'activité sportive organisée chez des adolescents français, afin de déterminer les facteurs distaux et proximaux de l'abandon.

Critères d'inclusion

Sujets pratiquant dans un club l'un des sports suivants : football, basketball, handball, rugby, ski, judo, gymnastique, équitation, vélo, escalade, tennis et ping-pong.

Pour les athlètes ayant arrêté :- arrêt depuis un an

DÉPASS - ETUDE LONGITUDINALE SUR LA "DÉPRESSION, ANXIÉTÉ ET HANDICAP" : SUIVI DE SUJETS EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Crochard Anne

Organisme(s) responsable(s) :

Lundbeck SAS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Evaluer l'évolution à 3 mois du niveau de Handicap personnel, professionnel et social par l'échelle de Sheehan, des patients présentant l'une des cinq pathologies psychiatriques suivantes : épisode dépressif majeur c'est-à-dire caractérisé, trouble anxiété généralisée, trouble anxiété sociale, trouble panique avec ou sans agoraphobie et troubles obsessionnels compulsifs, et pour laquelle un nouveau traitement par antidépresseur vient d'être initié.

Critères d'inclusion

Patient âgé d'au moins 18 ans

Patient présentant au moins l'un des 5 diagnostics suivants :

Episode dépressif majeur (c'est-à-dire caractérisé)

Trouble anxiété généralisée

Trouble anxiété sociale

Trouble panique avec ou sans agoraphobie

Troubles obsessionnels compulsifs

Patient initiant un nouveau traitement par antidépresseur

Patient en état de communiquer et d'évaluer sa qualité de vie

Patient ayant reçu une information écrite sur l'utilisation de données médicales le concernant dans le cadre de l'étude.

FRAG'OS - ESTIMATION PAR L'INDEX DE L'OMS (FRAX®) DU RISQUE DE FRACTURE PAR FRAGILITÉ OSSEUSE CHEZ DES FEMMES FRANÇAISES ÂGÉES DE 50 ANS ET PLUS, OSTÉOPOROTIQUES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

VIGNAL Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :
Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Estimation par l'index de l'OMS (FRAX®) du risque de fracture par fragilité osseuse chez des femmes françaises âgées de 50 ans et plus, ostéoporotiques

Critères d'inclusion

Un antécédent de fracture ostéoporotique, c'est-à-dire de fracture survenue après 45 ans, sans traumatisme majeur; Un T-score à au moins un des deux sites, lombaire ou fémoral, ? -2,5 DS ;Traitée ou non

- ENQUÊTE TRANSVERSALE SUR LES CONDITIONS DE VIE, LES COMPORTEMENTS DE SANTÉ ET LA SANTÉ MENTALE DES ÉTUDIANTS EN PROVENCE-ALPES-CÔTE D'AZUR (PACA)

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Verger Pierre , ORS PACA - UMR912-SESSTIM

Organisme(s) responsable(s) :
Observatoire régional de santé Provence Alpes Côte d'Azur (ORS PACA), UMR 912 SESSTIM (Sciences Economiques et Sociales de la Santé et Traitement de l'Information Médicale)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier la prévalence et certains déterminants des comportements de santé des étudiants
Objectifs spécifiques: étudier la prévalence et certains déterminants de la détresse psychologique et de certains troubles psychiatriques (troubles de l'humeur, troubles anxieux et troubles liés à la consommation de substances psychoactives)

Critères d'inclusion

Etre primo-inscrit en première année dans l'une des six universités de la région PACA ;
Etre âgé de 18-24 ans ;
Exclusion des étudiants inscrits en téléenseignement et dans les classes préparatoires aux grandes

ENQUÊTES IREB - ETUDES TRANSVERSALES JEUNES ET ALCOOL - IREB

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Com-Ruelle Laure
Choquet Marie, U 669

Organisme(s) responsable(s) :
Institut de Recherches Scientifiques sur les Boissons (IREB)
Institut de Recherche et Documentation en Economie de la Santé (IRDES)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Donner une photographie des attitudes et comportements des jeunes français scolarisés ou non, vis-à-vis de l'alcool et les risques associés. L'utilisation d'une méthodologie d'enquête transversales répétées permet également de connaître mieux l'évolution de cette consommation au cours du temps.

Critères d'inclusion

- âgé de 13 à 20 ans pour les enquête de 1996 et 2003 et de 13 à 24 ans pour l'enquête de 2007.
- jeunes vivant au sein d'un ménage, hors institution, quelle que soit leur situation (vivant au domicile parental ou non, actif ou non...)
- résidant en France métropolitaine hors Corse.

HIBOU - ETUDE LONGITUDINALE SUR LES NOURRISSONS DE MOINS DE 1 AN HOSPITALISÉS POUR BRONCHIOLITE : VALIDATION DU QUESTIONNAIRE IBHQ (IMPACT OF BRONCHIOLITIS HOSPITALIZATION QUESTIONNAIRE) / IMPACT SUR LES PARENTS

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Lapillonne Alexandre

Organisme(s) responsable(s) :
Abbott France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Créer et valider le questionnaire IBHQ (Impact of Bronchiolitis Hospitalization Questionnaire) destiné à évaluer de manière spécifique l'impact sur les parents de l'hospitalisation de leur nourrisson pour bronchiolite.

Décrire l'impact sur les parents de l'hospitalisation de leur nourrisson pour bronchiolite.

Critères d'inclusion

nourrissons de moins de 1 an, hospitalisés pour bronchiolite uniquement

CHC - ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LE RÔLE DES ENZYMES GLUCURONYLTRANSFÉRASE DANS LE CARCINOME HÉPATOCELLULAIRE OU LA CIRRHOSE DU FOIE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Stücker Isabelle

Organisme(s) responsable(s) :
Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Évaluer le rôle des enzymes glucuronyltransférase dans le carcinome hépatocellulaire.

Critères d'inclusion

- homme
- majeur
- âgé de 75 ans ou moins
- né sur le territoire européen

Pour les cas: présentant un carcinome hépatocellulaire ou présentant une cirrhose du foie

Pour les témoins: sains

ENDOCARDITE - ETUDE TRANSVERSALE RÉPÉTÉE SUR LES PATIENTS ATTEINTS D'ENDOCARDITE INFECTIEUSE : IMPACT DES STRATÉGIES CHIRURGICALES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Alla Francois, CIC-EC INSERM CHU
Hoen Bruno, INFECTIOLOGIE CHU
Duval Xavier, CIC

Organisme(s) responsable(s) :
CHU Nancy

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer l'impact des stratégies chirurgicales sur la morbi-mortalité à moyen et long termes.
Objectif secondaire : descriptifs et analytiques.

Critères d'inclusion

Patient de plus de 18 ans hospitalisé en 2008 pour endocardite infectieuse (EI) certaine (Duke)

- ENQUÊTE TRANSVERSALE SUR LA SANTÉ DES ENFANTS SCOLARISÉS DANS LES ÉCOLES PRIMAIRES EN RÉGION PROVENCE-ALPES-CÔTE D'AZUR (PACA)

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Kovess-Masfety Viviane, INSERM U705 et U669

Organisme(s) responsable(s) :
Université Paris Descartes
Inserm
EHESP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- 1) Evaluer la prévalence des problèmes de santé mentale (auprès des enseignants et des enfants) et physique (auprès des parents) les plus fréquents dans la population des enfants scolarisés dans les écoles primaires.
- 2) Etudier les principaux facteurs de risque sociaux et psychologiques pour la santé mentale des jeunes (auprès des parents),
- 3) Etudier l'utilisation des services de santé (auprès des parents).

Critères d'inclusion

Enfants scolarisés dans des écoles primaires publiques et privées dans les académies d'Aix-Marseille et de Nice.

D.E.S.I.R. - ETUDE LONGITUDINALE "DONNÉES EPIDÉMIOLOGIQUES SUR LE SYNDROME D'INSULINO-RÉSISTANCE"

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Balkau Beverley, U1018 Centre de Recherche en Epidémiologie et santé des Populations (CESP)

Organisme(s) responsable(s) :

INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE - INSERM

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Décrire l'histoire naturelle du syndrome d'insulino-resistance et ses conséquences

Évaluer les facteurs de risque pour le diabète.

Critères d'inclusion

Hommes et femmes, consultants dans les centres d'examens de santé âgés de 30 à 65 ans

MÉMOTS - ETUDE TRANSVERSALE SUR L'ÉVALUATION DES FONCTIONS COGNITIVES DES ENFANTS AYANT UN DÉFICIT EN HORMONE DE CROISSANCE ET DES ENFANTS NÉS PETITS POUR L'ÂGE GESTATIONNEL

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Troy Sylvie, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :

Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- Evaluer le niveau des fonctions cognitives verbales et non verbales des enfants avec un déficit en hormone de croissance (GHD) et des enfants nés petits pour l'âge gestationnel (SGA) avant début du traitement par GH.
- Evaluer le pourcentage d'enfants GHD et le pourcentage d'enfants SGA avec des troubles des fonctions cognitives langagières.
- Evaluer le pourcentage d'enfants GHD et le pourcentage d'enfants SGA avec des troubles des fonctions cognitives non verbales.
- Comparer le niveau moyen des fonctions cognitives langagières et non langagières des enfants GHD et SGA à une population de référence d'enfants français.
- Comparer le niveau des fonctions cognitives verbales et non verbales des enfants GHD et des enfants SGA.

Critères d'inclusion

- Enfant âgé de 4 à 9 ans,
- Comprenant le français,
- Dont le traitement par GH a été approuvé par une caisse d'assurance maladie,
- Avec une supplémentation adéquate des autres déficits hypophysaires en cas de déficit multiple.

TARTARE - LA PRÉVENTION DE LA VIOLENCE EN PRISON

Mise à jour : 01/10/2019

Responsable(s) :

LAGARDE Emmanuel, U897 PRÉVENTION ET PRISE EN CHARGE DES TRAUMATISMES (Equipe de l'ISPED - Institut de Santé Publique, d'Epidémiologie et de Développement)

Organisme(s) responsable(s) :

INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- Identifier les facteurs individuels et environnementaux associés à la violence en prison
- Compiler les résultats de proposer des stratégies novatrices de prévention

Critères d'inclusion

Tous les détenus, de sexe masculin, à la prison Bordeaux

**EIPPAIN : EPIDEMIOLOGY OF PROCEDURAL PAIN IN NEONATES
- ETUDE LONGITUDINALE SUR DES ENFANTS AYANT ÉTÉ
HOSPITALISÉS EN RÉANIMATION PENDANT LA PÉRIODE
NÉONATALE : EFFETS NEUROLOGIQUES À LONG TERME DE LA
DOULEUR ET DES TRAITEMENTS ANALGÉSISQUES ET SÉDATIFS**

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Carbajal Ricardo, INSERM UNITE 149. RECHERCHES EPIDEMIOLOGIQUES EN SANTE PERINATALE ET SANTE DES FEMMES

Organisme(s) responsable(s) :

ASSOCIATION URGENCES PEDIATRIQUES TROUSSEAU (HOPITAL ARMAND TROUSSEAU, PARIS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Etudier les effets neurologiques à long terme de la douleur et des traitements analgésiques et sédatifs administrés en période néonatale

Critères d'inclusion

Enfants ayant été hospitalisés en réanimation pendant la période néonatale

INTENSIVE - ETUDE TRANSVERSALE SUR L'INTENSIFICATION DE L'INSULINOTHÉRAPIE DES PATIENTS DIABÉTIQUES DE TYPE 2 EN PRATIQUE RÉELLE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Vignal Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire l'évolution de l'HbA1c à 6 mois sous différentes stratégies thérapeutiques d'intensification de l'insulinothérapie utilisées chez des patients diabétiques de type 2 traités par l'association d'antidiabétiques oraux et d'insuline basale nécessitant l'adjonction d'insuline rapide

Critères d'inclusion

homme ou femme, âgé(e) de plus de 18 ans, présentant un diabète de type 2 répondant aux critères de l'HAS : traité par l'association d'antidiabétiques oraux et d'insuline basale (semi lente ou lente) et nécessitant l'adjonction d'une insuline rapide.

EGIR-RISC - COHORTE EN POPULATION GÉNÉRALE : RELATION ENTRE SENSIBILITÉ À L'INSULINE ET MALADIES CARDIOVASCULAIRES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Balkau Beverley

Ferrannini Ele

Organisme(s) responsable(s) :

Centre de Recherche en Nutrition Humaine de Lyon (CRNHL)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif principal :

Etude de l'insulino-résistance et l'athérosclérose, les déterminants de l'insulino-résistance, mesure par la méthode de référence, son évolution sur 9 ans et les conséquences, le diabète, les maladies cardiovasculaires et le décès précoce.

Objectifs secondaires :

1. L'évaluation de l'insulino-résistance et son association avec les maladies cardiovasculaires
2. L'identification des facteurs génétiques et environnementaux liés à l'insulino-résistance
3. La proposition d'un modèle pour identifier l'insulino-résistance

Critères d'inclusion

- âge compris entre 30 et 60 ans,
- en bon état de santé général,
- pas de symptômes de maladies cardiovasculaires,
- tension artérielle inférieure à 170/90 mm Hg,
- cholestérol total inférieur à 7,8 mmol/l,
- triglycérides sanguin inférieurs à 4,6 mmol/l,
- glucose plasmatique (à jeun et 2h après une prise de glucose orale) inférieur à 7,0/11,1 mmol/l,
- pas de traitement en relation avec le diabète, l'hypertension ou les troubles lipidiques.

PRESAGE - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES FEMMES MÉNOPAUSÉES : DÉTERMINATION DU POURCENTAGE DE PATIENTES OSTÉOPOROTIQUES PAR MESURE DE LA DENSITÉ MINÉRALE OSSEUSE À VISÉE DIAGNOSTIQUE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Hébuterne Xavier, Eli Lilly France

Organisme(s) responsable(s) :

Eli Lilly

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Objectif principal : estimer le pourcentage de patients ostéoporotiques parmi les patientes ménopausées réalisant une mesure de la densité minérale osseuse à visée diagnostique et susceptibles de bénéficier des recommandations thérapeutiques selon les recommandations françaises.

Objectifs secondaires : facteurs associés à l'ostéoporose, caractéristiques et prise en charge des patientes

Critères d'inclusion

- Femme ménopausée,
- Patiente non traitée pour ostéoporose depuis au moins un an (THS, raloxifène, bisphosphonate, teriparatide, ranélate de strontium),
- Patiente venant pour une densitométrie osseuse à visée diagnostique,
- Patiente susceptible de bénéficier de recommandation thérapeutique pour le traitement de l'ostéoporose (patiente ostéopénique ou ostéoporotique avec des facteurs de risque de fractures).

EPISURVEY HEPATITE B - ETUDE ÉPIDÉMIOLOGIQUE TRANSVERSALE MULTICENTRIQUE DE LA PRISE EN CHARGE MÉDICAMENTEUSE DE L'HÉPATITE B

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Bregman Bruno, Bristol-Myers Squibb

Schmidely Nathalie, Bristol-Myers Squibb

Organisme(s) responsable(s) :

Bristol-Myers Squibb France (BMS)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les modalités de prise en charge médicamenteuse des patients infectés de façon chronique par le virus de l'hépatite B, en France, en 2006.

Critères d'inclusion

adulte, infecté(e) par le virus de l'hépatite B depuis au moins 6 mois, vu(e) en consultation dans les centres experts de prise en charge de l'hépatite (poles de référence, CHG, hépato-gastro-entérologues libéraux spécialisés) entre le 1er Jan. et le 31 Mars 2006.

EMPATHIE - ETUDE TRANSVERSE "ENFANTS-PARENTS-TROUBLE DÉFICIT DE L'ATTENTION AVEC HYPERACTIVITÉ: IMPACT ET EVALUATION"

Mise à jour : 01/12/2018

Responsable(s) :
Ponthieux Anne

Organisme(s) responsable(s) :
Novartis Pharma S.A.S.

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier le retentissement du Trouble Déficitaire de l'Attention avec Hyperactivité (TDAH) sur les parents/tuteurs d'enfants scolarisés atteints.

L'étude s'attache également à évaluer le retentissement du TDAH sur la fratrie des enfants atteints et de même le retentissement de la maladie sur le milieu scolaire, grâce aux témoignages des parents/tuteurs.

Critères d'inclusion

Critères d'inclusion des parents/tuteurs :

- Parents (père mère, ou tuteurs) d'un enfant âgé de 6 à 18 ans atteints de TDAH
- Parents (père mère, ou tuteurs) accompagnant un de leurs enfants atteints lors d'une consultation effectuée durant la période d'observation,
- Parent (père, mère ou tuteur) d'un enfant traité ou non pour son TDAH.

Critères d'inclusion de la fratrie :

- Frère ou sœur non atteint par le TDAH d'un enfant correspondant aux critères sus cités,
- Frère ou sœur âgé(e) d'au moins 9 ans et vivant encore au domicile de l'enfant atteint.

Critères de non-inclusion des familles :

- Patients dont la co-morbidité représente la gêne principale, celle-ci pouvant avoir une incidence sur l'interprétation de l'impact psycho-socio-économique du TDAH du patient sur son entourage,
- Patients dont l'entourage souffre également d'une pathologie interférant dans l'évaluation de son vécu

- (i.e au niveau du retentissement socio-psycho-économique),
- Parents/ entourages inaptes à compléter un auto-questionnaire,
 - Parents ayant participé à la phase préparatoire de l'étude (entretiens)

KARU-PROSTATE - ETUDE CAS-TÉMOINS DE L'INFLUENCE DE L'EXPOSITION AU CHLORDÉCONE DANS LA SURVENUE DU CANCER DE LA PROSTATE AUX ANTILLES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Multigner Luc , U1085 Research Institute of Health, Environment and Work

Organisme(s) responsable(s) :

Inserm - Institut national de la santé et de la recherche médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Identifier les facteurs de risques environnementaux et génétiques de survenue du cancer de la prostate et d'évaluer l'impact de l'exposition au chlordécone dans la survenue de la maladie.

Critères d'inclusion

- homme
- adulte
- originaire de la Caraïbe (Guadeloupe, Martinique, Haïti, Dominique)

EUROPOP - PROGRAMME EUROPÉEN SUR LA RELATION ENTRE LES RISQUES PROFESSIONNELS ET LES NAISSANCES PRÉMATURÉES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Ancel Pierre-Yves, U953 - Unité de recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants

Organisme(s) responsable(s) :

Institut national de la santé et de la recherche médicale - Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Examiner l'effet de certaines conditions de travail sur l'accouchement avant terme.

Critères d'inclusion

- femme
- adulte
- accouchements 22-36 semaines d'aménorrhée

FIBROSTIC - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS PRÉSENTANT UNE INDICATION DE BIOPSIE POUR HÉPATITE B OU C : DIAGNOSTIC ET MÉDICO-ÉCONOMIE DES PROCÉDÉS NON INVASIFS DE LA FIBROSE HÉPATIQUE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Durand-Zaleski Isabelle, Directrice de l'Unité de recherche clinique en économie de la santé d'Ile-De-France
Responsable du service de Santé Publique (Groupe hospitalier Albert Chenevier- Henri Mondor)
Chevreul Karine, Directrice adjointe de l'Unité de recherche clinique en économie de la santé d'Ile-De-France
Médecin de Santé Publique, Economiste de la santé

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer les performances du Fibroscan dans le diagnostic de la fibrose et de la cirrhose hépatiques comparativement à la ponction-biopsie hépatique.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- adulte
- présentant une indication de biopsie pour hépatite B ou C

IAD - ETUDE TRANSVERSALE AUPRÈS DES INTERVENANTS AU DOMICILE DES PERSONNES FRAGILISÉES (IAD)

Mise à jour : 01/07/2018

Responsable(s) :

Marquier Rémy, -----

Organisme(s) responsable(s) :

La Direction de la recherche, des études, de l'évaluation et des statistiques (DREES)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Connaître le profil socio-démographique, étudier les trajectoires professionnelles et de formation des intervenants

Connaître les conditions d'exercice de leur métier et la nature précise de leurs interventions, en fonction notamment de la situation de leurs employeurs (niveau de perte d'autonomie, isolement) et du cadre dans lequel ils interviennent (service prestataire, emploi par des particuliers avec ou sans service mandataire)

Recueillir l'opinion des intervenants sur leur métier, leurs conditions de travail et les difficultés qu'ils peuvent rencontrer dans leur exercice professionnel

Fournir les éléments qui contribueront à définir les actions à engager pour favoriser le maintien à domicile des personnes âgées dépendantes et des personnes handicapées, pour structurer l'offre de services d'aide à domicile, promouvoir la professionnalisation des intervenants et l'attractivité de ce secteur d'activité.

Critères d'inclusion

Intervenants au domicile de personnes fragilisées (personnes âgées, handicapées ou toute autre personne nécessitant de l'aide dans l'accomplissement des tâches de la vie quotidienne)

EPURE - ENQUÊTE TRANSVERSALE SUR LA PRÉVALENCE DU TABAGISME EN MÉDECINE DE VILLE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Millet Véronique, Pfizer

Organisme(s) responsable(s) :

Pfizer

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- Contribuer, dans le cadre d'une approche épidémiologique transversale, à déterminer la fréquence du tabagisme diagnostiqué ou non, traité ou non, chez des patients consultant en médecine générale en France et acceptant de participer à cette enquête.

- Décrire le comportement tabagique dans les sous-groupes de patients en fonction de l'existence éventuelle de pathologies associées.
- Etudier les pratiques professionnelles concernant la prise en charge du tabagisme en médecine de ville en France.

Critères d'inclusion

- Age : avoir 18 ans et plus
- Patient fumeur consultant le jour donné, chez un MG ayant accepté de participer à l'enquête
- Patient ayant reçu une information concernant l'enquête et donné son accord verbal pour l'utilisation de données anonymes le concernant.

CHIMERE - COHORTE DE FEMMES ENCEINTES : INFECTION MÈRE-ENFANT À VIRUS CHIKUNGUNYA / ÉTUDE AMBISPECTIVE

Mise à jour : 01/10/2018

Responsable(s) :

Gérardin Patrick, Centre d'Investigation Clinique (CIC 1410) - ex Centre d'Investigation Clinique - Epidémiologie Clinique (CIE2)

Fritel Xavier, Service de Gynécologie-Obstétrique et Médecine de la Reproduction, CHU de Poitiers, Université de Poitiers, Faculté de Médecine et Pharmacie. <http://medphar.univ-poitiers.fr/CESP> UMR Inserm U1018, Equipe 7 : Genre, Santé Sexuelle et Reproductive.

Organisme(s) responsable(s) :

CHU de la Réunion

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

1-Objectif principal : évaluer la prévalence et le pronostic neurodéveloppementale de l'infection materno-fœtale à Chikungunya

2-Objectifs secondaires: déterminer les mécanismes et facteurs favorisant de la transmission materno-fœtale; décrire l'infection à Chikungunya chez la femme enceinte et le nouveau-né;

proposer un protocole de diagnostic et prise en charge des infections pendant la grossesse, la naissance et la période néonatale; valider le diagnostic viral chez le nouveau-né par RT-PCR au cordon; étudier les souches virales; décrire chez l'enfant exposé in utero à une infection maternelle la cinétique de séronégativité des anticorps IgG transplacentaires d'origine maternelle

Critères d'inclusion

étude maternelle: femme enceinte ayant une couverture sociale; étude pédiatrique: enfant né des femmes incluses dans la cohorte maternelle. Inclusion quelque soit l'histoire de la grossesse et l'exposition les deux premiers mois de l'étude puis uniquement des femmes exposées rapportant une histoire de chikungunya les six mois suivants.

FUTURE - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS SUIVIS

PAR DES CARDIOLOGUES LIBÉRAUX POUR INSUFFISANCE CARDIAQUE SELON LA FRACTION D'ÉJECTION VENTRICULAIRE GAUCHE : TRAITEMENT MÉDICAL APRÈS HOSPITALISATION

Mise à jour : 01/08/2018

Responsable(s) :

Cohen Solal Alain, UMRS 942 Université Paris 7 Denis-Diderot Service de cardiologie, hôpital Lariboisière

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Déterminer la façon dont les cardiologues prennent en charge le traitement médical des patients en fonction de leur fraction d'éjection du ventricule gauche après la sortie de l'hôpital.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- adulte
- patient insuffisant cardiaque ambulatoire
- suivi par des cardiologues libéraux entre septembre 2007 et Août 2008
- hospitalisé au cours des 18 mois précédents, avec un diagnostic d'insuffisance cardiaque

DOREMI - MOTIVATIONS DE PATIENTS OBÈSES DIABÉTIQUES DE TYPE 2 NON ÉQUILIBRÉS SOUS MONOTHÉRAPIE PAR ANTIDIABÉTIQUE ORAL POUR SUIVRE LEUR TRAITEMENT ET LES CONSEILS DE MODIFICATION DE LEUR STYLE DE VIE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

VIGNAL Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les facteurs influençant la motivation du patient obèse diabétique de type 2 non équilibré sous monothérapie par antidiabétique oral à adhérer à la prise en charge médicamenteuse et hygiéno-diététique de ses facteurs de risque cardio-métabolique.

Critères d'inclusion

Homme ou femme âgé(e) de plus de 18 ans, Diabétique de type 2 traité par monothérapie antidiabétique orale, Ayant un taux d'HbA1c supérieur ou égal à 6,5 %, Un IMC supérieur ou égal à 30 kg/m², Une obésité abdominale définie selon les critères NCEP/ATPIII : Périmètre abdominal > 88 cm pour les femmes et supérieur à 102 cm pour les hommes,
Apte à comprendre des recommandations simples en matière d'activité physique et à remplir un questionnaire d'auto-évaluation

AEPEI - ETUDE TRANSVERSALE RÉPÉTÉE DE L'"ASSOCIATION POUR L'ÉTUDE ET LA PRÉVENTION DE L'ENDOCARDITE INFECTIEUSE"

Mise à jour : 01/12/2018

Responsable(s) :

Duval Xavier, CIC7 CIC BICHAT Recherche clinique : Cardio-vasculaire, pneumologie, diabétologie, maladies infectieuses U738 Modèles et méthodes de l'évaluation thérapeutique des maladies chroniques Équipe: Modélisation biostatistique et pharmacométrie

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance Publique des Hôpitaux de Paris
Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire l'évolution de l'incidence, des caractéristiques épidémiologiques, cliniques, microbiologiques et pronostiques et des modalités du traitement chirurgical de l'endocardite infectieuse en France en 2008 par rapport à 1991 et 1999.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- âgé de plus de 18 ans
- traité pour une endocardite infectieuse

JEUNES SEINE-SAINT-DENIS - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES JEUNES DE 13-25 ANS RÉSIDANT EN SEINE-SAINT-DENIS : ÉTUDE DES PROCESSUS D'ENGAGEMENT DANS DES CONDUITES À RISQUES

Mise à jour : 01/10/2019

Responsable(s) :

Joubert Michel, CULTURE ET SOCIETE URBAINE (CSU)

Organisme(s) responsable(s) :

CNRS - Centre national de la recherche scientifique

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Objectif général : Comprendre les processus d'engagement dans des conduites à risques et les facteurs actifs (de la modération à l'amplification) aux différents stades de la vie des adolescents et des jeunes adultes

Objectif secondaire : Éclairer les politiques de prévention quant aux possibilités de réduire les engagements les plus problématiques et les risques associés.

Critères d'inclusion

jeunes de 13-25 ans résidant en Seine-Saint-Denis

EPHA - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS AMBULATOIRES AVEC ANTÉCÉDENT OU EN FIBRILLATION ATRIALE : MODALITÉS DE LEUR PRISE EN CHARGE PAR LE CARDIOLOGUE EN FRANCE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Vignal Franck, Sanofi Aventis

Organisme(s) responsable(s) :

Sanofi-aventis France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire la répartition des différents types de Fibrillation Atriale (FA) chez des patients avec antécédent ou en FA suivis par un cardiologue en France métropolitaine.

Critères d'inclusion

- ? Patients vus en consultation par un cardiologue en ville ou à l'hôpital et suivis par ce cardiologue depuis au moins 1 an
- ? Agés de 18 ans et plus
- ? Ayant un antécédent ou une FA documentée (par ECG ou holter ECG) depuis au moins un an, quel que soit le rythme le jour de l'inclusion
- ? Acceptant de participer à l'étude et ayant signé le consentement

- ETUDE CAS-TÉMOINS SUR LE CANCER DE L'OESOPHAGE ASSOCIÉ À LA CONSOMMATION DE CERTAINS TYPES DE TABAC, D'ALCOOL ET À UN RÉGIME ALIMENTAIRE SPÉCIFIQUE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Launoy Guy, Cancers et populations

Organisme(s) responsable(s) :

Institut National de Santé et Recherche Médicale

CHU Caen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

Démontrer que le risque de cancer de l'œsophage augmente selon le type de tabac ou d'alcool consommé.

Définir une classification des différents types de tabac et d'alcool pour le risque du cancer de l'œsophage.

Démontrer que certaines habitudes alimentaires augmentent le risque de cancer de l'œsophage.

Critères d'inclusion

- homme
- adulte
- âgé de moins de 85 ans
- ayant déjà présenté des carcinomes squameux de l'œsophage

SMP : ENQUÊTE PRIMO-INCARCÉRÉS - COHORTE DE PERSONNES DÉTENUES : ÉTUDE DE LA SANTÉ MENTALE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Falissard Bruno, INSERM U669

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Description de cette population carcérale spécifique et comparaison à une population carcérale prévalente (sous échantillon des maisons d'arrêt de l'enquête transversale), évolution des troubles à 1 mois et analyse qualitative à 9 mois.

(Objectif Initial : Déterminer certains facteurs de décompensation psychiatrique à court terme. Objectif non réalisable compte tenu du faible effectif de détenus encore présents dans les établissements 9 mois après leur arrivée.)

Critères d'inclusion

Personnes tirées au sort à partir des dossiers disponibles au Centre National d'Observation de Fresnes et du diagnostic y figurant.

LYCOLL - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES ÉLÈVES SCOLARISÉS EN CLASSE DE TROISIÈME ET SECONDE : INFLUENCE DU CHANGEMENT DE CONTEXTE ENVIRONNEMENTAL SUR LES CONDUITES À RISQUES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Binder Philippe

Organisme(s) responsable(s) :
INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale
Observatoire Régional de la Santé Poitou-Charentes

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier l'influence du changement de contexte environnemental sur la consommation de produits psychoactifs et sur d'autres conduites à risques dont le suicide.

Décrire les conditions de vie sociales et familiales, la scolarité, l'état de santé et les comportements associés.

Critères d'inclusion

EMES - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS DE GONARTHROSE : ÉVALUATION MÉDICO-ÉCONOMIQUE PRAGMATIQUE DE L'INTÉRÊT DU SINOVIAL®

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Moore Nicholas, Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Organisme(s) responsable(s) :

Service de Pharmacologie, CIC-P 0005-INSERM U657- Université Bordeaux Segalen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

L'objectif était de comparer le coût de deux stratégies thérapeutiques : Sinovial® et autres soins versus autres soins seuls.

Critères d'inclusion

Patient ayant accepté de participer à cette étude et ayant signé le consentement ;

Patient ayant fait l'objet d'une première injection de Sinovial® entre le 01/01/2003 et le 31/03/2003 ;

Patient n'ayant jamais reçu précédemment de traitement par viscosupplémentation ;

Patient âgé de 20 ans et plus ;

Patient affilié au régime général de l'Assurance Maladie depuis au moins 12 mois à la date de la première injection

NUTRIMAY - ALIMENTATION, ÉTAT NUTRITIONNEL ET ÉTAT DE SANTÉ DANS L'ÎLE DE MAYOTTE : ÉTUDE NUTRIMAY 2006

Mise à jour : 22/09/2017

Responsable(s) :

Deschamps Valerie, Unité de surveillance et d'épidémiologie nutritionnelle

Organisme(s) responsable(s) :

INVS-Institut de Veille Sanitaire

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les consommations alimentaires, l'activité physique et l'état nutritionnel de la population habitant l'île de Mayotte, avec une attention particulière pour les enfants âgés de moins de 5 ans et les femmes en âge de procréer.

Critères d'inclusion

Personnes habitant dans un ménage ordinaire de l'île de Mayotte et en capacité de comprendre les enjeux de l'étude

ARCHIMED VILLE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ALITÉS TRAITÉS PAR ARIXTRA® 2,5 MG EN THROMBOPROPHYLAXIE EN MÉDECINE GÉNÉRALE AMBULATOIRE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

LABORATOIRE GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Évaluer la durée moyenne de traitement par ARIXTRA® 2,5 mg en thromboprophylaxie en médecine générale ambulatoire

Critères d'inclusion

- Patient âgé d'au moins 18 ans,
- alité ou de mobilité réduite,
- pour lequel un traitement par ARIXTRA® 2,5 mg est instauré en thromboprophylaxie.

BSN - BAROMÈTRE SANTÉ NUTRITION

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Escalon Hélène, Département Enquêtes et Analyses Statistiques

Beck François, Responsable du département Enquêtes et Analyses Statistiques

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer les comportements, les attitudes et les connaissances des Français en matière d'alimentation et d'activité physique.

Critères d'inclusion

Interrogation de personnes appartenant à des ménages:

- équipés d'un téléphone filaire (liste blanche, orange ou rouge)
- équipé uniquement d'un téléphone portable
- et étant en dégroupage total

AMI - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS D'INFARCTUS DU MYOCARDE: INTÉRÊT SUR LE LONG TERME DU POST-CONDITIONNEMENT

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Ovize Michel, Laboratoire de Recherche en Cardiovasculaire, Métabolisme, diabétologie et Nutrition

Organisme(s) responsable(s) :

Hospices Civils de Lyon

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Déterminer l'action du post-conditionnement sur l'étendue de l'infarctus.

Mesurer l'amélioration de la fonction contractile du myocarde grâce au post-conditionnement.

Critères d'inclusion

- Homme ou femme
- Agé(e) de plus de 18 ans
- Présentant des douleurs thoraciques dans les 6 heures précédant un sus-décalage du segment ST supérieur à 1 mm sur 2 dérivations contiguës
- Patients nécessitant une intervention coronaire percutanée

EPIREUN - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR PATIENTS ATTEINTS DE CRISES ÉPILEPTIQUES NOUVELLEMENT DIAGNOSTIQUÉES SUR L'ÎLE DE LA RÉUNION

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Preux Pierre-Marie, Neuroépidémiologie tropicale

Organisme(s) responsable(s) :

University of Limoges

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer l'incidence des crises d'épilepsies dans la population réunionnaise.

Déterminer les facteurs de risques spécifiques à la Réunion chez les patients épileptiques.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- résident à la Réunion
- nouvellement diagnostiqué épileptique

- ÉTUDE LONGITUDINALE DES EXPOSITIONS AUX PESTICIDES DANS LA CULTURE DE PLEIN CHAMP - CALVADOS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Lebailly Pierre, Groupe Régional d'Études sur le Cancer

Organisme(s) responsable(s) :

Université de Caen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Démontrer la contamination des agriculteurs qui s'expose aux pesticides dans le traitement de la culture de champ plein.

Déterminer le lien entre l'exposition aux pesticides pour un agriculteur avec la probabilité de développer

un cancer.

Critères d'inclusion

- homme
- agriculteur
- utilisant des pesticides sur les cultures

- ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRÉVALENCE DE LA RHINITE ALLERGIQUE CHEZ DES PERSONNES ASTHMATIQUES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Magnan Antoine, UMR 915: l'Institut du thorax

Organisme(s) responsable(s) :

CHU Nantes

Institut national de la santé et de la recherche médicale - Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire la fréquence et la sévérité de la rhinite allergique chez les patients asthmatiques français.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- adulte
- asthmatique

BINOME - ETUDE TRANSVERSALE DE PATIENTS INFECTÉS PAR UN VIH DE SOUS-TYPE SOIT B SOIT NON-B, AYANT RÉCEMMENT DÉBUTÉ UN PREMIER TRAITEMENT ANTI-RÉTROVIRAL : CARACTÉRISTIQUES SOCIO-DÉMOGRAPHIQUES - FRAN06-004

Mise à jour : 01/07/2018

Responsable(s) :

Cohen-Codar Isabelle

Organisme(s) responsable(s) :

ABBOTT France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire et comparer les caractéristiques socio-démographiques des patients infectés par un VIH-1 de sous-type B (groupe 1) versus non-B (groupe 2) traités par un premier traitement anti-rétroviral.

Comparer en fonction du sous-type de VIH le stade de la maladie (clinique, viro-immunologie, comorbidités) au moment de la mise sous traitement, comparer entre les 2 groupes (B et non-B) les conditions de prise du traitement et de la perception par le patient de la thérapeutique et de ses effets.

Identification d'une éventuelle corrélation entre ces derniers paramètres et l'évolution de la maladie entre l'initiation de la 1er ligne ARV et l'inclusion dans la cohorte :

- évolution de la charge virale (CV) en fonction du traitement ARV (IP, NNRTI) et du sous-type de VIH (B ou non-B), des CD4,
- survenue éventuelle d'évènements cliniques,
- changement éventuels de traitements et motifs.

Critères d'inclusion

Age > 18 ans, obtention du consentement écrit pour la collecte des données personnelles, patient infecté par le virus VIH-1, patient venant consulter pour la première ou deuxième visite de suivi de routine (soit 1 à 4 mois) après l'initiation du traitement ARV, génotype disponible lors de la mise sous traitement.

AVANCE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS DIABÉTIQUES DE TYPE 2 DÉBUTANT UN TRAITEMENT PAR AVANDIA® OU AVANDAMET® : ÉTUDE D'USAGE, D'EFFICACITÉ ET DE TOLÉRANCE DE LA ROSIGLITAZONE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Organisme(s) responsable(s) :

Laboratoire GSK

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Évaluer le profil des patients traités, l'adéquation des pratiques au RCP, l'observance, la tolérance et l'efficacité de la rosiglitazone.

Critères d'inclusion

- Patient diabétique de type 2 consultant spontanément (i.e. indépendamment de l'étude) ;
- Patient ayant débuté récemment (depuis moins d'un mois) ou débutant un traitement par Avandia® ou

Avandamet® ;

- Patient ayant donné son consentement

- ENQUÊTE AUPRÈS DES PERSONNES SANS DOMICILE (1994-1995)

Mise à jour : 22/09/2017

Responsable(s) :
MARPSAT Maryse

Organisme(s) responsable(s) :
French National Institute for Demographic Studies (INED)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Etudier les conditions de réalisation et d'extension à une plus grande échelle d'enquêtes de ce type, et élaborer des recommandations en vue d'aboutir à une meilleure prise en compte des personnes sans domicile dans le recensement général et la population, ainsi que dans les enquêtes qui se déroulent ordinairement auprès des seuls ménages logés. Il en était également attendu une première exploration des processus conduisant à la situation de sans domicile.

Critères d'inclusion

Personnes de 18 ans et plus, sans domicile ou ayant un logement mais faisant toutes appel à des centres de distribution de nourriture et repas chauds et/ou dormant la nuit dans des centres d'hébergement (urgence et longue durée).

EIPIOI - COHORTE D'ENFANTS EN SURCHARGE PONDÉRALE OU À RISQUE DE LE DEVENIR (HAUTE-GARONNE) : DEPISTAGE ET PRISE EN CHARGE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Jouret Béatrice, INSERM U558

Organisme(s) responsable(s) :
Toulouse University Hospital

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Objectif principal

L'étude EPIPOI avait pour objectifs généraux de :

- Dépister à 3-4 ans les enfants en surcharge pondérale ou à risque de le devenir et de les prendre en charge par l'intermédiaire de leur médecin traitant avec ou sans l'appui du Réseau de Prévention et Prise en charge de l'Obésité Pédiatrique en Midi-Pyrénées (RéPOP Toulouse) ;
- Mener des interventions éducatives auprès des enfants et évaluer leur efficacité ;
- Former les médecins de ville au dépistage et à la prise en charge des enfants en surpoids et obèses ;
- Déterminer la prévalence de la surcharge pondérale et les facteurs associés chez les enfants de 3- 4 ans ;
- Caractériser les habitudes de vie des enfants de 3-4 ans.

Critères d'inclusion

Enfants en surcharge pondérale ou à risque de le devenir des écoles maternelles volontaires de Haute Garonne

- ETUDE TRANSVERSALE SUR LES JEUNES CALÉDONIENS ÂGÉS DE 16 À 25 ANS : SITUATION SOCIALE ET COMPORTEMENT DE SANTÉ

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Hamelin Christine , Équipe Épidémiologie des Déterminants Professionnels et Sociaux de la Santé, INSERM CESP

Salomon Christine, Centre de recherches en épidémiologie et santé des populations

Organisme(s) responsable(s) :

Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'étude « Situation sociale et comportements de santé des jeunes en Nouvelle-Calédonie » vise à décrire les comportements de santé des jeunes, garçons et filles de 16 à 25 ans, en rapport avec leur situation familiale et sociale. Quatre grandes thématiques ont été explorées : les consommations de substances psychoactives, les mises en danger de soi et d'autrui sur la route, la santé sexuelle et reproductive et la santé mentale. Le présent rapport vise à décrire ces comportements de santé, à identifier les principales conduites à risque, à en évaluer l'importance et à examiner la manière dont ces conduites diffèrent ou non selon l'âge, le sexe la communauté et le lieu de résidence afin de cerner les groupes les plus exposés. L'analyse approfondie des données sur la santé mentale, est également proposée.

Critères d'inclusion

L'étude concerne les jeunes calédoniens âgés de 16 à 25 ans

FOCUS / FRENCH OBSERVATIONAL COHORT OF USUAL SMOKERS - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRÉVALENCE ET LE PROFIL DU TABAGISME EN FRANCE

Mise à jour : 01/11/2018

Responsable(s) :

Aubin Henri-Jean, U1178 Santé mentale et santé publique Equipe/activité : Addicologie

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance Publique - Hopitaux de Paris AP-HP

PFIZER

TNS Healthcare

CHR de Metz

Centre Régional de Lutte du Cancer Val d'Aurelle

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Mesurer la prévalence du tabagisme en France, identifier le profil type des fumeurs,

Critères d'inclusion

- hommes et femmes
- âgés de 15 ans et plus

CONSTANT - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LA POPULATION GÉNÉRALE EN GUADELOUPE : SANTÉ, COMPORTEMENTS ET ENVIRONNEMENT SOCIAL.

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Atallah André, Cardiovascular rehabilitation unit

Organisme(s) responsable(s) :

CH de Basse-Terre

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Fournir des données concernant la santé, le comportement, l'environnement social de la population guadeloupéenne

Critères d'inclusion

Personnes étant tirées au sort aléatoirement et acceptant de participer à l'étude

PHAPPG - ÉTUDE LONGITUDINALE SUR UNE POPULATION PRÉCAIRE GUADELOUPÉENNE : ÉTUDE DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Atallah André, Cardiovascular rehabilitation unit

Organisme(s) responsable(s) :

CH de Basse-Terre

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif de cette étude est de décrire la prévalence et la prise en charge de l'hypertension artérielle dans une population précaire, avec cependant une bonne couverture sociale et un bon accès au système de santé

Critères d'inclusion

Les critères d'inclusion dans l'étude pour définir la précarité étaient : bénéficier du RMI et/ou être chômeur et/ou vivre exclusivement des prestations sociales et familiales

COLLATION - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR DES ENFANTS SCOLARISÉS EN MATERNELLE : PERCEPTION ET PRATIQUE DE LA COLLATION EN AQUITAINE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Thibault Hélène

Organisme(s) responsable(s) :

ISPED

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif est de réaliser un état des lieux des pratiques habituelles, des enfants scolarisés en maternelle, en termes de collation à l'école, y compris goûters d'anniversaire, en Aquitaine. Cet état des lieux permettra d'acquérir des informations sur les perceptions, les pratiques, les évolutions et les attentes des enseignants et ainsi de guider les modalités de l'intervention visant à améliorer ces pratiques.

La reconduction de cette enquête à distance de l'intervention permettra d'apprécier l'efficacité de celle-ci et l'évolution des perceptions des enseignants.

Critères d'inclusion

Écoles maternelles de l'académie de Bordeaux répondant au questionnaire

CE2 - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR DES ÉLÈVES DE CE2 SCOLARISÉS EN AQUITAINE : PRISE ALIMENTAIRE ET CORPULENCE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Thibault Hélène

Organisme(s) responsable(s) :
ISPED

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Cette enquête a pour objectif :

- de connaître, d'une part, les valeurs de corpulence, et donc de calculer les prévalences de surpoids et d'obésité des enfants de CE2 et d'autre part, les habitudes alimentaires de ces derniers
- de compléter les données initialement recueillies par des données sur la sédentarité, l'activité physique et les catégories socioprofessionnelles des parents.
- de connaître l'évolution de ces données entre 2004-2005 et 2008-2009, et d'évaluer l'impact des actions du programme mises en place depuis 2005.

Critères d'inclusion

Élèves de CE2 scolarisés dans des écoles primaires d'Aquitaine

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LE DEVENIR DES PERSONNES SORTIES DU RMI

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Accardo Jérôme, Division Conditions de Vie des Ménages

Duée Michel, Household conditions

Organisme(s) responsable(s) :

Insee

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objet de cette étude méthodologique est de préciser les configurations familiales réellement vécues par les allocataires du RMI.

Critères d'inclusion

Ensemble des personnes bénéficiaires du RMI (Revenu Minimum d'Insertion) de métropole au 31 décembre 1996 à l'exception des anciens agriculteurs inscrits à la Mutualité sociale agricole

ERISCAM - COHORTE DE FAMILLES FRANÇAISES AVEC UNE MUTATION D'UN GÈNE MMR IDENTIFIÉE : ESTIMATION DES RISQUES DE CANCERS

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Lasset Christine, Prevention and genetics epidemiology

Bonadona Valérie

Bonaiti-Pellie Catherine , Genetics epidemiology and human population structures

Olschwang Sylviane , Medical Genetics and Functional Genomics

Organisme(s) responsable(s) :

Centre Léon Bérard

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif est d'estimer de façon fiable et précise les risques des différentes tumeurs chez les sujets porteurs d'une mutation d'un gène MMR

Critères d'inclusion

Familles françaises avec une mutation d'un gène MMR identifiée , recrutées par les 40 centres de consultation d'oncogénétique participants à l'étude, tous membres du Groupe Génétique et Cancer.

SIP - ENQUÊTE TRANSVERSALE SANTÉ ET ITINÉRAIRE PROFESSIONNEL

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Barnay Thomas, Santé et itinéraire professionnel

Bouhia Rachid, Santé et itinéraire professionnel

Mette Corinne

Organisme(s) responsable(s) :

DREES

DARES

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'enquête SIP vise d'une part à mieux connaître les déterminants de la santé liés aux conditions de travail et aux parcours professionnels : comment les conditions physiques et organisationnelles du travail, les expositions aux risques, les discontinuités et les ruptures du parcours professionnel contribuent-elles, dans la durée, à construire, à préserver ou à fragiliser leur état de santé ?

L'enquête devrait d'autre part permettre de repérer l'impact de l'état de santé sur le parcours professionnel des personnes, les aléas de carrière ou les discriminations éventuelles qu'elles ont pu rencontrer : en quoi des événements de santé, qu'ils soient déterminés ou non par l'environnement professionnel, induisent-ils des ruptures ou au contraire sont-ils compatibles avec une continuité de l'itinéraire professionnel, en fonction des ressources individuelles et collectives dont disposent les personnes ? Là aussi, il est important de prendre en compte d'éventuels décalages temporels.

Un objectif complémentaire a été fixé pour la vague 2010 : disposer, conformément aux recommandations intermédiaires du Collège d'expertise sur le suivi statistique des risques psychosociaux au travail, d'une observation des risques psychosociaux encourus par l'ensemble de la population active occupée au moment de l'enquête.

Critères d'inclusion

L'enquête a été effectuée auprès d'individus vivant en ménage ordinaire en France métropolitaine. Les individus étaient âgés de 20 à 74 ans en 2006 et ont été interrogés quelle que soit leur situation vis-à-vis du marché du travail (actifs occupés, chômeurs ou inactifs, retraités, etc.).

HSM-HSI - ETUDE TRANSVERSALE HANDICAP-SANTÉ (2008)

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Bouvier Gérard, Division Enquêtes et Etudes Démographiques

Robert-Bobée Isabelle, Division Enquêtes et Etudes Démographiques

Organisme(s) responsable(s) :

Insee

DREES

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Les objectifs de l'enquête Handicap-Santé (volets 'Ménages' et 'Institutions') sont donc :

d'estimer le nombre des personnes handicapées ou dépendantes (en assurant autant que possible une comparabilité avec HID) ;

de relever la nature, la quantité et l'origine des aides existantes ainsi que les besoins non satisfaits ;

de mesurer les désavantages sociaux subis des personnes handicapées ;

d'évaluer les flux d'entrée en incapacité (à partir d'une interrogation rétrospective sur la date à laquelle les incapacités déclarées sont apparues) ;

de mesurer certains indicateurs annexés à la loi de santé publique ;

d'intégrer les modules européens élaborés par Eurostat (ECHIS).

Critères d'inclusion

L'échantillon est tiré dans la base des répondants à l'enquête de filtrage Vie Quotidienne et Santé (VQS), effectuée en 2007 auprès d'environ 140 000 ménages. Tirage aléatoire

Pour la partie "Institutions", 2200 structures volontaires

HSA - ETUDE TRANSVERSALE HANDICAP-SANTÉ - AIDANTS INFORMELS

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Soullier Noémie

Organisme(s) responsable(s) :

DREES

Insee

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif principal de l'enquête 'Aidants informels' est de caractériser les aidants non professionnels (famille, amis, voisins, etc.) de personnes ayant déclaré dans l'enquête Handicap-Santé 2008 avoir des difficultés à réaliser certains actes de la vie quotidienne en raison d'un handicap, d'un problème de santé ou de leur âge.

Réalisée d'avril à septembre 2008, l'enquête porte sur 5 000 aidants informels de personnes handicapées et de personnes âgées dépendantes. Cette enquête permet de décrire et d'analyser les conditions et la qualité de vie des personnes apportant leur soutien à des proches de l'entourage (famille, voisins, amis, ...) ayant déclaré avoir des difficultés dans les actes de la vie quotidienne dans l'enquête Handicap-Santé en ménages ordinaires en 2008 (personnes handicapées ou âgées).

Elle répond à un intérêt souligné dans le débat public récent (conférence de la Famille en 2006, décret de janvier 2007 permettant d'organiser un droit de répit aux aidants familiaux), et répond aux interrogations initiales de l'enquête Handicap-Santé.

Elle permet de connaître les motivations et les manifestations du soutien informel, de décrire et d'analyser les conditions et la qualité de vie des aidants et la façon dont l'aide non professionnelle s'articule ou non avec une aide apportée par des professionnels. L'enquête permet également de mesurer de façon détaillée les répercussions de l'aide sur la vie quotidienne des aidants, sur le plan professionnel, familial, amical.

L'objectif général de l'enquête peut être décomposé en cinq sous-objectifs : dresser un portrait des aidants de l'entourage, connaître la configuration de l'aide et les conditions de son exercice, voir comment l'activité de l'aidant se concilie avec celle des autres aidants, saisir les conséquences de l'aide et les besoins qui en découlent et enfin connaître les représentations que les aidants ont sur leur consentement économique vis-à-vis de l'aide fournie.

Critères d'inclusion

L'échantillon de l'enquête est constitué à partir de l'ensemble des aidants désignés dans l'enquête Handicap-Santé 2008, de 16 ans et plus.

L'enquête « Aidants informels » est un volet complémentaire de l'enquête Handicap-Santé en ménages ordinaires réalisée par l'Insee en 2008 : lorsqu'une personne indique dans le cadre de l'enquête Handicap-Santé qu'elle est aidée par un (des) aidant(s) non professionnel(s), une rapide description de l'aidant et de la nature de l'aide qu'il apporte est demandée à la personne enquêtée.

Les coordonnées de l'aidant (ou des aidants) sont également collectées (dans la limite de 3 aidants cohabitants et de 10 aidants au maximum par personne enquêtée) : elles constituent la base de sondage de l'enquête « Aidants informels ».

L'enquête « Aidants informels » se limite aux personnes de 16 ans et plus. Les personnes sont interrogées directement en face-à-face par un enquêteur de l'Insee.

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Robert-Bobée Isabelle, Division Enquêtes et Etudes Démographiques

Organisme(s) responsable(s) :

Insee

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Trois objectifs : mesurer le nombre des personnes handicapées ou dépendantes ; évaluer les flux d'entrée et de sortie en incapacité ; relever la nature, la quantité, et les fournisseurs d'aides existantes, ainsi que les besoins non satisfaits

Critères d'inclusion

Tirage aléatoire (avec stratification) à partir de l'enquête de filtrage, dite "Vie Quotidienne et Santé" (VQS) qui a été adjointe au recensement de la population de mars 1999

Enfants internes des institutions relevant des annexes 24

Adultes handicapés accueillis en foyers d'hébergement, foyers de vie, MAS, FDT et structures expérimentales

Personnes hospitalisés dans un établissement psychiatrique

Personnes prises en charge dans des établissements en faveur des personnes âgées

- ÉTUDE TRANSVERSALE ACCIDENTS DU TRAVAIL, MALADIES PROFESSIONNELLES ET HANDICAP - 2007

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Guggemos Fabien, Employment Division

Organisme(s) responsable(s) :

Insee

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Le premier objectif européen de l'enquête est de connaître le nombre d'accidents du travail ainsi que le nombre de jours de travail perdus du fait de ces accidents du travail. L'enquête permettra aussi de

connaître le nombre de maladies causées ou aggravées par le travail ainsi que le nombre de jours de travail perdus du fait de ces maladies.

Le second objectif européen est d'analyser les différences de résultats selon :

- les caractéristiques de l'employeur (activité économique, taille de l'entreprise?)
- les caractéristiques de l'emploi du salarié (statut professionnel, profession, temps complet, temps partiel, durée de la carrière, ?)

Ce questionnaire complémentaire visait notamment à rendre possible des comparaisons avec les résultats du module ad hoc 2002 sur l'emploi des personnes handicapées, afin de pouvoir évaluer les effets de la « loi pour l'égalité des droits et des chances, la participation et la citoyenneté des personnes handicapées » adoptée en 2004. Le questionnaire a été divisé en trois parties. La partie A traite des problèmes de santé des douze derniers mois

Critères d'inclusion

Individus âgés d'au moins 15 ans au 31 décembre 2007 et appartenant à des ménages ordinaires.

- ETUDE TRANSVERSALE SUR LES TRANSITIONS DE LA VIE ACTIVE À LA RETRAITE - 2006

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Guggemos Fabien, Employment Division

Organisme(s) responsable(s) :

Insee

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Le premier objectif de ce module est de dresser un état des lieux de la transition travail-retraite. Comment cette transition s'est-elle effectuée ou comment est-elle prévue ? Le passage se fera-t-il ou s'est-il fait directement du travail à la retraite ? Les individus ont-ils eu ou pensent-ils avoir une période de transition (du type préretraite, passage à temps partiel) ? Le second objectif poursuivi est l'analyse des facteurs qui pourraient influencer ou qui ont influencé ce passage du travail à la retraite ainsi que la détermination des facteurs qui pourraient ou qui auraient pu retarder la sortie du marché du travail. Ces facteurs peuvent être de plusieurs types : les conditions de travail au sens large (aménagement des horaires de travail, meilleures conditions sanitaires) ; d'autres facteurs directement liés à l'emploi (formation et obsolescence des compétences) ; des facteurs financiers (incitations financières pour rester dans son emploi) ; des facteurs personnels (santé, raisons familiales).

Critères d'inclusion

Personnes âgées de 50 à 69 ans au 31/12/2006 (personnes nées de 1937 à 1956), vivant en ménage ordinaire et dont le logement est interrogé pour la 6ème et dernière fois pour l'enquête Emploi (6ème sortant)

SSIAD - ETUDE TRANSVERSALE RÉPÉTÉE DES SERVICES DE SOINS INFIRMIERS À DOMICILE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :
Bertrand Dominique

Organisme(s) responsable(s) :
DREES

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Cette enquête permet de suivre l'activité des services de soins infirmiers à domicile, dispensés aux personnes âgées dépendantes ou aux personnes handicapées à leur domicile et dans les établissements non médicalisés. Le recueil d'informations apportera aux ministères en charge de la santé et des solidarités, des éléments nécessaires pour définir une politique de prise en charge de la dépendance des personnes âgées et handicapées à domicile.

Ces informations intéressent également les agences régionales de santé (ARS), notamment pour la mise en œuvre des schémas départementaux et des politiques locales en faveur des personnes âgées, ainsi que les autorités publiques à tous les échelons locaux.

Critères d'inclusion

Les services de soins infirmiers à domicile situés en France métropolitaine et dans les départements d'outre-mer (DOM)

COHORTE LOUIS MOURIER - COHORTE RÉTROSPECTIVE SUR DES NOUVEAU-NÉS DE MÈRES POLYCONSOMMATRICES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Simmat-Durand Laurence, CERMES 3 ? Centre for Research in Medicine, Science, Health, Mental Health and Society

Organisme(s) responsable(s) :
Paris Descartes University

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Analyser la morbidité néonatale en fonction des consommations maternelles de substances psychoactives (SPA) et du contexte socio-démographique.

Critères d'inclusion

Nouveau-nés de mères ayant consommé au moins 2 substances psycho actives en début de grossesse.

DEVENIR - ETUDE TRANSVERSALE SUR LE DEVENIR DES PATIENTS HOSPITALISÉS POUR INSUFFISANCE CARDIAQUE ET SUIVI EN CARDIOLOGIE LIBÉRALE EN FRANCE

Mise à jour : 01/08/2018

Responsable(s) :
Cohen-Solal Alain

Organisme(s) responsable(s) :
MENARINI France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Décrire les modalités de prise en charge des patients suivis pour insuffisance cardiaque en cardiologie libérale.

Critères d'inclusion

Homme ou Femme âgé(e) de plus de 18 ans présentant une insuffisance cardiaque ayant été hospitalisé(e) au cours des 18 mois précédant la consultation d'inclusion pour un tableau d'insuffisance cardiaque.

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LES PARCOURS ET PROFILS DES MIGRANTS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Lhommeau Bertrand, Bureau Jeunesse, famille

Organisme(s) responsable(s) :
DREES

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Cette enquête vise à mieux connaître les parcours, les différentes trajectoires (résidentielles, professionnelles, familiales) et le recours aux services sociaux des personnes qui viennent d'obtenir un titre de séjour d'au moins un an en France et donc ayant vocation à s'installer durablement en France. Elle questionne également la vision et les attentes que ces migrants ont de la France et comment ces éléments influent sur leurs trajectoires en France. Il s'agit tout particulièrement d'appréhender le projet migratoire, son évolution dans le temps, son caractère individuel ou familial, comment il est modelé par les institutions et les catégories administratives auxquelles le migrant est confronté. Ceci permettra de s'interroger sur l'articulation entre projet migratoire et processus d'intégration. L'interrogation en deux vagues permet d'introduire une temporalité dans l'appréhension de ce processus, et de percevoir d'éventuels liens entre l'évolution du projet migratoire et les conditions de vie rencontrées au cours de la première année avec un titre de séjour.

Critères d'inclusion

Personnes étrangères majeures (18 ans et plus), passées par l'Agence nationale de l'accueil des étrangers et des migrations (ANAEM) entre juin et octobre 2006 à qui a été proposée la signature d'un contrat d'accueil et d'intégration (CAI).

Cette enquête s'intéresse aux personnes éligibles au CAI à savoir :

- les conjoints de Français
- les autres parents de Français
- les bénéficiaires du regroupement familial
- les réfugiés ou les membres de leur famille
- les personnes régularisées du fait de liens personnels et familiaux en France (VPF 12 bis 7).

ICAPS 2 - ÉTUDE INTERVENTIONNELLE SUR DES ÉLÈVES DE 6ÈME : PROMOTION DE L'ACTIVITÉ PHYSIQUE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Simon Chantal

Organisme(s) responsable(s) :
INPES

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

L'objectif est d'évaluer l'efficacité d'une action visant à lutter contre la sédentarité et à promouvoir l'activité physique sous toutes ses formes pour diminuer le risque cardiovasculaire et agir sur la corpulence

Critères d'inclusion

Inclusion de 1 050 élèves scolarisés en 6^{ème} en 2002 (entre le 06/09/2002 et le 23/10/2002) dans huit collèges du Bas-Rhin

NORMANUT - ENQUÊTE TRANSVERSALE SUR LA PRÉVALENCE DES TROUBLES NUTRITIONNELS EN HAUTE NORMANDIE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Déchelotte Pierre
Ladner Joel

Organisme(s) responsable(s) :
CHU Rouen

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Normanut 1 : Le but de l'étude est d'évaluer, auprès de la population consultant en médecine générale, la prévalence des différents troubles nutritionnels, et d'autre part analyser leurs relations avec les comportements alimentaires et les déterminant sociaux.

Normanut 2: Evaluer la prévalence des troubles nutritionnels et son évolution chez des patients consultant en médecine générale en Haute-Normandie

Critères d'inclusion

Patients vus en consultations par un médecin généraliste (suite à un tirage au sort) en Haute-Normandie

PHASTE - COHORTES DE PATIENTS EN MÉDECINE GÉNÉRALE : ÉTUDE DE L'HYPERTENSION

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Mourad Jean-Jacques

Organisme(s) responsable(s) :
Comité Français de Lutte contre l'HyperTension Artérielle

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

L'objectif est de réaliser une vaste cartographie des hypertendus suivis en médecine générale, axée sur le niveau de la pression pulsée

Critères d'inclusion

Sujets hypertendus non contrôlés (PAS > 140 mmHg et/ou PAD > 90 mmHg) traités ou non

- ETUDE TRANSVERSALE SUR DES ÉLÈVES DE 3ÈME DANS LA RÉGION DU LANGUEDOC-ROUSSILLON

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Desmartin-Belarbi Valérie

Organisme(s) responsable(s) :
CREAI-ORS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Les objectifs sont :

- mettre en place en milieu scolaire un recueil d'informations reproductible auprès d'échantillons représentatifs de la population scolarisée pouvant apporter une meilleure connaissance de l'état de santé des élèves, identifier des comportements à risque des adolescents,
- optimiser la pratique des professionnels de santé de l'Education nationale et favoriser l'homogénéisation des pratiques.

Critères d'inclusion

Élèves dans un des collèges de l'académie de Montpellier

PELAGIE - COHORTE MÈRES-ENFANTS / ÉVALUATION DES CONSÉQUENCES DES EXPOSITIONS PROFESSIONNELLES OU ENVIRONNEMENTALES À DES POLLUANTS CHIMIQUES SUR LA SANTÉ DE L'ENFANT

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Chevrier Cécile, IRSET U1085 INSERM Université Rennes 1

Organisme(s) responsable(s) :
Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Objectif général : évaluer les conséquences des expositions professionnelles ou environnementales pendant la grossesse, en particulier solvants, pesticides, polluants persistants et dérivés de la chloration de l'eau sur le déroulement de la grossesse et le développement de l'enfant.

Objectifs secondaires :

- identifier les sources environnementales et les déterminants individuels (caractéristiques sociodémographiques, habitudes de vie, susceptibilité génétique) des expositions aux polluants mesurées par des biomarqueurs ;
- étudier les rôles respectifs des expositions prénatales et dans l'enfance ;

Critères d'inclusion

Femmes au cours de leur premier trimestre de grossesse (inférieur à 19 semaines d'aménorrhée) résidant dans l'un des départements participant à l'étude.

ECAAP - ENQUÊTE TRANSVERSALE SUR LES CONDUITES ADDICTIVES DES ADOLESCENTS POLYNÉSIENS

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Renou Laurence
Guignard Romain

Organisme(s) responsable(s) :
INPES
La direction de la Santé de la Polynésie française

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Il s'agit d'une enquête en milieu scolaire qui permet de dresser un bilan épidémiologique et sociologique de la situation. Un certain nombre de questions sur leur santé, leurs conditions de vie, leurs préoccupations de tous les jours, leur niveau de bien-être et leurs centres d'intérêt permettent ainsi de dresser un profil des adolescents polynésiens

Critères d'inclusion

Élèves scolarisés de la sixième à la terminale, Centres de jeunes adolescents (CJA), Centre d'éducation aux technologies appropriées au développement (CETAD), Centres d'éducation au développement (CED) et Maisons familiales et rurales (MFR) inclus (en Polynésie Française)

DAT'AIDS - ETUDE TRANSVERSALE SUR LES PATIENTS SÉROPOSITIFS SUIVIS DANS DES CHU DE FRANCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Pozot-Martin Isabelle

Cuzin Lize

Raffi François , Service de Maladies Infectieuses

Pugliese Pascal , Service d'Infectiologie

Organisme(s) responsable(s) :

CHU

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Les objectifs de la cohorte sont :

- Fournir des caractéristiques épidémiologiques et démographiques
- Déterminer la proportion de patients traités/non traités
- Déterminer les profils viro-immunologique et thérapeutique
- Déterminer les caractéristiques des patients nouvellement diagnostiqués

Critères d'inclusion

Patients venus au moins une fois en consultation dans les CHU participants entre 01/06/04 e le 01/06/05

SOHO-FRANCE - COHORTE DE PATIENTS SCHIZOPHRÈNES TRAITÉS PAR ANTIPSYCHOTIQUES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Gasquet Isabelle

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance publique?hôpitaux de Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Fournir des informations sur les patients schizophrènes suivis en ambulatoire, quel que soit le traitement antipsychotique reçu et apportent des éléments de réponse, en particulier, en termes de taux de maintenance du traitement, de rémission et de taux de rechutes lors d'un suivi de trois ans.

Critères d'inclusion

Patients adultes schizophrènes suivis en ambulatoire et recrutés par des psychiatres de manière aléatoire

- ETUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS DIABÉTIQUES : UTILISATION DU SCORE EPICES POUR DÉTERMINER LA RELATION CONTRÔLE GLYCÉMIQUE/COMPLICATIONS DU DIABÈTE ET LES CONDITIONS INDIVIDUELLES DE PRIVATION

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Bihan Hélène, Centre de Recherche en Nutrition Humaine (CRNH)
Cohen Regis, Internal Medicine and Endocrinology Departments

Organisme(s) responsable(s) :

CETAF

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Cette étude a pour objectif d'utiliser le score EPICES (évaluation de la précarité et les inégalités dans les centres d'exams de santé), afin de déterminer la relation entre le contrôle glycémique, les complications du diabète, et les conditions individuelles de privation

Critères d'inclusion

Patients admis dans les services de Médecine Interne et d'Endocrinologie, de l'Hôpital Avicenne, Bobigny, France

- ETUDE TRANSVERSALE SUR LES SITUATIONS DE PRÉCARITÉ, SANTÉ PERÇUE ET TROUBLES ANXIODÉPRESSIFS

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Royer Bernard
Gusto Gaelle
Tichet Jean

Organisme(s) responsable(s) :
IRSA

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'association entre situations de précarité et dégradation de l'état de santé est largement admise et des liens ont été décrits pour la morbi-mortalité ou les comportements à risque. Dans ce contexte, notre étude vise à rechercher un lien entre les situations de précarité, la qualité de vie ressentie et l'existence de troubles anxiodépressifs

Critères d'inclusion

Sujet fréquentant un des 12 centres de santé inclus dans l'étude.
Sujets assurés et ayants-droit du régime général de la sécurité sociale, ayant bénéficié d'un examen périodique de santé et volontaires pour l'étude

- ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRISE EN CHARGE DE CONSOMMATEURS DE DROGUES ILLICITES AYANT RECOURS AU SYSTEME SANITAIRE ET SOCIAL

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
DREES

Organisme(s) responsable(s) :
Direction de la Recherche, des Études, de Évaluation et des Statistiques (DREES)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

- Dénombrer les usagers de drogues qui s'adressent aux établissements sanitaires et sociaux ;
- améliorer les connaissances sur leurs caractéristiques socio-démographiques, leurs consommations
- aider à la décision et à l'élaboration de la politique de prise en charge de la population des usagers de drogues ayant recours au dispositif de soins ;

Critères d'inclusion

Inclusion des centres de prises en charge :

- établissements spécialisés dans l'accueil et le traitement des usagers de drogues
- établissements sanitaires : établissements hospitaliers publics généraux ou spécialisés en psychiatrie, hôpitaux psychiatriques privés faisant fonction de publics et maisons de santé pour maladies mentales,
- établissements sociaux intervenant au niveau de la prévention, l'orientation ou l'hébergement des usagers de drogues

Tous les patients se présentant dans ces établissements sont soumis à l'enquête.

DIABÈTE - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA PRÉVALENCE DU DIABÈTE DE TYPE 2 CHEZ LES PERSONNES FRÉQUENTANT LES CENTRES D'HÉBERGEMENT D'URGENCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Arnaud Amandine

Organisme(s) responsable(s) :
Observatoire du Samu Social

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Dans le cadre d'une action de dépistage systématiquement proposé aux personnes hébergées dans les CHUSI et les CHUS, l'objectif principal de l'étude est d'estimer la prévalence du diabète sucré (connu et méconnu) chez ces personnes.

Les objectifs secondaires sont :

- 1) Décrire les caractéristiques des personnes ayant un diabète sucré méconnu,
- 2) Évaluer les modalités de la prise en charge du diabète sucré connu (insulino-traité ou non).

Critères d'inclusion

Les personnes interrogées seront les personnes hébergées dans les CHUSI et CHUS précités au moment de l'enquête et acceptant de participer.

Parmi les individus sélectionnés, seuls seront retenus ceux qui :

- comprennent le français
- ont donné leur consentement éclairé

Les personnes connaissant déjà leur statut diabétique seront prélevées pour contrôler leur équilibre glycémique et la partie médicale du questionnaire sera remplie par le médecin sur place

EPILEPSIE - ETUDE TRANSVERSALE SUR L'ÉPILEPSIE CHEZ LES SANS-DOMICILE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Arnaud Amandine

Organisme(s) responsable(s) :
Samu Social

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Estimer la prévalence de l'épilepsie chez les personnes fréquentant les structures d'accueil et d'hébergement du SSP

Décrire les types et les caractéristiques de l'épilepsie

Évaluer la fréquence de la prise en charge et l'accessibilité aux traitements

Évaluer l'impact de la situation d'exclusion sur la fréquence des crises

Critères d'inclusion

Toutes les personnes se présentant aux consultations médicales des 3 CHUS et de l'accueil de jour (ESI) et présente dans les 3 CHUSI entre le 10 Mars et le 18 Avril 2003

SAMENTA - ETUDE TRANSVERSALE SUR LA SANTÉ MENTALE ET LES ADDICTIONS CHEZ LES PERSONNES SANS LOGEMENT PERSONNEL D'ILE DE-FRANCE

Mise à jour : 01/04/2019

Responsable(s) :
Arnaud Amandine
Chauvin Pierre, INSERM U707, equipe DS3

Organisme(s) responsable(s) :
Observatoire du Samu Social de Paris
INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Estimer la prévalence des principaux troubles psychiatriques et addictions présentés par les personnes sans logement personnel en Ile-de- France, étudier le recours aux soins afin d'améliorer la prise en charge

thérapeutique et d'adapter les modalités d'hébergement/logement, estimer la taille des populations concernées en Ile-de-France (enquête représentative)

Critères d'inclusion

Personnes sans logement personnel en Ile-de-France, âgées de 18 ans et plus, parlant français, en état de comprendre et de répondre aux questions

- COHORTE DE SUJETS À FAIBLES REVENUS RECEVANT DES COUPONS ALIMENTAIRES ET DES CONSEILS DIÉTÉTIQUES

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :

Bihan Hélène, Human Nutrition Research Centre

Mejean Caroline, UMR 1125 UREN Nutritional Epidemiology. Jouy-en-Josas Research Centre

Galan Pilar, UMR 1125 UREN Nutritional Epidemiology. Jouy-en-Josas Research Centre

Peneau Sandrine, UMR 1125 UREN Nutritional Epidemiology. Jouy-en-Josas Research Centre

Organisme(s) responsable(s) :

INRA

Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Évaluer l'efficacité de l'utilisation de coupons alimentaires pour favoriser la consommation de fruits et légumes dans les populations à faibles revenus

Critères d'inclusion

Personnes à faibles revenus (évaluation par le score de privation dans les centres d'examens de santé) tirées de manière aléatoire.

18-60 ans

ENEIS - ETUDE TRANSVERSALE NATIONALE SUR LES ÉVÉNEMENTS INDÉSIRABLES GRAVES ASSOCIÉS AUX SOINS, OBSERVÉS EN ÉTABLISSEMENT DE SANTÉ

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Michel Philippe

Organisme(s) responsable(s) :

Direction de la recherche, des études, de l'évaluation et des statistiques (DREES)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif principal de l'enquête est d'estimer l'incidence des événements indésirables graves observés en milieu hospitalier et leur caractère évitable, pour les événements à l'origine d'une admission dans les unités de médecine et chirurgie des établissements de santé ou survenant dans de telles unités au cours d'une hospitalisation.

Les objectifs secondaires sont :

- 1) d'estimer la gravité et la part évitable de ces événements ;
- 2) de décrire les causes immédiates de survenue de ces événements liés aux soins.

Critères d'inclusion

Tous les séjours de patients présents pendant l'enquête (une semaine par unité) en unité de médecine et chirurgie de court séjour.

- PRIMINJECT : ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LES MODES ET LES PRATIQUES DE CONSOMMATION DE DROGUES EN FRANCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Arwidson Pierre

Guignard Romain

Guichard Anne

Organisme(s) responsable(s) :

Santé publique France

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'injection par voie intraveineuse est le mode de transmission majeur du VHC chez les usagers de drogues, non seulement par le partage de la seringue, mais aussi par celui du matériel de préparation (récipient, filtre, tampon, eau), possiblement souillé par le sang d'une personne contaminée.

Selon différentes sources, on assiste depuis quelques années à des changements significatifs dans les modes et les pratiques de consommation de drogues en France, sous l'effet conjoint de la diffusion massive des traitements de substitution aux opiacés (buprénorphine haut dosage ou BHD) à partir de 1995 et de l'arrivée sur le marché d'une grande variété de stimulants, incluant la cocaïne et les drogues de synthèse.

Souvent non planifiées et pratiquées par un tiers « initiateur », les premières injections sont à haut risque de contamination pour le jeune initié, souvent peu au fait des techniques d'injection et des risques infectieux encourus et pas en contact avec les structures de première ligne.

Dans ce contexte, une enquête a été mise en place pour identifier les circonstances et les pratiques de(s) la première(s) injection(s) parmi les jeunes usagers de drogues en France. Une méthodologie utilisant internet a été développée pour permettre d'accéder et ainsi de découvrir des profils d'usagers échappant aux dispositifs d'observation plus « classiques », en particulier ceux qui se trouvent socialement intégrés ou qui ne sont pas en contact avec les structures.

Critères d'inclusion

Etre âgé de plus de 15 ans. Les individus ne s'étant jamais injecté de drogues étaient redirigés vers une version courte du questionnaire.

- ÉTUDE LONGITUDINALE SUR DES FEMMES SANS DIABÈTE DONNANT NAISSANCE : STRATÉGIE DE DÉPISTAGE SÉLECTIF DU DIABÈTE GESTATIONNEL

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Cosson Emmanuel, Centre de Recherche en Nutrition Humaine d'Ile-de-France
Carbillon Lionel, Department of Obstetrics and Gynecology

Organisme(s) responsable(s) :

Assistance Publique-Hôpitaux de Paris

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Les objectifs sont d'évaluer :

- 1) la valeur de dépistage des facteurs de risque de diabète gestationnel
- 2) la valeur pronostique des facteurs de risque pour les événements liés diabète gestationnel.

L'étude permet également d'observer les changements dans la prévalence des facteurs de risque GDM

Critères d'inclusion

Femme sans diabète donnant naissance à l'Hôpital Jean Verdier entre Janvier 2002 et Décembre 2010

- COHORTE DE FEMMES RECEVANT UN TRANSFERT UNIQUE DE BLASTOCYTE LORS D'UNE FÉCONDATION IN VITRO

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Guerif Fabrice, UMR 0085 PRC Reproductive Physiology and Behaviour
Royer Dominique, UMR 0085 PRC Reproductive Physiology and Behaviour

Organisme(s) responsable(s) :
INRA

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Le but de cette étude est d'améliorer la connaissance concernant les fécondations in vitro mais également mieux comprendre la relation entre nombre d'embryons implantés/transfert de blastocystes et l'accouchement

Critères d'inclusion

Les critères d'inclusion sont: femmes de moins de 36 ans
Première ou deuxième tentative de fécondation in vitro
Volontaire pour un transfert unique de blastocyste

- ÉTUDE CAS-TÉMOIN SUR L'ASSOCIATION ENTRE LA SCLÉROSE SYSTÉMIQUE ET L'EXPOSITION PROFESSIONNELLE

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Marie Isabelle, INSERM U 905

Organisme(s) responsable(s) :
Rouen University Hospital

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes cas-témoins

Objectif principal

L'objectif de l'étude est d'évaluer la relation entre la sclérodermie et l'exposition professionnelle et de définir le risque de Sclérose systémique lié à une exposition professionnelle chez les patients masculins et féminins.

Critères d'inclusion

Patients atteints d'un sclérose systémique (déclarée) consultant dans un des 3 centres participants (epartments of Internal Medicine, Dermatology and Pneumology of Rouen, Elbeuf and Le Havre) entre 2005 et 2008

Témoins ; Sujets atteints d'une maladie chronique ou d'une maladie aiguë et ne présentant pas : une

maladie du tissu conjonctif, vascularite systémique, ainsi que d'autres troubles auto-immune systémique, néoplasie ou une maladie pulmonaire interstitielle chronique.

SCOPE - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS SOUFFRANTS D'UN TROUBLE SCHIZOPHRÉNIQUE OU SCHIZOAFFECTIF

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Azorin Jean-Michel, SHU Psychiatrie adultes

Organisme(s) responsable(s) :

CHU St Marguerite Marseille

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Observer l'évolution sur 2 ans de patients traités pour un épisode psychotique aigu.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- adulte
- diagnostiqué schizophrène ou atteint de trouble schizoaffectif

MFV - ETUDE TRANSVERSALE MIGRATIONS-FAMILLE-VIEILLISSEMENT DANS LES DÉPARTEMENTS D'OUTRE-MER

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Claude-Valentin Marie

Organisme(s) responsable(s) :

INED

Insee

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'enquête MFV a été conduite de manière coordonnée dans l'ensemble des DOM et porte sur les mutations de la vie familiale, les ressorts et les obstacles des parcours sociaux, l'impact des migrations et les évolutions des solidarités intergénérationnelles

Critères d'inclusion

Trois grandes catégories d'acteurs ont été interrogées :

- * Les natifs du département
- * Les migrants de retour : les natifs du département ayant connu une expérience d'émigration de plus de six mois consécutifs et qui y sont réinstallés au moment de l'enquête
- * Les immigrants : les personnes non natives du département qui y sont installées au moment de l'enquête, qu'ils soient français ou étrangers

- ETUDE TRANSVERSALE SUR DES SUJETS ATTEINTS D'UN CANCER OU DU VIH : POINT DE VUE SUR LES CONDITIONS DE VIE AU TRAVAIL

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Lhuillier Dominique, Centre de recherche sur le travail et le développement (EA 4132)

Waser Anne-Marie , Laboratoire interdisciplinaire pour la sociologie économique (UMR 3320)

Organisme(s) responsable(s) :

CNAM, Centre de recherche sur le travail et le développement (EA 4132)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Il s'agit de recherches qualitatives privilégiant le point de vue de personnes atteintes de cancer ou du VIH sur leur vie au travail, les difficultés rencontrées comme les stratégies déployées pour construire et entretenir leur santé tout en relançant ou maintenant leur vie professionnelle. Elles complètent et nuancent bon nombre de résultats d'enquêtes quantitatives portant sur l'impact d'une pathologie sur l'emploi ou la trajectoire professionnelle qui montrent invariablement l'effet négatif potentialisé selon la catégorie sociale d'appartenance ou le statut d'emploi.

Cette étude permet d'aborder les différences, mais aussi les similitudes dans le retour ou le maintien en emploi de personnes touchées par le VIH ou le cancer.

Critères d'inclusion

Personnes atteintes de VIH ou d'un Cancer et étant volontaire pour participer à l'étude

PREVIPAP - ETUDE TRANSVERSALE SUR DES JEUNES FEMMES FRANÇAISES SEXUELLEMENT ACTIVES ÉLIGIBLES POUR LA VACCINATION ANTI-HPV

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Mougin Christiane, Laboratoire de Biologie Cellulaire et Moléculaire, EA 3181, FED4234

Mercier Mariette, EA 3181, FED4234

Baudu Ariane, EA 3181, FED4234

Organisme(s) responsable(s) :

CHU Jean Minjoz

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Cette étude visait à évaluer la prévalence et les facteurs de risque d'infection HPV chez une cohorte de jeunes femmes françaises sexuellement actives éligibles pour la vaccination anti HPV

Critères d'inclusion

Femmes sexuellement actives âgées de 15-23 ans vivant dans la région géographique de Franche-Comté, en France, qui a assisté à une consultation dans le service de gynécologie de l'hôpital universitaire de Besançon, en France, entre le 1er Janvier 1997 et le 31 Décembre 2007

CRYOVAS - ETUDE LONGITUDINALE SUR DES PATIENTS PRÉSENTANT DES VASCULARITES CRYOGLOBULINÉMIQUES NON ASSOCIÉES À UNE HÉPATITE C

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Terrier Benjamin

Organisme(s) responsable(s) :

AP-HP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Très peu de données sur les vascularites cryoglobulinémiques mixte d'origine non-infectieuse sont disponibles dans la littérature. Nous rapportons les caractéristiques cliniques et biologiques initiales des patients avec vascularites cryoglobulinémiques mixte inclus dans l'enquête CryoVas.

Critères d'inclusion

Patients avec vascularites cryoglobulinémiques non associée au VHC
Diagnostic de vascularites cryoglobulinémiques entre janvier 1995 et juillet 2010
Cryoglobuline détectable dans le sérum
Vascularite systémique définie par la présence de manifestations cliniques de vascularite en association au moins à un purpura et/ou une preuve histologique

EUROSC - THE EUROPEAN SCHIZOPHRENIA COHORT

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Jean Michel Azorin
Bebbington Paul

Organisme(s) responsable(s) :
Royal Free and University College Medical School.. Pour la partie Française : Hôpital Sainte Marguerite ,
Marseille

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

L'objectif primaire de EuroSC est de rapporter les différents types de traitement et de soins ainsi que les résultats cliniques.

Les objectifs secondaires comprennent : l'évaluation des besoins de traitement par rapport aux résultats, le calcul de la consommation des ressources associé à différentes méthodes de soins, et l'identification des facteurs pronostiques

Critères d'inclusion

Patients âgés de 18 à 64 ans au moment de l'inclusion
Diagnostic de schizophrénie établi
Consentement du participant

- ETUDE RESTROSPECTIVE SUR LES DÉCÈS D'ENFANTS DE MOINS D'1 AN DANS L'AGGLOMÉRATION DE LILLE : MORTALITÉ INFANTILE, DÉFAVEUR ET PROXIMITÉ AUX INDUSTRIES POLLUANTES

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :
Padilla Cindy, IRSET- Institut de recherche santé environnement et travail

Organisme(s) responsable(s) :

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Étudier la relation entre les variabilités géographiques des inégalités de mortalité infantile et la défaveur socioéconomique et environnementale à une échelle fine de l'agglomération de Lille.

Critères d'inclusion

- cas de décès d'enfants de moins d'1 an
- vivant dans l'agglomération de Lille

POLLIN'AIR - ENQUÊTE TRANSVERSALE SUR LA SÉVÉRITÉ DE LA RHINITE ALLERGIQUE SAISONNIÈRE EN FONCTION DE LA PRÉSENCE DE POLLEN ET DE LA POLLUTION DE L'AIR

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Annesi-Maesano Isabella, Epidemiology of Allergic and Respiratory Diseases

Desqueyroux helene

JANKOWSKI Roger

KLOSSEK Jean-Michel

THIBAUDON Michel

DEMOLY Pascal, General Allergology-Rhinitis-Asthma

DIDIER Alain, didier.a@chu-toulouse.fr

Organisme(s) responsable(s) :

Inserm

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Le but de ce travail était de modéliser le risque de souffrir d'une rhinite allergique saisonnière sévère (SAR) en fonction à la fois de la présence de pollen et de la pollution de l'air dans un grand échantillon de patients.

Critères d'inclusion

Les patients consultant un médecin pour une rhinite allergique non traitée entre Mai et Août 2004
Le diagnostic est confirmé par la présence de symptômes nasaux (obstruction nasale, rhinorrhée, éternuements et prurit nasal), un symptôme oculaire (prurit oculaire) et la sensibilisation allergique à des allergènes majeurs
Consentement des participants

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LES PERSONNES AGÉES : ASSOCIATION PRISE DE BENZODIAPINES ET CHUTES À RÉPÉTITION

Mise à jour : 01/01/2018

Responsable(s) :
Beauchet Olivier
Rossat Arnaud

Organisme(s) responsable(s) :
CNAMTS

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

les objectifs de cette étude étaient d'examiner si la prise de Benzodiazépines a été associée à des chutes récurrentes tout en tenant compte de l'effet des facteurs de confusion potentiels

Critères d'inclusion

Sujets de 65 ans et plus, volontaires, examinés dans un des 3 centres de santé de Lorraine

HHORAGES - COHORTE D'ENFANTS DE FEMMES EXPOSÉES À DES HORMONES SYNTHÉTIQUES PENDANT LA GROSSESSE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Soyer-Gobillard Marie-Odile

Organisme(s) responsable(s) :
HHORAGES-FRANCE

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Le but de cette cohorte, c'est d'établir la relation de cause à effet entre la prise d'hormones sexuelles de synthèse lors des grossesses et tous les troubles générés, à plus ou moins long terme, chez les enfants issus de ces grossesses.

Nous mettons l'accent en particulier sur les troubles psychiques : dépressions récurrentes, anorexie, boulimie, maniaco-dépressions, schizophrénies associés ou non à des dysfonctionnements et/ou malformations.

Critères d'inclusion

Les personnes nées entre 1946 et 1995 et volontaires

EPI3 - COHORTE DE PATIENTS ATTEINTS DE TROIS PATHOLOGIES FRÉQUEMMENT RENCONTRÉES (DOULEURS MUSCULO-SQUELETTIQUES , TROUBLES ANXIODÉPRESSIFS ET DU SOMMEIL ET LES INFECTIONS DES VOIES AÉRIENNES SUPÉRIEURES) : ÉTUDE DE L'IMPACT D'UNE PRISE EN CHARGE HOMÉOPATHIQUE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Abenhaim Lucien

Begaud Bernard, U 657 Inserm

Organisme(s) responsable(s) :

Société LA-SER

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Dans les trois groupes, le but fut d'évaluer la différence entre une prise en charge classique et une prise en charge homéopathique

Critères d'inclusion

Patients porteurs respectivement de :

- les douleurs musculo-squelettiques (DMS),
- les syndromes anxio-dépressifs (SAD),
- et les infections des voies aériennes (IVA).

- ÉTUDE TRANSVERSALE AUPRÈS DE FEMMES ENCEINTES OU AYANT RÉCEMMENT ACCOUCHE SUR L'EXPOSITION, LES

CONNAISSANCES ET LA PERCEPTION DES RISQUES DU TABAC

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Dumas Agnès, Centre for Epidemiological and Population Health Research (CESP)

Organisme(s) responsable(s) :

Inserm (CESP)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif de cette étude était de mesurer les expositions prénatales et postnatales au tabac, d'évaluer les perceptions et les connaissances des femmes et d'identifier les facteurs de risque.

Critères d'inclusion

Femmes enceintes ou ayant accouché récemment provenant du fichier de la société Family
Femmes volontaires pour participer à l'étude

SMILE - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS MIGRAINEUX CONSULTANT EN MÉDECINE DE VILLE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Radat Françoise, 33076 Bordeaux Cedex

Geraud Gilles

Organisme(s) responsable(s) :

Laboratoires Schwartz Pharma. TNS Healthcare

Société Française d'Etudes des Migraines et Céphalées

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Les objectifs de l'étude SMILE étaient d'évaluer l'anxiété, le stress, la dépression, l'impact fonctionnel et les comportements d'adaptation chez les patients migraineux consultant en médecine de ville en France

Critères d'inclusion

Chaque médecin participant devait inclure les quatre premiers patients consécutifs consultant pour une migraine, âgés de plus de 18 ans et actuellement non traité avec une substance connue pour être dotée de propriétés prophylactiques migraine (utilisées spécifiquement pour la prévention des migraines ou pour d'autres raisons)

FRAMIG 3 - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LA RECONNAISSANCE ET LA GESTION THÉRAPEUTIQUE DE LA MIGRAINE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Radat Françoise

Lucas Christian

Organisme(s) responsable(s) :

TNS SOFRES

Société Française d'Études des Migraines et Céphalées

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Études transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Évaluer la proportion des migraineux qui sont conscients de leur maladie

Déterminer les facteurs (invalidité, qualité de vie, comorbidités psychiatriques, consultations médicales)

qui peuvent permettre une prise de conscience de la migraine

Évaluer l'influence de ces facteurs sur les crises de migraine.

Critères d'inclusion

Sujets de la base de données ACCESS-SANTÉ tirés de manière aléatoire

GRIM 2005 - ÉTUDE TRANVERSALE EN POPULATION GÉNÉRALE : DÉTERMINANTS ET MOTIVATIONS D'UNE CONSULTATION SUITE À DES MIGRAINES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Nachit-Ouinekh Fatima

Radat Françoise, CNRS UMR 5287 - INICIA Aquitaine Institute for Cognitive and Integrative Neuroscience

Organisme(s) responsable(s) :

GSK laboratory

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif principal de l'étude était d'identifier les déterminants qui poussent à consulter un médecin chez des sujets en population générale et en situation de migraines . Étude des facteurs qui déterminent si les sujets ont continué les soins médicaux pour leurs maux de tête après une consultation initiale.

Critères d'inclusion

Tirage aléatoire de l'échantillon

Plus de 18 ans

EXACO - COHORTE DE PATIENTS ATTEINTS DE BRONCHOPNEUMOPATHIE CHRONIQUE OBSTRUCTIVE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Masure Frédéric

Cortot Alexis

Schuck Stephane

Organisme(s) responsable(s) :

Société de Pneumologie de Langue Française

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

Les objectifs principaux de l'étude sont de

Décrire qualitativement et quantitativement les exacerbations d'une cohorte de patients atteints de BPCO en fonction du stade de sévérité et vérifier l'hypothèse de la présence d'un sous-groupe de patients « exacerbateurs fréquents » présentant un nombre d'exacerbations homogène dans le temps.

Le cas échéant, déterminer la valeur seuil (nombre d'exacerbations) qui caractérise un exacerbateur fréquent en formulant l'hypothèse que 3 exacerbations par an, quelle que soit leur sévérité, sont suffisantes pour être classé « exacerbateur fréquent ».

De plus, plusieurs objectifs secondaires seront poursuivis

Identifier des facteurs associés à ce profil « exacerbateur fréquent ».

Identifier des critères plus volontiers associés à la sévérité de l'exacerbation.

Confirmer l'association exacerbateur fréquent/déclin accéléré de la fonction respiratoire.

Valider l'échelle VSRQ sur les critères métrologiques suivants : reproductibilité, validité clinique par

comparaison avec le questionnaire de St George, unidimensionnalité du VSRQ, cohérence interne du VSRQ, sensibilité au changement, différence minimale importante.

Critères d'inclusion

Les pneumologues (libéraux ou exerçant en milieu hospitalier : CHG, CHU) incluront les patients âgés de plus de 40 ans, atteints de BPCO de stade II ou III selon les critères de la SPLF (2003), fumeurs ou ex-fumeurs (> 15 paquets-années), en état stable, dont le VEMS après bronchodilatateur est inférieur ou égal à 80 % de la valeur théorique et le rapport VEMS/CV \geq 70 %. Les patients devront accepter de compléter à chaque exacerbation et mensuellement le carnet d'autosurveillance et d'être contacté par téléphone tous les trimestres durant 4 ans. Ils signeront un formulaire de consentement.

Ne pourront être inclus les patients présentant une tuberculose active, un cancer (ou ayant reçu un traitement anti-cancéreux au cours des 3 années précédentes), des bronchectasies diffuses, une mucoviscidose, un asthme (sur les données de l'histoire clinique), ou toute autre pathologie pulmonaire diagnostiquée (sarcoïdose, fibrose pulmonaire, pneumoconiose...). Les autres critères de non inclusion seront l'existence d'une exacerbation dans le mois précédant l'inclusion, l'absence de téléphone, la participation à une autre étude clinique ou épidémiologique.

SYMPHONIE - ETUDE LONGITUDINALE SUR LE SYNDROME MÉTABOLIQUE EN FRANCE, OBSERVATION, INTERVENTION ET ÉPIDÉMIOLOGIE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :
Thomas Frédérique

Organisme(s) responsable(s) :
Inserm - Institut national de la santé et de la recherche médicale
Université Paris Descartes
Centre Investigations Préventives et Clinique
Laboratoire Fournier

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Études longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Étudier les caractéristiques cliniques et biologiques, ainsi que les facteurs de risque cardiovasculaire, chez des hommes et des femmes porteurs du syndrome métabolique.

Critères d'inclusion

- homme et femme
- âgé entre 18 et 80 ans
- porteur du syndrome métabolique

- ÉTUDE SUR LES PRATIQUES PHYSIQUES ET SPORTIVES EN

FRANCE 2010

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Mission des études, de l'observation et des statistiques MEOS

Organisme(s) responsable(s) :

Ministère de la Ville, de la Jeunesse et des Sports (mission des études, de l'observation et des statistiques (MEOS))

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objet de cette enquête est de décrire précisément les pratiques physiques et sportives, qu'elles soient autonomes ou encadrées, et de faire apparaître, dans la mesure du possible, la plus grande diversité de pratiques, les pratiques émergentes, de mesurer le nombre de licenciés et de caractériser les profils sociodémographiques, des pratiquants assidus aux non-pratiquants.

Le volet sur les accidents a pour objectif de donner un aperçu de la prévalence déclarée des accidents liés à ces pratiques dans la population des 15 ans et plus résidant en France, et d'identifier certains facteurs de risques de ces accidents, ainsi que les personnes les plus exposées

Critères d'inclusion

Tirage aléatoire des numéros

Pour le volet "accidents", plus de 15 ans

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LES ÉCOLES MATERNELLES : CARACTÉRISTIQUES SOCIALES INDIVIDUELLES, CONTEXTE RÉSIDENTIEL ET PRÉVALENCE DES PROBLÈMES DE POIDS DANS LA PETITE ENFANCE

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Verger Pierre, Unité 379

Guagliardo Valérie , UMR912-SE4S

Organisme(s) responsable(s) :

Observatoire régional de la santé, Provence-Alpes-Côte d'Azur (ORS PACA)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Les objectifs sont :

?d'analyser l'association entre ces prévalences et les caractéristiques sociales au niveau individuel ;
?d'étudier, indépendamment des caractéristiques individuelles, les liens entre ces prévalences et le contexte résidentiel approché par les communes. Pour celui-ci, deux variables sont distinguées, l'une liée au niveau de précarité, l'autre au type de commune, urbain, périurbain ou rural.

Critères d'inclusion

Les enfants âgés de 3,5 à 4,5 ans fréquentant les petites et moyennes sections des écoles maternelles de la région PACA en 2002?2003

- ÉTUDE LONGITUDINALE SUR DES NOUVEAUX-NÉS : DÉPISTAGE, PRÉVALENCE ET TRAITEMENT DE LA SURDITÉ

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Rouillon Isabelle

Organisme(s) responsable(s) :

hôpital Necker ? Enfants-Malades

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Objectif principal

Évaluer le dépistage auditif des nouveaux-nés, nés dans la région Île-de-France,

Critères d'inclusion

Dépistage effectué dans quatre maternités entre le 1er Octobre 2005 et le 31 Décembre 2010 , en lien avec un CDOS (centre de diagnostic et d'orientation de la surdité)

Dépistage positif en maternité: Absence de réponse aux potentiels évoqués auditifs automatisés à 35 dB des deux cotés

Pour confirmation diagnostique: pas de réponse aux potentiels évoqués auditifs standards à 30 dB au CDOS

PARITE - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LA PRISE EN CHARGE PAR LES CARDIOLOGUES DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE EN FONCTION DU SEXE

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Mounier-Vehier Claire
SIMON MADJLESSI Tabassome , UPMC-Paris-06

Organisme(s) responsable(s) :
Novartis Pharma S.A.S
CHRU de Lille

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif principal de cette étude française observationnelle, transversale, multicentrique, a été d'évaluer en fonction du sexe, la prise en charge par des cardiologues libéraux de l'hypertension artérielle (HTA) et du risque cardiovasculaire global.

Critères d'inclusion

Patients consultant chez un cardiologue participant pour une hypertension essentielle

MIRABEL - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS ALLERGIQUES À L'ARACHIDE EN FRANCE

Mise à jour : 13/09/2017

Responsable(s) :
Crépet Amélie

Organisme(s) responsable(s) :
ANSES, INRA, Allergyvigilance Network (RAV)

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

L'objectif est de proposer des outils méthodologiques et opérationnels pour quantifier le risque allergique, de tester des scénarios de gestion et de produire une analyse coûts-bénéfices

Critères d'inclusion

Patients volontaires consultant chez un des allergologues participant ayant une allergie à l'arachide

CALIPSO - ÉTUDE TRANSVERSALE SUR LA CONSOMMATION DE POISSONS, DE FRUITS DE MER ET DE L'APPORT EN OMÉGA 3

CHEZ LES POPULATIONS CÔTIÈRES FRANÇAISES

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Bemrah Nawel, Risk Assessment Department

Sirot Véronique

Leblanc Jean-Charles

Volatier Jean-Luc

Organisme(s) responsable(s) :

ANSES

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Fournir des données sur la consommations de fruits de mer dans une population côtière française et regarder l'apport en acides gras polyinsaturés n-3

Critères d'inclusion

Personne de plus de 18 ans vivant sur une zone côtière et consommant au moins 2 fois par semaine du poisson et/ou des fruits de mer

KBP-CPHG - COHORTE DE PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER BRONCHIQUE PULMONAIRE PRIMITIF

Mise à jour : 01/01/2020

Responsable(s) :

Grivaux Michel, Pulmonology

Organisme(s) responsable(s) :

Collège des Pneumologues des Hôpitaux Généraux

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Objectif principal

L'objectif principal est d'étudier la mortalité à 5 ans de ces patients et les facteurs de risque. Ses objectifs secondaires sont :

? de décrire les caractéristiques de cette population de patients, de leur cancer et les modalités de leur

prise en charge ;

? d'estimer les taux de survie à 1, 4 et 5 ans ;

? de comparer les données obtenues à celles de l'étude KBP-2000-CPHG (même type d'étude, mêmes modalités de recrutement des centres et des patients, même critères d'inclusion des patients, et nombreux items communs dans les deux questionnaires)

Critères d'inclusion

Tous les patients avec un CBP diagnostiqués histologiquement ou cytologiquement entre le 1er janvier et le 31 décembre 2000 et le 1er janvier et le 31 décembre 2010. Patients suivis dans l'un des services de pneumologie volontaires des centres hospitaliers généraux (CHG)

- ÉTUDE TRANSVERSALE SUR DES PATIENTS ATTEINTS DE SARCOÏDOSE : INCIDENCE ET CARACTÉRISTIQUES EN GUADELOUPE

Mise à jour : 01/01/2019

Responsable(s) :

Cadelis Gilbert

Cordel Nadege, EA 4546

Organisme(s) responsable(s) :

CHU Guadeloupe

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Définir l'incidence et les caractéristiques de la sarcoïdose en Guadeloupe

Critères d'inclusion

Patients avec une sarcoïdose confirmée histologiquement consultant au CHU de de Pointe-à-Pitre

- ÉTUDE TRANVERSALE EN POPULATION GÉNÉRALE : SANTÉ MENTALE DANS 4 RÉGIONS FRANÇAISES (ILE-DE-FRANCE, LORRAINE, RHÔNE-ALPE, NORMANDIE)

Mise à jour : 05/09/2017

Responsable(s) :

Kovess-Masféty Viviane, METIS Department, Epidemiology and biostatistics for decision-making in public health / Health Process and Psychopathology Laboratory (EA 4057)

Fermanian Christophe, Métis

Organisme(s) responsable(s) :

EHESP

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Objectif principal

Fournir des indicateurs des besoins en santé mentale basés sur les indicateurs sociaux afin de permettre une meilleure planification en fonction des besoins d'un « bassin de population »

Critères d'inclusion

Sujets tirés aléatoirement