

ENP - Enquête Nationale Périnatale transversale répétée

Responsable(s) :Blondel Béatrice, Unité de Recherche Epidémiologique sur la Santé périnatale et la Santé des Femmes et des Enfants

Date de modification : 11/04/2011 | Version : 1 | ID : 1219

Général

Identification

Nom détaillé Enquête Nationale Périnatale transversale répétée

Sigle ou acronyme ENP

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°909003

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique
Maladies infectieuses
Pédiatrie

Déterminants de santé Mode de vie et comportements

Mots-clés Santé reproductive, pratique médicale, indicateurs, état de santé

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Blondel

Prénom Béatrice

Email beatrice.blondel@inserm.fr

Laboratoire Unité de Recherche Epidémiologique sur la Santé périnatale et la Santé des Femmes et des Enfants

Organisme INSERM

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions DREES - Direction de la Recherche, des Etudes, de l'Evaluation et des Statistiques DGS - Direction Générale de la Santé Contribution des services de

Protection Maternelle et Infantile de chaque département à la coordination de l'enquête

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

DGS - Direction Générale de la Santé

Statut de l'organisation

Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

DREES - Direction de la Recherche, des Etudes, de l'Evaluation et des Statistiques

Statut de l'organisation

Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

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

Statut de l'organisation

Secteur Public

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 d'enquêtes, précisions

Etudes transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Origine du recrutement des participants

Via une sélection de services ou établissements de santé

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

Échantillon exhaustif de toutes les naissances pendant l'équivalent d'une semaine un mois donné

Objectif de la base de données

Objectif principal

Les objectifs de cette enquête sont de :
- connaître les principaux indicateurs de l'état de santé, les pratiques médicales pendant la grossesse et l'accouchement et les facteurs de risque périnatal ; il sera ainsi possible de suivre leur évolution à partir des enquêtes nationales antérieures (1995, 1998 et 2003) ;

- fournir un échantillon national auquel on pourra comparer les données départementales ou régionales provenant d'autres sources ;
- apporter des informations pour guider les décisions en santé publique et évaluer les actions de santé dans le domaine périnatal.

Critères d'inclusion

Tous les enfants nés vivants, les mort-nés et les interruptions médicales de grossesse (IMG), si la naissance ou l'issue de la grossesse a eu lieu après au moins 22 semaines d'aménorrhée ou si l'enfant pesait au moins 500 grammes à la naissance. Le recueil comprend les naissances dans toutes les maternités (publiques et privées) pendant l'équivalent d'une semaine.

Type de population

Age Nouveau-nés (naissance à 28j)

Population concernée Population générale

Sexe Masculin
Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique France métropolitaine et DOM

Collecte

Dates

Année du premier recueil 1995

Année du dernier recueil 2010

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [10 000-20 000[individus

Détail du nombre d'individus 15 000 (2010)

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques
Données déclaratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Données déclaratives, précisions	Face à face
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales)
Modalités	
Mode de recueil des données	Recueil systématique L'événement observé étant la naissance, un questionnaire est rempli pour chaque enfant en cas de jumeaux, triplés ou plus. Trois sources de données : entretien en face-à-face avec les femmes en suites de couches, données du dossier médical en maternité, données décrivant les maternités
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.sante.gouv.fr/resultats-de-l-enquete-nationale-perinatale-2003.html
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contacteur le responsable scientifique
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique