

HID - Repeated Cross-Sectional Study: Disability, Incapacity, Dependence

Responsable(s) :Boutron Isabelle, Département Epidémiologie, Biostatistique et Recherche CliniqueINSERM, U738

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 6847

Général

Identification

Nom détaillé Repeated Cross-Sectional Study: Disability, Incapacity, Dependence

Sigle ou acronyme HID

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

Thématiques générales

Domaine médical Disability/handicap

Déterminants de santé Social and psychosocial factors

Mots-clés impairment, incapacity, handicap, dependence

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Boutron

Prénom Isabelle

Adresse 46, rue Henri Huchard, 75877 Paris, cedex 18

Téléphone +33 (0)1 42 34 89 87

Email isabelle.boutron@htd.aphp.fr

Laboratoire Département Epidémiologie, Biostatistique et Recherche CliniqueINSERM, U738

Organisme Assistance Publique - Hôpitaux de Paris Hôpital

Collaborations

Financements

Financements Mixed

Précisions	- National Institute of Statistics and Economic Studies - Ministry of Social Affairs - Fund Management Association for the Professional Integration of Disabled People (AGEFIPH) - National Social Security Funds (CNAMTS, CNAV, CNAF and CANAM) - Mutual associations and insurance companies (FFSA, GEMA, MGEN) - Supplementary pension funds (AGIRC and ARRCO) - French Association for Paralysed Individuals
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	AP-HP - Assistance Publique - Hôpitaux de Paris Hôpital Bichat
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Insee - Institut national de la statistique et des études économiques
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	Repeated cross-sectional studies (except case control studies)
Origine du recrutement des participants	A selection of health institutions and services A population file
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	Individuals living in institutions (nursing homes, homes for disabled adults and young people, as well as psychiatric institutions).
Objectif de la base de données	
Objectif principal	To determine the impact of health problems on physical integrity, everyday life and social life for individuals.
Critères d'inclusion	- male and female

- surveyed on "everyday life and health"
- elderly or disabled individuals

Type de population

Age

- 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 (1,918 nursing homes, homes for disabled adults and young people, as well as psychiatric institutions)

Collecte

Dates

Année du premier recueil 1998

Année du dernier recueil 2001

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 14,611

Données

Activité de la base Data collection completed

Type de données recueillies Declarative data

Données déclaratives, précisions Paper self-questionnaire
Face to face interview

Détail des données déclaratives recueillies Description of impairment and origin, description of incapacity, socio-familial environment, access to housing and technical assistance, living conditions,

travel and transport, education and qualifications, employment, income and official recognition of disability, leisure, holidays, social and cultural practices.

Existence d'une bibliothèque No

Paramètres de santé étudiés Health event/morbidity
Quality of life/health perception

Modalités

Mode de recueil des données Data are collected from disabled people in institutions with the first round in 1998 and a second round in 2000; from households preceded by a screening phase in 1999 with the first round in 1999 and subsequent round in 2001; from the disabled population in a custodial setting, which was carried out in 2001. Questionnaires are completed by the researcher with the person selected for the survey or, in the case of incapacity, with a caregiver, educator or someone close to them.

Suivi des participants No

Appariement avec des sources administratives No

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2432021/?tool>

Lien vers le document <http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/art.22607/full>

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1754638/pdf/v062p00748.pdf>

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) Contact the scientist in charge.

Accès aux données agrégées Access on specific project only

Accès aux données individuelles Access on specific project only