

# OMA - Etude transversale sur la prise en charge des OMA chez des enfants âgés de 0 à 6 ans en France

Head :Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Last update : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 157

## General

### Identification

Detailed name Etude transversale sur la prise en charge des OMA chez des enfants âgés de 0 à 6 ans en France

Sign or acronym OMA

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation CNIL : 770 334

### General Aspects

Medical area Maladies infectieuses  
Pédiatrie

Health determinants Mode de vie et comportements  
Produits de santé

Others (details) Otite moyenne aigüe

Keywords épidémiologie, prise en charge

### Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Leclerc-Zwirn

Surname Christel

Phone +33 (0)1 39 17 86 96

Email christel.c.leclerc-zwirn@gsk.com

Unit Laboratoire GSK

### Collaborations

### Funding

Funding status Privé

Details	GSK laboratory
<b>Governance of the database</b>	
Sponsor(s) or organisation(s) responsible	Laboratoire GSK
Organisation status	Private
<b>Additional contact</b>	
<b>Main features</b>	
<b>Type of database</b>	
Type of database	Bases de données issues d'enquêtes
Study databases (details)	Etudes longitudinales (hors cohortes)
Database recruitment is carried out by an intermediary	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral Via une sélection de services ou établissements de santé
Database recruitment is carried out as part of an interventional study	Non
Additional information regarding sample selection.	<p>Envoi d'un email de présentation de l'étude à tous les MG et pédiatres du réseau Thalès pour leur proposer de participer à l'étude. Le réseau Thalès compte à ce jour 1200 médecins généralistes et 100 pédiatres.</p> <p>? Les médecins intéressés par l'étude pourront s'identifier sur le site Internet et confirmer leur accord de participation.</p> <p>Un tirage au sort sera ensuite réalisé pour recruter le nombre de médecins participants nécessaire.</p> <p>? 1ere phase : Durant une période de 15 jours, les premiers enfants (en moyenne 3) consultant pour un épisode d'OMA seront inclus dans l'étude et seront suivis.</p>
<b>Database objective</b>	
Main objective	Décrire en médecine de ville la prise en charge des OMA chez des enfants âgés de 0 à 6 ans en France.
Inclusion criteria	<p>? Enfant âgé de 0 à 6 ans</p> <p>? Enfant présentant un épisode d'OMA diagnostiqué par un médecin</p> <p>? Parent(s)/tuteur(s) acceptant que l'enfant soit inclus dans l'étude</p>

## Population type

Age	Nouveau-nés (naissance à 28j) Nourrissons (28j à 2 ans) Petite enfance (2 à 5 ans) Enfance (6 à 13 ans)
-----	--

Population covered	Sujets malades
--------------------	----------------

Gender	Masculin Féminin
--------	---------------------

Geography area	National
----------------	----------

Detail of the geography area	France
------------------------------	--------

## Data collection

### Dates

Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)	2008
--	------

Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)	2009
---	------

### Size of the database

Size of the database (number of individuals)	< 500 individus
--	-----------------

Details of the number of individuals	439
--------------------------------------	-----

## Data

Database activity	Collecte des données terminée
-------------------	-------------------------------

Type of data collected	Données cliniques Données déclaratives
------------------------	---

Clinical data (detail)	Dossier clinique Examen médical
------------------------	------------------------------------

Declarative data (detail)	Auto-questionnaire papier
---------------------------	---------------------------

Presence of a biobank	Non
-----------------------	-----

Health parameters studied	Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
---------------------------	--

Care consumption (detail)	Hospitalisation
---------------------------	-----------------

Consultations (médicales/paramédicales)  
Produits de santé

## Procedures

Data collection method

Questionnaire médical, questionnaire parent, questionnaire de suivi

Participant monitoring

Oui

Details on monitoring of participants

Chaque enfant sera suivi pendant 2 semaines (questionnaire médical de suivi et questionnaire parent). Dans le cas d'une rechute survenant dans la semaine suivant l'épisode d'OMA un questionnaire de suivi sera complété.

Links to administrative sources

Non

## Promotion and access

Promotion

Access

Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay)

Publications en cours

Access to aggregated data

Accès restreint sur projet spécifique

Access to individual data

Accès restreint sur projet spécifique