

# KABP Antilles-Guyane 2004 et 2011-2012 - Enquête transversale sur les connaissances, attitudes, croyances et comportements face au VIH/SIDA et à d'autres risques sexuels aux Antilles et en Guyane

Responsable(s) : Halfen Sandrine  
Lydié Nathalie

Date de modification : 07/09/2020 | Version : 2 | ID : 8460

## Général

### Identification

Nom détaillé Enquête transversale sur les connaissances, attitudes, croyances et comportements face au VIH/SIDA et à d'autres risques sexuels aux Antilles et en Guyane

Sigle ou acronyme KABP Antilles-Guyane 2004 et 2011-2012

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Accord CNIL via institut de sondage

### Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique  
Maladies infectieuses

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Géographie  
Mode de vie et comportements

Mots-clés VIH/sida, Infections sexuellement transmissibles, vulnérabilité, contraception, risques sexuels, grossesses non prévus, IVG, préservatifs, santé sexuelle, représentations, inégalités sociales, population générale, prévention

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Halfen

Prénom Sandrine

Adresse 15 rue Falguière, 75015 Paris, France

Email shalfen@institutcancer.fr

Organisme Observatoire régional de santé

Nom du responsable	Lydié
Prénom	Nathalie
Adresse	12 Rue Val d'osne, 94410 Saint-Maurice
Email	Nathalie.LYDIE@santepubliquefrance.fr
Organisme	Santé Publique France

## Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	Collaboration avec ORS des départements concernés, équipes INSERM et CIC EC (Centre d'Investigation Clinique Antilles-Guyane)

## Financements

Financements	Publique
Précisions	2011 : ANRS, INPES, Ministère en charge de la Santé, Ministère des Outre-mer, DREES2004 : ANRS, Fondation de France

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Observatoire régional de santé d'Île-de-France
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Santé Publique France
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui

## Contact(s) supplémentaire(s)

## Caractéristiques

### Type de base de données

Type de base de données	Bases de données issues d'enquêtes
Base de données issues	Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-

d'enquêtes, précisions témoins)

Origine du recrutement des participants Via un fichier de population

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon Cette enquête a été réalisée par sondage aléatoire, à partir des listes (publiques ou non) d'abonnés téléphoniques. Pour prendre en compte les évolutions de la téléphonie et assurer une meilleure représentativité, une procédure de génération aléatoire de numéros a permis d'intégrer des personnes exclusivement équipées d'un téléphone mobile.

## Objectif de la base de données

Objectif principal L'objectif principal d'une enquête KABP en population générale est, vingt ans après l'apparition des premiers cas de sida dans les départements français d'Amérique, de caractériser les représentations sociales que les populations résidant dans les départements français d'Amérique ont du VIH/sida, leurs connaissances des modes de transmission et des traitements, les attitudes qu'elles ont à l'égard des personnes touchées par le VIH, la perception qu'elles ont du risque de contamination par le VIH et leurs modes d'adaptation face à ce risque.

Pour 2011-2012, l'objectif de cette enquête est de déterminer les connaissances, attitudes, croyances et pratiques en Guyane, Martinique et Guadeloupe vis-à-vis du VIH/SIDA (mode de transmission, protection, dépistage...) mais aussi vis-à-vis des risques sexuels, de l'Interruption Volontaire de Grossesse, de la contraception et autres thèmes connexes de santé sexuelle, dans le but de caractériser les spécificités des départements français d'Amérique et les évolutions depuis l'enquête KABP Antilles-Guyane de 2004.

Critères d'inclusion

- âgé de 15 à 69 ans
- résidence principale en Guadeloupe, Martinique ou Guyane
- parlant français ou créole
- consentement oral

## Type de population

Age	Adolescence (13 à 18 ans) Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Population générale
Pathologie	
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	Départemental
Régions concernées par la base de données	Guadeloupe Guyane Martinique
Détail du champ géographique	Guadeloupe, Martinique, Guyane
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	2004
Année du dernier recueil	02/2012
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[ individus
Détail du nombre d'individus	2011: 4933 (~1500/Guadeloupe, 1500/Martinique, 1800/Guyane) 2004: 3014 (~1000/Guadeloupe, 1000/Martinique, 1000/Guyane)
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données déclaratives
Données déclaratives, précisions	Téléphone
Détail des données déclaratives recueillies	téléphone filaire + "exclusif mobile"
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Consommation de soins/services de santé

## Autres

Consommation de soins, précisions

Consultations (médicales/paramédicales)

Autres, précisions

Connaissances, Opinions, Perceptions et comportements (sexuels et préventifs)

## Modalités

Suivi des participants

Non

Pathologie suivies

Appariement avec des sources administratives

Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document

[http://www.invs.sante.fr/beh/2013/39-40/2013\\_39-40\\_1.html](http://www.invs.sante.fr/beh/2013/39-40/2013_39-40_1.html)

Lien vers le document

[http://www.ors-idf.org/dmdocuments/2013/DP\\_KABP\\_DFA\\_VDEF.pdf](http://www.ors-idf.org/dmdocuments/2013/DP_KABP_DFA_VDEF.pdf)

## Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

Les données sont accessibles après contact avec le responsable scientifique et présentation d'un projet de recherche. L'échange de données donne lieu à une convention signée par les deux parties. La base de données peut être cédée dans son entièreté ou en partie selon le projet de recherche.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique