

# - Étude transversale auprès de femmes enceintes ou ayant récemment accouché sur l'exposition, les connaissances et la perception des risques du tabac

Responsable(s) :Dumas Agnès, Centre for Epidemiological and Population Health Research (CESP)

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 73230

## Général

### Identification

Nom détaillé	Étude transversale auprès de femmes enceintes ou ayant récemment accouché sur l'exposition, les connaissances et la perception des risques du tabac
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL n° 305 971

### Thématiques générales

Domaine médical	Gynécologie obstétrique Pneumologie
Déterminants de santé	Addictions et toxicomanie Intoxication Mode de vie et comportements Pollution
Mots-clés	Allaitement, Perceptions des risques, Tabagisme, Grossesse, Comportements à risque

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Dumas
Prénom	Agnès
Email	agnes.dumas@gustaveroussy.fr
Laboratoire	Centre for Epidemiological and Population Health Research (CESP)
Organisme	Inserm

### Collaborations

### Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	Direction générale de la santé.
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Inserm (CESP)
Statut de l'organisation	Secteur Public
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
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)
Origine du recrutement des participants	Via un fichier de population
Critère de sélection des participants	Autre traitement ou procédure
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	Les coordonnées des femmes ont été transmises par la société Family service, qui les collecte en échange d'offres promotionnelles et de coffrets cadeaux. Les numéros de téléphone étaient, pour chaque sous-échantillon, composés de lignes fixes (deux tiers des numéros) et de lignes portables (un tiers). L'échantillon était stratifié sur la région de résidence, de manière à représenter l'ensemble du territoire métropolitain, et sur la situation vis-à-vis de la grossesse, de manière à être composé à égale proportion de femmes se trouvant au 2e trimestre, au 3e trimestre et de femmes venant d'accoucher
<b>Objectif de la base de données</b>	
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
<b>Type de population</b>	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Population générale
Pathologie	
Sexe	Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	Mai 2012
Année du dernier recueil	Juillet 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	3 603
<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	Le questionnaire était articulé autour de quatre modules, pour identifier 1) la prévalence de l'exposition prénatale et postnatale au tabac ; 2) la perception des risques ; 3) les connaissances des recommandations sanitaires ; 4) les connaissances des dispositifs d'aide et d'information
Existence d'une bibliothèque	Non

**Modalités**

Mode de recueil des données	Les interviews ont été réalisées à l'aide du système Cati (Computer Assisted Telephone Interviewing) par l'institut de sondage ViaVoice
-----------------------------	---

Suivi des participants	Non
------------------------	-----

Pathologie suivies	
--------------------	--

Appariement avec des sources administratives	Non
--	-----

**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)	Contacteur le responsable scientifique
--	--

Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
----------------------------	---------------------------------------

Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique
---------------------------------	---------------------------------------