

Entred 2007-2010 - National Representative Sample of people with diabetes 2007-2010

Responsable(s) :Fosse-Edorh Sandrine

Date de modification : 01/07/2019 | Version : 1 | ID : 7786

Général

Identification

Nom détaillé National Representative Sample of people with diabetes 2007-2010

Sigle ou acronyme Entred 2007-2010

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) 907172

Thématiques générales

Domaine médical Endocrinology and metabolism

Déterminants de santé Lifestyle and behavior

Mots-clés type 1 diabetes, vascular risk, socioeconomic level, socioeconomic status, educational measures, quality of care, cost, type 2 diabetes, characteristics, complication, hospitalisation, mortality

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Fosse-Edorh

Prénom Sandrine

Adresse 12 rue du Val d'Osne 94415 Saint Maurice Cedex

Téléphone + 33 (0)1 55 12 53 14

Email s.fosse@invs.sante.fr

Organisme INVS - Institut de Veille

Collaborations

Financements

Financements Public

Précisions	InVS, CnamTS, RSI, HAS, INPES.
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	INVS - Institut de Veille Sanitaire
Statut de l'organisation	Secteur Public
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Study databases
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Not-repeated cross-sectional studies (except case control studies)
Origine du recrutement des participants	An administrative base or a register
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Sample is based on a random selection of personal keys in the Local Health Insurance databases. The sample consists of individuals with these keys who have received at least three reimbursements for oral antidiabetic medications and/or insulin over the last twelve months.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	To describe the characteristics of people pharmacologically treated for diabetes, their health with regards to diabetes, the quality of care received, treatment plan and self-management education; their quality of life, experiences and requirements in terms of education and information, as well as the cost of diabetes.
Critères d'inclusion	Beneficiaries of the French general scheme of health insurance (CnamTS) (excluding local mutualist sections) and the Independent Scheme for employees (RSI); residing in mainland France or overseas départements (DOM); and who have received at least three reimbursements for oral antidiabetic medications and/or insulin over the last

twelve months.

Type de population	
Age	Newborns (birth to 28 days) Infant (28 days to 2 years) Early childhood (2 to 5 years) Childhood (6 to 13 years) Adolescence (13 to 18 years) Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years) Adulthood (45 to 64 years) Elderly (65 to 79 years) Great age (80 years and more)
Population concernée	Sick population
Sexe	Male Woman
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	08/2006
Année du dernier recueil	07/2009
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[10 000-20 000] individuals
Détail du nombre d'individus	8,000 people in metropolitan France, 800 people from overseas départements and 850 children.
Données	
Activité de la base	Data collection completed
Type de données recueillies	Clinical data Declarative data Biological data Administrative data
Données cliniques, précisions	Direct physical measures
Détail des données cliniques	Medical questionnaire sent to attending physicians.

recueillies

Données déclaratives, précisions	Paper self-questionnaire Phone interview
Détail des données déclaratives recueillies	Self-administered patient questionnaire and phone questionnaire administered by National Health Insurance medical officers.
Données biologiques, précisions	Medical questionnaire sent to physicians.
Données administratives, précisions	Medical consumption, hospitalisation data and mortality data.
Existence d'une biothèque	No
Paramètres de santé étudiés	Health event/morbidity Health event/mortality Health care consumption and services Quality of life/health perception

Consommation de soins, précisions

Hospitalization
Medical/paramedical consultation
Medicines consumption

Modalités

Mode de recueil des données	Data collected by self-administered questionnaire, phone questionnaire and physician questionnaire, combined with passive medical and administrative data collection (medical consumption and hospitalisation) and mortality data (vital status and cause of death).
-----------------------------	--

Nomenclatures employées	CIM 10.
-------------------------	---------

Suivi des participants	Yes
------------------------	-----

Détail du suivi	Passive medical and administrative data collection (medical consumption and hospitalisation) for two years and mortality data (vital status and cause of death).
-----------------	--

Appariement avec des sources administratives	Yes
--	-----

Sources administratives appariées, précisions	Local medical consumption data, PMSI, RNIPP and CépiDC.
---	---

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

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

The results are published as reports, summaries and articles. Complete bibliography on the ENTRED website..

Data are available to external teams after project is submitted to an assessment committee.